



Code: DII5-RR



Интертрим ЛА

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Интертрим ЛА для лечения болезней бактериальной этиологии у свиней, крупного и мелкого рогатого скота.

Глава 1. ОБЩИЕ ПОЛОЖЕНИЯ

Торговое наименование лекарственного препарата:

Интертрим ЛА (Intertrim LA).

Международное непатентованное название действующих веществ: сульфадоксин и триметоприм.

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

Интертрим ЛА в качестве действующих веществ содержит сульфадоксин - 200 мг и триметоприм - 40 мг, также вспомогательные вещества: натрия гидроксид - 25,7 мг, глицеринформаль - 766,5 мг и воду для инъекций - до 1 мл. Препарат производится и упаковывается в янтарные флаконы из стекла, содержащие 50 и 100 мл продукта, закрытые резиновыми пробками и обкатанные алюминиевыми колпачками, упакованные далее в индивидуальные картонные коробки. Этикетирование и маркировка лекарственного препарата осуществляется в соответствии с требованиями местного законодательства. К каждой упаковке прилагается инструкция по применению. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, темном месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 °С до 25 °С (не подлежит замораживанию).

Срок годности Интертрим ЛА при соблюдении условий хранения - 3 года со дня производства. Срок годности препарата после первого использования флакона составляет 14 дней при температуре хранения от 2 до 8 °С. Лекарственный препарат запрещается использовать по истечении срока годности.

Интертрим ЛА следует хранить в недоступном для детей месте.

Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

Глава 2. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

1. Применение препарата Интертрим ЛА необходимо проводить под контролем ветеринарного врача.

Интертрим ЛА применяется для лечения инфекции желудочно-кишечного тракта, дыхательных и мочевыводящих путей, вызванных бактериями *E. coli*, *Haemophilus*, *Pasteurella*, *Salmonella*, *Staphylococcus*, *Streptococcus* spp. и другими чувствительными к комбинации триметоприма и сульфадоксина микроорганизмами у крупного рогатого скота, коз, овец и свиней.

Фармакотерапевтическая группа: комплексные противомикробные лекарственные препараты. Сульфадоксин - синтетическое соединение из группы сульфаниламидов с бактериостатическим механизмом действия, который действует путем блокирования биосинтеза фолиевой кислоты, необходимой для синтеза нуклеиновых кислот. Механизм действия триметоприма, антагониста фолиевой кислоты, бактериостатический. Обычно он используется в комбинации с сульфаниламидом и препятствует превращению фолиевой кислоты в фолиновою кислоту в бактериальных или протозойных клетках, путем ингибирования фермента дигидрофолатредуктазы в процессе синтеза тетрагидрофолиевой кислоты, и, следовательно, влияя на синтез ДНК.

Ассоциация с триметопримом дает мощное синергическое влияние, приводящее к бактерицидному эффекту.

Этот синергизм является результатом блокировки последовательности биосинтеза тетрагидрофолиевой кислоты на 2 различных уровнях, сульфадоксин - на уровне дигидропероатсинтазы, и триметоприм - на уровне дигидрофолатредуктазы. Комбинация сульфадоксина с триметопримом активна против широкого спектра грамположительных и грамотрицательных бактерий, а именно: *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Pasteurella* spp., *Shigella* spp., *Haemophilus influenzae*, *E. coli*, *Neisseria* spp., *Klebsiella* spp., *Fusobacterium* spp., *Bordetella* spp. и др.

После внутримышечного введения сульфадоксин и триметоприм быстро абсорбируются и распределяются по всем тканям и жидкостям организма животных. Сульфадоксин и триметоприм выводятся преимущественно почками, но экскреция триметоприма происходит быстрее. Способ применения:

Лекарственный препарат вводят один раз в день в виде внутримышечной инъекции в течение 3 - 5 дней из расчета 1 мл на 10 - 15 кг живого веса животного.

2. Особых условий содержания в период и после применения препарата не требуется.

3. Если одна или несколько доз препарата были пропущены, использование препарата следует возобновить в соответствии с предписанной дозировкой.

4. Не следует применять Интертрим ЛА одновременно с другими лекарственными препаратами.

5. Интертрим ЛА не должен использоваться для животных с индивидуальной повышенной чувствительностью к компонентам препарата, для животных с нарушением функций почек и/или печени, для животных с дискразией крови.

6. При применении Интертрим ЛА в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдаются.

Реакции гиперчувствительности являются наиболее распространенными побочными эффектами и могут проявляться в виде местной реакции ткани, лихорадки, тромбоцитопении, лейкопении и анемии. Интертрим ЛА обладает широким запасом безопасности, поэтому передозировки у целевых животных не отмечены.

7. Использование препарата во время беременности и лактации не ограничено.

8. Следует избегать нарушения схемы применения препарата. Не превышайте рекомендуемую дозировку.

9. Убой животных на мясо разрешается не ранее 10 суток после последнего введения препарата. Мясо от животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям. Молоко, предназначенное для пищевых целей, разрешается использовать не ранее 3 суток после последнего применения препарата.

10. Ветеринарный отчет и порядок предоставления отчетности по применению ветеринарного препарата следует вести с учетом местного законодательства.

11. В случае выявления осложнений или побочных эффектов необходимо сообщить в уполномоченные органы.



Производитель:

АО "Интерхеми веркен "Де Аделаар" Эсти"
улица Вананере, дом 14, поселок Пюйнси, волость
Виймси, 74013, Харьковский уезд, Эстония