



1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Торговое наименование лекарственного препарата:
НаноДокс 50% (Nanodox 50%).
- 1.2. Международное непатентованное наименование действующего вещества: доксициклина гиклат.
- 1.3. По внешнему виду НаноДокс 50% представляет собой порошок от светло-желтого до темно-желтого цвета, хорошо растворимый в воде.
- 1.4. В 1 г препарата содержится 500 мг доксициклина гиклата и вспомогательные вещества.
- 1.5. Выпускают НаноДокс 50% расфасованным:
- в фольгировано - ламинированные пакеты по ГОСТ 12302 и массой нетто 100 г, 1 кг герметически запаивают;
 - в пластиковые банки, вместимостью 1 кг
 - в пластмассовые ведра, вместимостью 1, 5, 10 кг, которые герметично укупоривают.
 - в полиэтиленовые мешки вместимостью 10 кг.
- Расфасованный порошок в ведра по 1, 5, 10 кг без упаковки, и банки по 1 кг, и фольгированные - ламинированные пакеты по 1 кг упаковывают в картонные ящики по ГОСТ 9142 и ГОСТ 11354.
- Масса брутто ящиков не должна превышать 25 кг.
- 1.6. Препарат хранят в упаковке изготовителя с предосторожностью (список Б) при температуре от 5°C до 25°C в защищенном от света месте, отдельно от продуктов питания и кормов.
- 1.7. Срок годности - 2 (два) года со дня изготовления при условии соблюдения правил хранения. Срок годности после первого вскрытия упаковки составляет 6 месяцев.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Доксициклина гиклат, входящий в состав препарата, относится к полусинтетическим антибиотикам тетрациклинового ряда и обладает широким спектром антибактериального действия. 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: *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*. Для лечения микобактериальных инфекций (но не туберкулеза) может быть применен в сочетании с кларитромицином и рифампицином.

2.2. Оказывает бактериостатическое действие за счет подавления синтеза белка возбудителей. После приёма внутрь быстро и практически полностью абсорбируется из ЖКТ. Прием пищи незначительно влияет на абсорбцию доксициклина. Широко распределяется в тканях и жидкостях организма. Связывание с белками плазмы составляет 80-95 %. $T_{1/2}$ составляет 12-22 часов.

2.3. Выводится с мочой в неизменном виде (40%), однако основная часть дозы выводится в неизменном виде с калом за счет секреции желчи.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Препарат применяют для лечения свиней и птицы при болезнях органов дыхания (бронхит, пневмония), желудочно-кишечного тракта (энтерит, гастроэнтерит), почек и мочевыводящих путей, при септицемии, колибактериозе, сальмонеллезе, стрептококкозе, роже свиней, бактериальной и энзоотической пневмонии, хламидиозе, метрит-мастит-агалактии, мастите, артрите, пододерматите и других болезнях, возбудители которых чувствительны к доксициклину.



3.7. Убой животных и птицы на мясо, а так же использование яиц в пищу допускается не ранее, чем через 7 суток после последнего назначения антибиотика. В случае вынужденного убоя, ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

- 4.1. Все работы с препаратом необходимо проводить с использованием средств индивидуальной защиты.
- 4.2. Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.
- 4.3. После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.
- 4.4. НаноДокс 50% хранить в местах недоступных для детей.
- 4.5. Пустую тару из-под НаноДокс 50% запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации.

Организация - разработчик.

ООО «ВЕТАФАРМ», 308009, Белгородская обл., г. Бедгород, ул. Пугачева, д.7, оф.3

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

АО «ЗВП», 601508, Владимирская обл., г. Гусь- Хрустальный, ул. Химзаводская, д.2

Организация- разработчик уполномочена на принятие претензий от потребителя

