

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«ТРИСУЛЬФОНВЕТ ОРАЛЕ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Трисульфонвет орале (Trisulfonvetum orale).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: сульфадиметоксин, триметоприм.

1.2 Препарат представляет собой водорастворимый порошок от белого до светло-желтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 200 мг сульфадиметоксина (в форме натриевой соли), 40 мг триметоприма (в форме лактата) и наполнитель: глюкоза (декстроза моногидрат).

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 200, 500, 1000 и 5000 г.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от 0 °С до плюс 25 °С.

1.5 Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Не применять по истечению срока годности.

Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Трисульфонвет орале – комплексный препарат, относящийся к клинико-фармакологической группе антибактериальных средств – сульфаниламиды в комбинациях.

В состав препарата входят сульфадиметоксин, относящийся к сульфаниламидам, и триметоприм – химиотерапевтическое средство.

Трисульфонвет орале обладает широким спектром действия. Препарат активен в отношении *Escherichia coli*, *Clostridium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Eimeria spp.*, *Toxoplasma*, *Listeria monocytogenes*, *Nocardia spp.*, *Enterobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Bacillus spp.*, *Bordetella spp.*, *Corynebacterium spp.* и др.

2.2 Механизм действия препарата обусловлен двойным блокирующим влиянием на метаболизм бактерий путем конкурентного антагонизма.

Сульфадиметоксин имеет сходство по своей химической структуре с парааминобензойной кислотой (ПАБК) и захватывается микробной клеткой, что препятствует синтезу дигидрофолиевой кислоты.

Триметоприм обратимо ингибирует дигидрофолатредуктазу бактерий, нарушает синтез тетрагидрофолиевой кислоты из дигидрофолиевой, что приводит к нарушению образования пуриновых и пиримидиновых оснований, нуклеиновых кислот, подавляя тем самым рост и размножение микроорганизмов.

2.3 Компоненты препарата обладают высокой биодоступностью.

Выводится из организма преимущественно, с мочой, фекалиями и пометом, у птиц-несушек - с яйцом.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Трисульфонвет орале применяют молодняку крупного и мелкого рогатого скота, свиней, сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, индейки, ремонтный молодняк кур-несушек) при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, стафилококкозе, эймериозе, смешанных бактериальных инфекциях, а также при других заболеваниях, сопровождающихся поражением дыхательной, пищеварительной и мочеполовой систем, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Препарат назначают в следующих дозах:

- телятам до 6-месячного возраста, ягнятам в период кормления молоком и свиньям: 1 г на 10 кг массы тела один - два раза в сутки с кормом, водой, молоком или питьевой водой в течение 3–7 дней.

- сельскохозяйственной птице: 500 г - 1000 г на 1000 л питьевой воды в зависимости от тяжести протекания патологического процесса в течение 3–7 дней или 0,1-0,15 г/кг массы тела птицы (при индивидуальной даче). Раствор готовят из расчета потребности птицы в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата как правило не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции (эритема, зуд). В случае возникновения аллергических реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

При длительном применении возможны явления кристаллурии (гематурия, почечные колики) и изменений в крови (анемия, лейкопения, тромбоцитопения). При появлении симптомов кристаллурии, применение препарата прекращают и назначают, при необходимости, натрия карбонат (подщелачивающее средство).

3.4 Трисульфонвет орале запрещается применять лактирующим и беременным самкам, взрослым жвачным, животным с печеночной и почечной недостаточностью, а также при повышенной индивидуальной чувствительности к сульфаниламидам и триметоприму, в сочетании с препаратами серы и производными парааминобензойной кислоты.

Запрещается использовать препарат козам.

3.5 Препарат запрещен к применению птицам, чье яйцо используют в пищу людям. Запрещается применять дойным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через 10 суток после последнего назначения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, можно использовать 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, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов» (Республика Беларусь, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23) для Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41А, комн.1-1, тел/ф.: 8(017) 246-47-89.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И. А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней животных (В. Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» (Г. И. Каменский).

