

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «КОЛИДОКС КМ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Колидокс КМ (Colydoxum КМ).

1.2 Колидокс КМ представляет собой порошок светло-желтого цвета, растворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 100 мг доксициклина гиклата (доксициклина гидрохлорида) и 500000 МЕ колистина сульфата.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500 и 1000 г.

1.4 Колидокс КМ хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0⁰С до плюс 25⁰С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Колидокс КМ – комплексный противомикробный препарат, обладающий широким спектром противомикробного действия. Препарат 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 spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*), хламидий, риккетсий, микоплазм, боррелий.

2.2 Доксициклин – полусинтетический тетрациклин, производное окситетрациклина. В терапевтических дозах действует на микробную клетку бактериостатически, ингибируя синтез белков путем обратимого связывания с 30S рибосомальной субъединицей чувствительных к препарату микроорганизмов, и тем самым предотвращая связывание с их рибосомами аминоксилтранспортирующей РНК.

Доксициклин выделяется из организма главным образом с фекалиями и частично через почки.

2.3 Колистина сульфат – смесь сульфатных полипептидов, продуцируемых некоторыми штаммами *Bacillus polymyxa*. Колистина сульфат обладает бактерицидным действием в отношении большинства аэробных грамотрицательных микроорганизмов.

Колистина сульфат нарушает проницаемость цитоплазматической мембраны, блокируя ее фосфолипидные компоненты, что ведет к выходу в окружающую среду водорастворимых соединений цитоплазмы.

Колистина сульфат не накапливается в органах и тканях, из организма выводится в основном в неизменном виде с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Колидокс КМ применяют свиньям и птице при сальмонеллезе, колибактериозе, пастереллезе, микоплазмозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к доксициклину и колистину.

3.2 Колидокс КМ применяют внутрь в следующих дозах:

- сельскохозяйственная птица: 1 кг препарата на 1000 л питьевой воды (при групповой даче) или 2 г на 10 кг массы тела (при индивидуальной даче) в сутки. Продолжительность курса лечения 3-4 дня; при смешанных инфекциях, а также хроническом течении болезни - 5 дней. Птице раствор препарата готовят из расчета потребности в воде на одни

сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат. При необходимости курс лечения повторяют через 5 дней.

- свиньи: 1,5 – 2,0 кг на 1000 л питьевой воды или 1000 кг корма в сутки (при групповой даче) или 2,0 г на 10 кг массы тела в сутки при индивидуальной даче в течение 3-5 дней.

3.3 При длительном использовании препарата возможно развитие дисбактериоза и суперинфекции. 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.

3.4 Противопоказано совместное применение препарата с антибиотиками групп макролидов, тетрациклина, амфениколами; нестероидными противовоспалительными средствами, метронидазолом; с препаратами, содержащими ионы железа, кальция и магния.

Запрещается применение препарата птицам-несушкам, чье яйцо используется в пищу людям.

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

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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



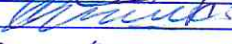
5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой 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 несоответствии 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Частное производственное торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, г. Добруш, ул. Фрунзе 17)
для ЗАО «ХИМИМПОРТ» (223017, Беларусь, Минский район,
аг. Гатово, АБК ОАО «МПКО», оф. 602. Тел./факс: (017) 207-21-80, 207-21-81).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ЗАО «Химимпорт» (И.В. Ситник)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«20» 12 2017г. протокол № 93	