

ИНСТРУКЦИЯ **по применению препарата ветеринарного «СУЛЬФАПРИМ WS»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Сульфаприм WS (Sulfaprimum WS).

1.2 Сульфаприм WS представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, легко растворимый в воде.

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

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 200, 500 и 1000 г.

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

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

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Сульфаприм WS - комплексный противомикробный препарат, обладающий широким спектром действия. Препарат активен в отношении *Escherichia coli*, *Clostridium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Actinomyces spp.*, *Eimeria spp.*, *Haemophilus spp.*, *Toxoplasma* и др.

2.2 Сульфадиазин натрия относится к сульфаниламидным препаратам. Механизм действия сульфадиазина натрия обусловлен угнетением фермента дигидроптеротатсинтазы, в результате чего нарушается синтез фолиевой кислоты посредством конкурентного замещения парааминобензойной кислотой.

Триметоприм - химиотерапевтическое средство. Механизм действия триметоприма связан с угнетением фермента дигидрофолатредуктазы в процессе синтеза тетрагидрофолиевой кислоты.

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 ч после его введения и удерживается в течение 12 ч. Препарат выделяется преимущественно с мочой в виде метаболитов.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Сульфаприм WS применяют молодяку крупного рогатого скота, ягнятам, свиньям, сельскохозяйственной птице при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококкозе, эймериозе, смешанных бактериальных инфекциях, а также при других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Препарат назначают в следующих дозах:

- молодяку крупного рогатого скота до 6 месячного возраста, свиньям, ягнятам в период кормления молоком: 1 г на 10 кг массы тела один раз в сутки с кормом, водой, молоком или питьевой водой в течение 3 – 7 дней. В начале лечения рекомендуется ввести терапевтическую дозу дважды с интервалом 12 часов.

- сельскохозяйственной птице: 400 – 500 г с профилактической целью и 1000 г с лечебной целью на 1000 л питьевой воды в течение 3 – 7 дней. 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 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к компонентам препарата; 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 8 суток после последнего назначения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока можно использовать на корм плотоядным животным.

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» (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, 12/2а
тел/факс (017) 503-53-67

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, Т.Н. Смаглей), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов), УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» ООО «Промветсервис» (М.А. Степанюга)

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