

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора
К. А. Савенков
14 июля 2026 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Доксатиб®

(организация-разработчик: АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка цеста 6,
8501 Ново место, Словения / «KRKA, d.d., Novo mesto»,
Smarjeska cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia)

Номер регистрационного удостоверения: 705-3-22.19-5259№ПВИ-3-22.19/05538

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: Доксатиб® (Doxatib®).

Международное непатентованное наименование: доксициклин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Доксатиб® в качестве действующего вещества содержит доксициклина гиклат – 500 мг в 1 г, а в качестве вспомогательного вещества винную кислоту.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок от светло-желтого до желтого цвета.

Срок годности при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства, после первого вскрытия упаковки – не более 12 месяцев при условии хранения в оригинальной упаковке с загнутыми и зафиксированными зажимом краями линии вскрытия; лечебный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов.

Не применять по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат Доксатиб® расфасованным по 1 кг в многослойные пакеты из ламинированной фольги. Каждую единицу потребительской упаковки снабжают инструкцией по применению.

5. Хранить в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0 °С до 25 °С.

6. Хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускают по рецепту.

II. Фармакологические свойства

9. Доксатиб® относится к фармакотерапевтической группе: тетрациклины.

10. Препарат обладает широким спектром антибактериального действия; активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Clostridium perfringens*, *Chlamydia* spp., *Rickettsia* spp., *Escherichia coli*, *Staphylococcus* spp., *Haemophilus* spp., *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp., *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Mycoplasma* spp.

Механизм бактериостатического действия антибиотика заключается в нарушении синтеза белка микробной клетки, что препятствует делению и формированию клеточной стенки.

Доксициклина гиклат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и быстро распределяется в организме. Максимальная концентрация антибиотика в сыворотке крови достигается через 2-4 часа и удерживается на терапевтическом уровне не менее 18-20 часов после применения препарата. Выводится антибиотик из организма в виде неактивных метаболитов преимущественно с фекалиями.

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

III. Порядок применения

11. Доксатиб® назначают свиньям, телятам с лечебной целью, сельскохозяйственным птицам – с лечебной и лечебно-профилактической целью при острых и хронических заболеваниях органов дыхания, мочеполовой системы, желудочно-кишечного тракта, и других первичных и вторичных инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к доксициклину.

12. Доксатиб® запрещается применять взрослым жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением, курам-несушкам и ремонтному молодняку кур за две недели до начала яйцекладки, а также животным с выраженной почечной и печеночной недостаточностью.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. После применения препарата необходимо вымыть руки с мылом.

Людям с повышенной чувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Пустая упаковка из-под препарата подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его тотчас необходимо смыть струей воды, при попадании внутрь – обратиться к врачу. При себе иметь инструкцию по применению или этикетку.

14. Доксатиб® запрещается применять беременным и лактирующим свиноматкам.

15. Доксатиб® применяют животным перорально индивидуально или групповым способом в следующих дозах:

- телятам два раза в день в разовой дозе 5 мг доксициклина гиклата на 1 кг массы животного с водой для поения или заменителем молока 3-5 дней. Лечебный раствор готовится непосредственно перед применением.

- свиньям с водой для поения в дозе 12,5 мг доксициклина гиклата на 1 кг массы животного. Лечебный раствор в период лечения готовят ежедневно. Продолжительность лечения составляет 4-8 дней.

- сельскохозяйственной птице с водой для поения в дозе 10-20 мг доксициклина гиклата на 1 кг массы животного. В случае высокой чувствительности микроорганизмов (МИК до 1 мкг/мл) применяется препарат в дозе 10 мг/кг доксициклина гиклата, если чувствительность средняя (МИК до 2 мкг/мл) применяется дозировка 20 мг/кг доксициклина гиклата на 1 кг массы животного. Лечебный раствор в период лечения готовят ежедневно. Продолжительность лечения составляет 3-4 дня.

Для получения лечебного раствора рекомендуется готовить концентрированный маточный раствор в соотношении примерно 100 г препарата на литр питьевой воды и затем разбавить его до необходимой терапевтической концентрации. В качестве альтернативы для дозирования концентрированного раствора можно использовать медикатор.

Растворимость препарата зависит от pH, и он может выпасть в осадок, если его растворить в жесткой щелочной питьевой воде. В регионах с жесткой щелочной питьевой водой (жесткость выше 10,2 °dH, или 3,6 °Ж, и pH более 8,1) следует использовать минимальную концентрацию (т.е. наименее концентрированный раствор) – 200 мг препарата на литр воды.

При групповом способе применения свиньи и птица должны получать только воду, содержащую лекарственный препарат.

16. Побочные явления, за исключением случаев индивидуальной повышенной чувствительности к компонентам лекарственного препарата, не выявлены. При повышенной индивидуальной чувствительности животных и птицы к доксициклину и появлении аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и проводят симптоматическое лечение.

17. Передозировка у телят может вызывать появление симптомов отравления, характеризующихся нарушением функций дыхательной и сердечно-сосудистой систем.

18. Не следует применять лекарственный препарат совместно с бактерицидными антибиотиками (пенициллинами, цефалоспорины и др.), ввиду возможного снижения его антибактериальной активности. Не следует смешивать препарат Доксатиб® с другими препаратами и кормовыми добавками.

19. Особенности действия при первом приеме лекарственного препарата или при его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это

может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы или нескольких доз курс применения необходимо возобновить в предусмотренных дозах и схеме применения.

21. Убой телят на мясо разрешается не ранее, чем через 14 дней; свиней – через 4 дня; птиц – не ранее, чем через 3 дня после последнего применения препарата в дозе 10 мг/кг и 8 дней после применения в дозе 20 мг/кг доксициклина гиклата на 1 кг массы животного. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

Держатель РУ/Выпускающий
контроль качества:
АО «КРКА, д.д., Ново место»,
Шмарьешка цеста 6,
8501 Ново место, Словения

Производитель:
«Фриулкем С.п.А.»,
Виа сан Марко 23,
33099 Виваро (Порденоне), Италия

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного
препарата для ветеринарного
применения на принятие претензий
от потребителя

ООО «КРКА-РУС»,
125212, г. Москва, Головинское шоссе,
дом 5, корпус 1
тел.: +7 (495) 981-10-95
факс: +7 (495) 981-10-91