

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Сульф гранул для лечения животных
при болезнях бактериальной этиологии

(Организация-производитель: ООО “Научно-внедренческий центр Агроветзащита С.-П.”, г. Сергиев Посад, Московская область)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сульф гранулы (Granulae Sulfum).

Международное непатентованное наименование: триметоприм + сульфадиазин.

2. Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

Сульф гранулы в 1 г содержат в качестве действующих веществ триметоприм - 0,02 г и сульфадиазин - 0,1 г, а также вспомогательные компоненты: крахмал картофельный - 0,06 г и лактозу - 0,82 г. Генно-инженерно-модифицированных продуктов не содержит.

Выпускают препарат расфасованным по 0,2; 0,5; 1,0; 5,0 и 20 кг в пакеты из многослойной бумаги; по 0,1; 0,2; 0,5 и 1 кг в полимерные банки с крышками и снабжают мерной ложкой.

3. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня изготовления.

Запрещается применение Сульф гранул по истечении срока годности.

4. Хранят Сульф гранулы в закрытой упаковке производителя, в защищенном от света и влаги месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре от 0 °C до 25 °C.

5. Сульф гранулы следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Специальных мер предосторожности при утилизации неиспользованного препарата с истекшим сроком годности не требуется.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Сульф гранулы относятся к группе комбинированных сульфаниламидных антибактериальных препаратов.

Триметоприм и сульфадиазин, входящие в состав Сульф гранул, усиливают действие друг друга путем последовательного воздействия на метаболизм п-аминобензойной и фолиевой кислот в микробной клетке, обеспечивая широкий спектр антибактериального действия.

Препарат активен против грамположительных и грамотрицательных

микроорганизмов, в том числе *E.coli*, *Clostridium* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Bacillus anthracis*, *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Vibrio* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Shigella* spp., *Corynebacterium* spp., *Klebsiella* spp., *Fusobacterium* spp., *Bordetella* spp. и *Brucella* spp).

При пероральном применении препарата его активные компоненты быстро всасываются в желудочно-кишечном тракте и проникают в большинство органов и тканей организма животного, достигая максимальных концентраций в сыворотке крови через 3-4 часа, и удерживаются на терапевтическом уровне не менее 12 часов; выводятся из организма в основном с мочой, у лактирующих животных - частично с молоком.

Сульф гранулы по степени воздействия на организм относятся к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносятся животными.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Сульф гранулы назначают молодняку крупного и мелкого рогатого скота, жеребятам, свиньям, собакам, кошкам и пушным зверям с лечебной целью при бактериальных инфекциях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, кожи, раневых инфекций, пастереллеза, сальмонеллеза и других заболеваний, возбудители которых чувствительны к сульфаниламидным препаратам.

9. Противопоказанием к применению Сульф гранулы является индивидуальная повышенная чувствительность животного к сульфаниламидам, нарушения функций органов кроветворения, печени и почек.

Не следует применять препарат беременным и лактирующим животным.

10. Сульф гранулы применяют животным в смеси с кормом или с водой для поения (с молоком) в суточной дозе 1 г препарата на 4 кг массы животного в два приема с интервалом 12 часов. Лечение проводят в течение 5-7 дней.

11. При передозировке или превышении продолжительности рекомендуемого курса лечения, возможны нарушения деятельности почек и желудочно-кишечного тракта (дисбактериоз). В этом случае необходимо прекратить применение препарата и назначить симптоматическое лечение (щелочные жидкости, витамины и пробиотики).

12. Не следует применять Сульф гранулы одновременно с препаратами п-аминобензойной кислоты (новокаином, прокайном, анестезином, бензокаином).

13. Побочных явлений и осложнений при применении Сульф гранул в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций его использование прекращают.

14. Следует избегать пропусков введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее.

15. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 9 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

16. При проведении лечебных мероприятий с использованием Сульф гранул следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами; пользоваться резиновыми перчатками и респиратором.

17. По окончании работы следует вымыть лицо и руки теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

18. В случае попадания препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо смыть струей воды.

19. Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей.

20. Организация-производитель: ООО “Научно-внедренческий центр Агроветзащита С.-П.”, 141300, Россия, Московская область, г. Сергиев Посад, Центральная ул., 1.

С утверждением настоящей инструкции считать утратившей силу инструкцию по применению Сульфа гранул, утвержденную Россельхознадзором 01 декабря 2005 года.

Инструкция разработана ООО “Научно-внедренческий центр Агроветзащита”; 129329, г. Москва, Кольская ул., 1 стр.1.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ “ВГНКИ”.

Регистрационный номер *ПВР-2-5.9/00282*