

Инструкция рассмотрена и одобрена
на Ветбиофармсовете
«24» октября 2014 г.
Протокол № 74.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «СУЛЬФАПРИМ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Сульфаприм (Sulfaprimum).

1.2 Сульфаприм – комплексный противомикробный препарат, представляющий собой прозрачную жидкость от желтого до коричневого цвета.

В 1,0 см³ препарата содержится 200 мг сульфадиазина и 40 мг триметоприма.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100, 400 и 450 мл и полимерной упаковке по 100, 400, 450, 500, 1000 и 5000 мл.

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

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Сульфадиазин - антибактериальное средство из группы сульфаниламидов; обладает широким спектром антибактериального действия по отношению к грамположительным и грамотрицательным микроорганизмам.

Триметоприм - химиотерапевтический препарат, оказывающий бактерицидное действие в отношении эшерихий, стафилококков, стрептококков, сальмонелл и др.

Сульфадиазин и триметоприм обладают синергидным действием.

Механизм действия триметоприма связан с угнетением фермента дигидрофолатредуктазы в процессе синтеза тетрагидрофолиевой кислоты, а сульфадиазин блокирует преобразование парааминобензойной кислоты в дигидрофолиевую.

Благодаря указанной синергетической комбинации сульфаприм уменьшает формирование резистентных штаммов бактерий, что не позволяет микроорганизмам активизировать надлежащие механизмы защиты.

2.2 Сульфаприм эффективен в отношении *Escherichia coli*, *Clostridium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus vulgaris*, *Actinomyces*, *Eimeria spp.*, *Haemophilus spp.*, *Toxoplasma* и др.

2.3 Из желудочно-кишечного тракта препарат быстро всасывается в кровь и проникает во все органы и ткани. Максимальная терапевтическая концентрация препарата в организме отмечается через 3 – 4 часа после его введения и удерживается в течение 12 ч. Препарат выделяется преимущественно с мочой в виде метаболитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Сульфаприм применяют сельскохозяйственным животным и птице при инфекционных заболеваниях мочеполовой системы, органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, эймериозах, а также при других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Препарат применяют orally с питьевой водой 1 – 2 раза в сутки в течение 5 – 7 дней в следующих дозах:

- крупный рогатый скот, овцы, свиньи: 0,5 мл/10 кг массы тела;
- кролики: 4 мл на 10 л питьевой воды;
- птица: 0,1 - 0,15 мл/кг массы тела птицы (при индивидуальной даче) или 400 мл на 1000 л питьевой воды групповым методом. 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.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции, а у животных с нарушениями выделительной функции почек – нефротоксические.

При наличии побочных эффектов препарат следует отменить.

3.4 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к компонентам препарата; в сочетании с препаратами серы и производными парааминобензойной кислоты.

Запрещается использовать препарат лактирующим животным и козам.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, а птиц через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынуждено убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко для пищевых целей можно использовать через 96 часов (или 8 доек) после последнего назначения препарата.

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 ООО «Промветсервис»

220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2

тел/факс (017) 294-54-30

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), паразитологии (И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов), НИИ ПВМ и Б (И.В. Фомченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис»

Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»

 И.А. Ятусевич

