

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по ветеринарному применению лекарственного препарата Доксипрекс

(организация – разработчик: компания «Industrial Veterinaria S.A.» (INVESA),  
C/Esmralda, 19, 08950, Esplugues de Llobregat, Barcelona, Испания)

Номер регистрационного удостоверения 724-3-10.16-3382 №ПВИ-3-3.5/01736

**I. Общие сведения**

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Доксипрекс (Doxiprex).

международное непатентованное наименование: доксициклин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Доксипрекс в 1 г содержит в качестве действующего вещества доксициклина гиклат - 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ сорбитол, парафиновое масло и манную крупу.

3. По внешнему виду препарат представляет собой микрогранулированный порошок темно-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 3 года со дня производства. После вскрытия упаковки лекарственный препарат хранят не более 6 месяцев.

Запрещается применять Доксипрекс по истечении срока годности.

4. Выпускают Доксипрекс расфасованным по 25 кг в фольгированные мешки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Доксипрекс хранят в закрытой упаковке производителя в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 0°C до 25°C.

6. Доксипрекс хранят в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**II. Фармакологические свойства**

9. Доксипрекс относится к антибактериальным препаратам тетрациклической группы.

10. Доксициклин гиклат, входящий в состав лекарственного препарата, оказывает бактериостатическое действие за счет подавления синтеза белка в микробной клетке на рибосомальном уровне.

Доксипрекс активен в отношении аэробных грамположительных бактерий: *Staphylococcus* spp. (в том числе штаммы, продуцирующие пенициллиназу), *Streptococcus* spp. (в том числе *Streptococcus pneumoniae*), *Bacillus anthracis*, *Listeria monocytogenes*; анаэробных бактерий: *Clostridium* spp. Доксициклин активен также в отношении аэробных грамотрицательных бактерий: *Pasteurella multocida*, *Neisseria gonorrhoeae*, *Escherichia coli*, *Shigella* spp., *Salmonella* spp., *Enterobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Bordetella pertussis*, а также в отношении *Rickettsia* spp., *Treponema* spp., *Mycoplasma* spp. и *Chlamydia* spp. К доксициклину устойчивы *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus* spp., *Serratia* spp., большинство штаммов *Bacteroides fragilis*.

Доксициклин после приема внутрь быстро и практически полностью абсорбируется из желудочно-кишечного тракта свиней и распределяется в тканях и жидкостях организма. Связывание с белками плазмы составляет 80-95%. Доксициклин выводится преимущественно в неизмененном виде с мочой (около 40%) и с желчью. Прием пищи незначительно влияет на абсорбцию доксициклина.

По степени воздействия на организм Доксипрекс относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### III. Порядок применения

11. Доксипрекс применяют для лечения респираторных заболеваний свиней, вызванных микроорганизмами, чувствительными к доксициклину, в том числе *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*, *Mycoplasma hyopneumoniae*.

12. Запрещается применение Доксипрекса животным при тяжелых поражениях печени и почек, с существенными нарушениями развития хрящевой ткани, при поражениях нервной системы, сопровождающихся судорогами; с гиперчувствительностью к доксициклину и тетрациклинам.

13. При применении Доксипрекса необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Доксипрексом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их следует немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

14. Запрещается применять препарат животным во время беременности. При применении препарата молодняку в период формирования и роста зубов возможно изменение цвета эмали.

15. Доксипрекс применяют свиньям перорально в смеси с кормом из расчета 0,1 г препарата на 1 кг живой массы (10 мг доксициклина на 1 кг массы животного), длительность лечения составляет 7 суток.

Норма ввода препарата в корм составляет 2,5 - 3 кг Доксипрекса на тонну корма.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата

прекращают и назначают антигистаминные средства, бета-адреномиметики, кортикоиды или другое симптоматическое лечение. В период применения препарата животных следует защищать от прямых солнечных лучей, так как доксициклин может вызвать фотосенсибилизацию.

17. При передозировке Доксипрекса у животных может наблюдаться диарея, аллергические кожные реакции, фотосенсибилизация. В этих случаях необходимо прекратить применение лекарственного препарата и назначить симптоматическое лечение.

18. Запрещается применение препарата совместно с антацидами, каолином и препаратами, содержащими железо, магний, кальций и алюминий. Не следует назначать Доксипрекс одновременно с бактерицидными антибактериальными препаратами.

19. Особеностей действия Доксипрекса при первом приеме препарата и при его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности лекарственного препарата. При пропуске одной или несколько доз Доксипрекса курс лечения необходимо возобновить в предусмотренных дозировках и схеме применения.

21. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток, после последнего применения Доксипрекса. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адреса производственной площадки производителей лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«Industrial Veterinaria, S.A.» (INVESA), C/Esmralda, 19, 08950, Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain/ «Индастриал Ветеринариа С.А.» (ИНВЕСА) С/Эсмеральда, 19, 08950, Эсплугес де Лобрегат, Барселона, Испания;

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «ЛИРУС»  
115093 ул. Большая Серпуховская д. 31, корп.12.