

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Дуагард»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Дуагард (Duagardum)

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: квиноцетон, ауреомицина гидрохлорид.

1.2 Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 В 100 г препарата содержится в качестве действующих веществ квиноцетон – 50,0 г и ауреомицин гидрохлорид – 10,0 г, а также наполнитель – карбонат кальция до 100,0 г.

1.4 Препарат представляет собой порошок от светло-жёлтого до зеленого цвета.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 10 кг, 25 кг в мешках из полимерного материала или расфасованным по 1 кг в пакеты из ламинированной фольги с защитным клапаном.

1.6 Хранят препарат в закрытой упаковке производителя по списку Б в сухом, защищенном от попадания прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания, недоступном для детей, при температуре от минус 20°C до плюс 30°C. Препарат можно транспортировать всеми видами транспорта, включая авиационный.

1.7 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения составляет 24 месяца со дня изготовления в невскрытой производственной упаковке. Срок хранения препарата во вскрытой упаковке составляет не более 2-х месяцев. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Дуагард – это комбинированный антибактериальный препарат.

Механизм действия препарата заключается как в подавлении синтеза ДНК в бактериальных клетках, так и в подавлении синтеза белков на рибосомальном уровне. Квиноцетон, входящий в состав препарата, проявляет сильное антибактериальное действие в отношении грамотрицательных микроорганизмов (включая *Escherichia coli*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma gallisepticum*, *Lawsonia intracellularis*, *Brachyspira hyodysenteriae*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Proteus spp.*, *Klebsiella spp.*), грамположительных бактерий (включая *Staphylococcus aureus*, *Clostridium perfringens* и *Clostridium difficile*), а также грибов рода *Candida*.

Ауреомицин относится к антибиотикам тетрациклинового ряда и активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных бактерий, в том числе стафилококков, стрептококков, бордетелл, микоплазм, возбудителей актинобациллёза, пастерелл, сальмонелл, эшерихий.

2.2 При пероральном введении препарат постепенно всасывается из желудочно-кишечного тракта, достигая максимальных концентраций через 4 часа после введения. При постоянном поступлении в организм животных концентрация препарата поддерживается на терапевтическом уровне в течение всего периода лечения.

2.3 Перекрестная резистентность между препаратом Дуагард и другими имеющимися противобактериальными препаратами не зарегистрирована. Бактерий рода *Clostridium*, *Staphylococcus*, и *Salmonella*, устойчивых к данному препарату, не выделено.

2.4 Препарат не оказывает негативного влияния на анаэробную пристеночную апатогенную микробиоту кишечника животных, в желудочно-кишечном тракте подвергается метаболизму в незначительной степени и выводится из организма в неизменном виде с фекалиями и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Дуагард применяют свиньям с лечебной целью при дизентерии (включая геморрагическую форму), некротическом энтерите, илеите, энзоотической пневмонии (вызванной *Mycoplasma spp.*), пастереллезе, колибактериозе (вкл. отечную болезнь поросят), сальмонеллезе, бронхопневмониях бактериальной этиологии, а

также для лечения животных при кандидозах, энтероколитах и дисбактериозах, вызванных неконтролируемым ростом патогенной микрофлоры кишечника.

3.2 Препарат свиньям с лечебной целью применяют индивидуально или групповым способом в смеси с кормом при дизентерии, некротическом энтерите, илеите, острых кишечных инфекциях, микоплазмозе, респираторных заболеваниях бактериальной этиологии поросётам-сосунам, отъёмшам, поросятам на доращивании и свиньям 1 фазы откорма в дозе 25-50 мг/кг массы тела животного (по содержанию квиноцетона) или 330-660 г/тонну корма. В случае геморрагических форм заболеваний рекомендованная доза составляет 100 мг/кг массы тела животного (по содержанию квиноцетона).

Для контрольного лечения препарат применяют с комбикормом поросётам-сосунам, отъёмшам, поросятам на доращивании и свиньям 1 фазы откорма: при кандидозах, энтероколитах и дисбиозах вызванных неконтролируемым ростом патогенной микрофлоры кишечника, возникших как в результате, антибиотикотерапии или контаминации кормов патогенной микрофлорой в дозировке - 150-200 г/т корма.

Продолжительность лечения 7-14 дней, но не менее чем до полного исчезновения симптомов во избежание возникновения антибиотикорезистентности

3.3 Препарат можно применять для приготовления экструдированных и гранулированных кормов.

3.4 При применении препарата в соответствии с данной инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.5 Не рекомендуется применять препарат племенным животным.

3.6 Убой животных на мясо разрешен не ранее, чем через 40 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя свиней ранее указанного срока мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

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.

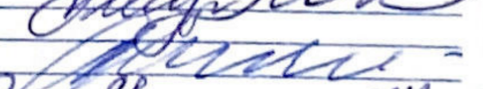
Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами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

Организация, уполномоченная принимать рекламации от потребителей на территории Российской Федерации: ООО «Ветфармстандарт» (Российская Федерация, г. Москва, ул. Дмитрия Ульянова, д.35, стр.1, этаж 2, комната 21, этаж 2, тел./факс: +7(496)212-8934; +7(916)031-0686).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Чжэцзян Даянг Биотех Груп Ко ЛТД», Китай («Zhejiang Dayang Biotech Group Co., Ltd», China). Адрес: 22 Чжаоян Роуд, Даян таун, город Цзеньдэ, провинция Чжецзян 318000, Китай.

Инструкция по применению препарата разработана специалистами ООО «ВЕТФАРМСТАНДАРТ», Российская Федерация Темниковым А.О., Самуйликом О.И. совместно со специалистами производителя «Чжэцзян Даянг Биотех Груп Ко ЛТД», Китай.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
28.10.2021 г. протокол № 114	