

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «9» января 2020 г. № 105

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «ТРИСУЛЬФОНВЕТ»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Трисульфонвет (Trisulfonvetum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: сульфадиметоксин, триметоприм.

1.2 Трисульфонвет представляет собой суспензию от белого до светло бежевого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 400 мг сульфадиметоксина (в форме натриевой соли), 80 мг триметоприма (в форме лактата), вспомогательные и формирующие вещества (микrokристаллическая целлюлоза, натрия кармелоза, полисорбат 80, сорбитол, натрий сахаристый, спирт бензиловый, симетикон, вода очищенная).

Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

1.3 Трисульфонвет выпускают в полимерной упаковке по 100, 500 и 1000 мл.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б), в упаковке изготовителя, в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

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 – комплексный препарат, в состав которого входят сульфадиметоксин, относящийся к сульфаниламидам, и триметоприм – химиотерапевтическое средство.

Трисульфонвет 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 применяют молодняку крупного и мелкого рогатого скота, свиней, кроликам, 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 Перед применением лекарственный препарат необходимо тщательно перемешать.

Трисульфонвет применяют перорально индивидуальным или групповым методом с водой для поения в течение 5 суток в следующих дозах:

- телятам, ягнятам, свиньям: 1 – 1,5 мл / 15 кг массы тела 2 раза в день;

- кроликам: 100 мл препарата на 100 л питьевой воды ежедневно в течение 5 суток. При индивидуальном способе применения суточную дозу (0,05 мл/кг массы тела) препарата следует разделить на две равные части, которые выпаивают с интервалом в 12 часов.

- сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, индейки, ремонтный молодняк кур-несушек): при эймериозе - 100 мл препарата на 100 л питьевой воды в течение 3-5 дней; при инфекционных заболеваниях - 1 мл препарата на 32 кг массы птицы или 1 л на 1500-2500 л воды.

Птице раствор препарата готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 Трисульфонвет 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.

3.4 Побочных явлений и осложнений при применении препарата как правило не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции. 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.

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 на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

#### 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 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).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
9 01 20	105