

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Аквидокс 750

(Организация-разработчик: ООО «БИОВЕКТОР», 117405, г. Москва,
ул. Кирпичные Выемки, д. 2, корп. 1, пом. XII, комната 48)

Номер регистрационного удостоверения: 72-3-27.22-4950№ПВР-3-27.22/03782

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Аквидокс 750 (Akvidox 750).
Международное непатентованное наименование: доксициклин.
2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
Аквидокс 750 в 1 г в качестве действующего вещества содержит: доксициклина гиклат (в пересчете на доксициклин) – 750 мг и вспомогательное вещество – лимонную кислоту.
3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок желтого цвета.
Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства.
После первого вскрытия упаковки – 28 дней. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.
4. Выпускают препарат расфасованным по 40, 100, 500 г и 1, 5, 10, 20 кг в пакеты из полиэтилена высокого давления или из пленки многослойной полимерной металлизированной, запаянные. Допускается последующее укладывание в банки/ведра полимерные, укуповенные крышками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2 °С до 25 °С.
6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ (БИОЛОГИЧЕСКИЕ) СВОЙСТВА

9. Аквидокс 750 относится к антибактериальным препаратам группы тетрациклинов.
10. Доксициклин является полусинтетическим антибиотиком второго поколения тетрациклиновой группы. Механизм бактериостатического действия доксициклина связан с подавлением синтеза протеинов, вследствие нарушения и связи транспортной аминоксил-РНК с 30S-субъединицей рибосомальной мембраны.

Доксициклин активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе: *Staphylococcus*, *Streptococcus*, *Diplococcus*, *Listeria*, *Bacillus*, *Corynebacterium*, *Neisseria*, *Moraxella*, *Yersinia*, *Brucella spp.*, *Erysipelothrix*, *Vibrio*, *Haemophilus*, *Actinobacillus*, *Bordetella bronchiseptica*, *Pasteurella*, *Fusobacterium*, *Actinomyces*, а также некоторых видов микоплазм, риккетсий, хламидий.

Доксициклин легко всасывается в желудочно-кишечном тракте (биодоступность до 90%), достигая терапевтических концентраций в плазме крови через 1,5-2 ч и сохраняясь на терапевтическом уровне 18-20 ч. На всасывание доксициклина присутствие пищи оказывает меньшее влияние, чем на всасывание других тетрациклиновых антибиотиков. Благодаря своим липофильным свойствам доксициклин быстро проникает в ткани и очаги воспаления, что обеспечивает концентрацию антибиотика в легких крупного рогатого скота и свиней примерно в два раза выше, чем в плазме крови животных. Доксициклин метаболизируется в печени, выводится из организма в форме неактивных метаболитов, преимущественно с фекалиями и в значительно меньшей степени с мочой.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Аквидокс 750 назначают телятам, свиньям и сельскохозяйственной птице с лечебной целью при желудочно-кишечных и респираторных болезнях бактериальной и микоплазменной этиологии, смешанных инфекциях, вторичных инфекциях при вирусных заболеваниях, возбудители которых чувствительны к доксициклину.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата.

Запрещается применять препарат жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением,

хрякам-производителям, супоросным и лактирующим свиноматкам, курам-несушкам и ремонтным молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки (в связи с накоплением антибиотика в яйце), а также животным с выраженными нарушениями функции печени и/или почек.

13. Следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с Аквидоксом 750 запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. 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). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений. Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Запрещается применение препарата супоросным и лактирующим свиноматкам, а также новорожденным животным. При применении препаратов тетрациклиновой группы молодняку в период формирования и роста зубов возможно изменение цвета эмали.

15. Препарат применяют перорально индивидуально или групповым способом с водой для поения или кормом в следующих суточных дозах:

- телятам – 14 мг на 1 кг массы животного (10,5 мг доксициклина на 1 кг массы), в два приема равными дозами с 12-часовым интервалом в течение 3 суток;
- свиньям – 10-14 мг на 1 кг массы животного (7,5-10,5 мг доксициклина на 1 кг массы) в течение 5 суток;
- сельскохозяйственной птице – 14 мг на 1 кг массы птицы (10,5 мг доксициклина на 1 кг массы) в течение 3-5 суток.

При групповом способе применения свиньи и птица в период лечения должны получать только воду (или корм), содержащие лекарственный препарат.

Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток, лечебный корм – в объеме, рассчитанном на одно кормление.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности к доксициклину и/или появлению побочных реакций (отказ от корма, рвота, нарушение координации движений) использование препарата прекращают и проводят симптоматическое лечение. После применения препарата животных следует защищать от прямых солнечных лучей в связи с тем, что тетрациклины повышают светочувствительность кожи.

17. При передозировке препарата возможно нарушение функции желудочно-кишечного тракта, снижение потребления корма, развитие дисбактериоза; у телят повышается опасность острых сердечно-сосудистых расстройств.

18. Не рекомендуется применять лекарственный препарат одновременно с миорелаксантами, бактерицидными антибиотиками, минеральными добавками и лекарственными препаратами, содержащими соли кальция, магния, железа и алюминия, в связи с возможным снижением антибактериального эффекта.

19. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. При пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

21. Убой телят на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток, свиней – не ранее чем через 8 суток, сельскохозяйственной птицы – не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата.

В случае вынужденного убоя ранее установленных сроков мясо можно использовать в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «БИОВЕКТОР», 117405, г. Москва, ул. Кирпичные Выемки, д. 2, корпус 1, пом. XII, комната 48.