

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
таблетки «Триметокс»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Таблетки «Триметокс» (Tabulettae «Trimetoxum»).

Международное непатентованное наименование: сульфадимидин, триметоприм.

1.2 Препарат выпускается в форме таблеток для орального применения.

Препарат представляет собой таблетки плоскоцилиндрической формы от белого до кремового, кремово-серого, кремово-желтого или светло-желтого цвета, допускается наличие вкраплений. На одной из поверхностей таблетки может быть нанесен фирменный логотип

1.3 В одной таблетке содержится 0,4 г сульфадимидина, 0,08 г триметоприма, вспомогательные вещества и наполнители (лактоза, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал картофельный, поливинилпирролидон, кальция стеарат, тальк) - до 1,0 г.

1.4 Препарат выпускают в упаковке из полимерных материалов по 50, 100, 200, 500, 1000 таблеток.

1.5 Препарат хранят в упаковке производителя по списку Б, в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 В состав препарата входят сульфадимидин и триметоприм, которые проявляют синергическое действие против грамположительных (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp.) и грамотрицательных (*Pasteurella* spp., *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Bordetella* spp.) микроорганизмов, хламидий.

2.2 Препарат нарушает синтез фолиевой кислоты и блокирует метаболизм тетрагидрофолиевой кислоты, необходимых для развития бактерий.

2.3 При пероральном введении активные компоненты препарата быстро всасываются в кровь и проникают во все органы и ткани животного. Максимальная концентрация отмечается в крови через 1 - 4 часа после применения и удерживается в течение 12-24 часов.

2.4 Препарат малотоксичен, выводится из организма преимущественно с мочой и желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют с лечебной целью молодяку крупного и мелкого рогатого скота, свиньям, собакам и кошкам при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, микоплазмозе, стафилококкозе, стрептококкозе, при инфекционных заболеваниях бактериальной этиологии органов дыхания (острый и хронический бронхит, пневмония, бронхопневмония, абсцесс легких), почек и мочевыводящих путей (пиелит, острый и хронический пиелонефрит, цистит, эпидидимит), бактериальных осложнениях вирусных заболеваний.

3.2 Препарат применяют внутрь групповым способом в смеси с кормом или индивидуально с водой два раза в сутки с равными интервалами в дозе - одна таблетка на 10 кг массы животного в течение 5 - 7 дней. При применении препарата групповым способом с кормом таблетки следует предварительно измельчить.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные средства и препараты кальция, рекомендуют обильное питье.

3.4 Противопоказано совместное применение с препаратами серы, новокаином и анестезином.

3.5 Не рекомендуется назначать препарат животным с тяжелыми заболеваниями почек, печени и органов кровотока, а также при повышенной чувствительности к триметоприму и сульфаниламидам. Не применять беременным и лактирующим животным.

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через семь суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Толкач Н.Г., Петров В.В., Ятусевич И.А., Белко А.А., Иванов В.Н.) и ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 23 » 12 20 12	протокол № 112