

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Окси-Докси»

1 Общие сведения

1.1 Окси-Докси (Оху-Доху).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: окситетрациклин, доксициклин.

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 В 1,0 г препарата содержится 25 мг окситетрациклина гидрохлорида, 25 мг доксициклина гиклата и наполнитель (декстрозы моногидрат).

1.4 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 0,1; 0,5; 1,0; 5,0; 10,0 кг.

1.5 Хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 0°C до плюс 25°C, в сухом, защищенном от света месте. Хранить в местах, недоступных для детей.

1.6 Срок годности 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечении срока годности.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат Окси-Докси относится к клинко-фармакологической группе – антибиотики тетрациклины.

Препарат обладает широким спектром противомикробного действия и активен в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathie*, *Clostridium spp.*) и грамотрицательных микроорганизмов (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*), а также *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Borrelia spp.*

2.2 Окситетрациклина гидрохлорид относится к группе биосинтетических противомикробных средств из группы тетрациклинов, обладающих широким спектром действия.

Механизм действия заключается в ингибировании синтеза белка микроорганизмов на уровне рибосом. Препарат оказывает бактериостатическое действие.

2.3 Доксициклин – полусинтетический тетрациклин, производное окситетрациклина. В терапевтических дозах действует на микробную клетку бактериостатически. Механизм действия связан с ингибированием синтеза белков путем обратимого связывания с 30S рибосомальной субъединицей чувствительных к препарату микроорганизмов, и тем самым предотвращая связывание с их рибосомами аминоацилтранспортной РНК.

2.4 При пероральном введении компоненты препарата хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта и проникают во все органы и ткани организма. Максимальная концентрация создается в крови в течение 2-3 ч и удерживается на терапевтическом уровне до 24 ч.

Выделяются окситетрациклин и доксициклин с мочой и фекалиями.

3 Порядок применения

3.1 Окси-Докси применяют телятам при сальмонеллезе, колибактериозе, пастереллезе, миоплазмозе и других болезнях, сопровождающихся поражением желудочно-кишечного тракта, дыхательных и мочеполовых путей, вызванных микроорганизмами, чувствительными к антибиотикам из группы тетрациклина.

3.2 Препарат назначают внутрь в смеси с кормом или водой для выпаивания, индивидуально или групповым способом с лечебной целью в суточной дозе 0,4 г на 1 кг массы тела животного один раз в день, в течение 5-14 дней.

Не рекомендуется назначать препарат телятам старше 6-месячного возраста.

3.3 При длительном использовании препарата возможно развитие дисбактериоза и суперинфекции, кумуляция препарата. В редких случаях при применении препарата возможны аллергические реакции, а у животных с нарушениями выделительной функции почек – нефро- и нейротоксические реакции.

При наличии побочных эффектов препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты и, при необходимости, симптоматические средства.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп пенициллинов, цефалоспоринов, макролидов, амфениколами; нестероидными противовоспалительными средствами, с препаратами, содержащими ионы железа, кальция и магния, минеральными кормовыми добавками.

Запрещается использовать препарат с молоком и молочными продуктами.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 Порядок предъявления рекламаций

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствия препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «ЗападВетСервис»
(ООО «ЗападВетСервис»)

Республика Беларусь, г. Жодино, ул. Куприянова, д.7а

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (П.П.Красочко) и ООО «ЗападВетСервис» (С.В.Федоров).

