

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

« _____ » _____

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Триметин

(Организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, г. Серпухов, п. Оболенск, ул. Строителей, строение 2)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-7.14-2172№ПВР-3-4.9/00226

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Триметин (Trimetin).

Международное непатентованное наименование: сульфаметоксазол, триметоприм.

2. Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.

1 г порошка в качестве действующих веществ содержит: сульфаметоксазол – 0,1 г, триметоприм – 0,02 г и вспомогательное вещество – мальтодекстрин.

3. По внешнему виду препарат представляет собой мелкодисперсный порошок белого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 100, 200, 300, 500 г и 1, 5, 10 кг в пакеты полиэтиленовые, запаянные, с последующим укладыванием в банки полимерные, укупоренные полимерными крышками с винтовой резьбой, или в банки из полипропилена, укупоренные крышками натягиваемыми с уплотняющим элементом из полиэтилена высокого давления, или в банки из полипропилена с контролем первого вскрытия; или в банки полимерные, укупоренные полимерными крышками с винтовой резьбой, или в банки из полипропилена, укупоренные крышками натягиваемыми с уплотняющим элементом из полиэтилена высокого давления, или в банки из полипропилена с контролем первого вскрытия; или в пакеты полиэтиленовые, запаянные. Каждая потребительская упаковка снабжена инструкцией по применению.

5. Хранят Триметин в закрытой упаковке производителя в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °С до 25 °С.

6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: сульфаниламиды.

10. Механизм действия обусловлен двойным блокирующим влиянием на метаболизм грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекционные болезни у животных. Сульфаметоксазол, сходный по строению с парааминобензойной кислотой (ПАБК), захватывается микробной клеткой и препятствует включению ПАБК в молекулу дигидрофолиевой кислоты. Триметоприм обратимо ингибирует дигидрофолатредуктазу бактерий, нарушает синтез тетрагидрофолиевой кислоты из дигидрофолиевой, образование пуриновых и пиримидиновых оснований, нуклеиновых кислот, подавляет рост и размножение микроорганизмов.

После приема внутрь оба компонента быстро и почти полностью всасываются в желудочно-кишечном тракте. Максимальная антибактериальная концентрация в крови отмечается через 3-4 часа после приёма препарата и удерживается на терапевтическом уровне в течение 12 часов. Выводятся сульфаметоксазол и триметоприм в основном с мочой.

Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Триметин применяют телятам, жеребятam, ягнтям, свиньям, собакам и кошкам при заболеваниях мочеполовой системы, органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, сальмонеллезе, колибактериозе, а также при других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к сульфаметоксазолу.

12. Противопоказанием для применения Триметина являются заболевания органов кроветворения, зрительного нерва, острый гепатит, нефрит, В₁₂-дефицитная анемия и повышенная чувствительность к сульфаниламидным препаратам.

Запрещается применение Триметина животным с развитым рубцовым пищеварением.

13. Следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с Триметином запрещается курить, пить и принимать пищу. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с ним. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку). По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

14. Запрещается применение лекарственного препарата животным в период беременности и лактации.

15. Препарат применяют индивидуально или групповым способом телятам, жеребьятам, ягнятам, свиньям, собакам и кошкам в смеси с кормом или индивидуально в форме суспензии, смешав порошок с небольшим количеством воды (молока), 2 раза в сутки в дозе 250 мг препарата на 1 кг массы животного, до исчезновения клинических признаков заболевания и в течение последующих двух дней, но не более 10 суток.

В процессе лечения животным обеспечивают свободный доступ к воде.

16. При повышенной индивидуальной чувствительности животных к сульфаниламидам и триметоприму возможны потеря аппетита, понос и рвота. Применение лекарственного препарата в этих случаях немедленно прекращают.

17. Симптомы передозировки: анорексия, тошнота, рвота, слабость, колики, сонливость. Применение Триметина в этих случаях прекращают. Животному необходимо сделать промывание желудка и обеспечить обильным питьем.

18. Запрещается применение лекарственного препарата одновременно с парааминобензойной кислотой, прокаинамидом и другими местными анестетиками, а также витаминами группы В (никотинамид, фолиевая кислота, холин) из-за их антагонистического действия на сульфаниламиды.

19. Особенности действия лекарственного препарата при первом его применении или при его отмене не выявлено.

20. Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего применения Триметина. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения

ООО «НПК «Асконт+»,
142279, Московская область, г.
Серпухов, п. Оболенск,
ул. Строителей, строение 2

Наименование, адрес организации,
уполномоченной владельцем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на принятие
претензий от потребителя

ООО «НПК «Асконт+»,
142279, Московская область, г.
Серпухов, п. Оболенск,
ул. Строителей, строение 2

Генеральный директор ООО «НПК «Асконт+»

Ярмуш А.О.

