

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Сульфетрисан®

(организация-разработчик: ООО «АПИ-САН», 119121, г. Москва,
Смоленская-Сенная пл., д. 27, стр. 1А, кв. 74)

Номер регистрационного удостоверения: 77-3-6.16-4264№ПВР-3-2.1/02698

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения: торговое наименование: Сульфетрисан® (Sulfetrisan); международное непатентованное наименование: сульфадиметоксин, эритромицин, триметоприм, дексаметазон.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Сульфетрисан® в 1 мл содержит в качестве действующих веществ: сульфадиметоксин – 200 мг, эритромицин – 50 мг, триметоприм – 18 мг и дексаметазона натрия фосфат – 0,1 мг, а также вспомогательные вещества: бензокаин, натрия гидроксид, диметилацетамид, диметилформамид, диметилсульфоксид, воду для инъекций и пропиленгликоль.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства, после вскрытия флакона – 28 суток.

Запрещается применение препарата Сульфетрисан® по истечении срока годности.

4. Выпускают препарат расфасованным по 20 и 100 мл во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы поштучно упаковывают в картонные пачки. Допускается упаковка флаконов по 100 мл в транспортную тару. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

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

При хранении препарата Сульфетрисан® может возникнуть явление желеобразования, что не влияет на эффективность препарата. В таких случаях перед применением рекомендуется осторожно нагреть флакон с препаратом на водяной бане (45° – 50°С) до полного восстановления физического состояния раствора.

6. Сульфетрисан® следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Лекарственный препарат Сульфетрисан® относится к фармакотерапевтической группе – сульфаниламиды в комбинациях.

10. Комбинация входящих в состав препарата компонентов обеспечивает широкий спектр его антибактериального действия в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов.

Эритромицин – антибиотик группы макролидов, механизм бактериостатического действия которого связан с блокированием синтеза белков и нарушением процесса образования пептидных связей между молекулами аминокислот в микробной клетке. Активен в отношении грамположительных (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp.) и некоторых грамотрицательных бактерий (*Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp. и *Mycoplasma* spp.).

Действие эритромицина усиливает комбинация сульфадиметоксина и триметоприма, которые наряду с действием на грамположительную микрофлору активны против грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Shigella* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp.). Обладая синергидным эффектом и повышая активность друг друга путем последовательного воздействия на метаболизм р-аминобензойной и фолиевой кислот в микробной клетке, комбинация сульфадиметоксина и триметоприма эффективна в отношении микроорганизмов, слабочувствительных к сульфаниламидам.

Дексаметазон – синтетический глюкокортикостероид, оказывает противовоспалительное, десенсибилизирующее и антитоксическое действие.

После внутримышечного введения препарата его антибактериальные компоненты легко всасываются из места инъекции и проникают в большинство органов и тканей организма, достигая максимальных концентраций через 2 – 3 часа.

Эритромицин выводится из организма преимущественно с желчью и частично (около 15%) с мочой в неизменной форме, триметоприм и сульфадиметоксин – в основном с мочой в неизменной форме и в виде метаболитов (15 – 29%), дексаметазон – в основном в виде метаболитов с мочой (около 75%) и желчью.

Сульфетрисан® по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Сульфетрисан® назначают с лечебной целью крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам при инфекционных болезнях желудочно-кишечного тракта, дыхательных путей, мочеполовой системы, пастереллезе, колибактериозе, энзоотической пневмонии, отежной болезни и при других инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

12. Противопоказанием к применению препарата Сульфетрисан® является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, дефицит глюкозо-6-фосфатдегидрогеназы, печеночная и/или почечная недостаточность.

13. При работе с препаратом Сульфетрисан® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Сульфетрисан®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Запрещается применение лекарственного препарата беременным и кормящим самкам. Препарат разрешен для применения молодняку крупного и мелкого рогатого скота, поросятам, щенкам и котяткам с первых недель жизни.

15. Сульфетрисан® вводят животным с интервалом 12 – 24 часа глубоко внутримышечно в течение 3 – 5 дней подряд в следующих дозах:

- крупный рогатый скот – 20 – 30 мл на животное;
- телята – 5 – 10 мл на животное;
- свиньи, овцы, мелкие животные – 1 мл на 5 – 10 кг массы животного.

Максимальный объем препарата Сульфетрисан® для введения животному в одно место не должен превышать 20 мл.

16. При применении Сульфетрисана® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. У отдельных животных отмечается болезненность в месте инъекции, которая самопроизвольно проходит и не требует применения лекарственных средств.

Ввиду повышенной видовой чувствительности коз к компонентам препарата применять Сульфетрисан® этому виду животных следует с особой осторожностью под контролем ветеринарного врача.

В случае появления побочных явлений и осложнений использование лекарственного препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

17. При значительной передозировке лекарственного препарата у животного может наблюдаться отечность в месте инъекции, угнетенное состояние, отказ от корма. В этих случаях применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма.

18. Сульфетрисан® не следует применять одновременно с производными парааминобензойной кислоты, антикоагулянтами и гипогликемической сульфанилуреазой, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

19. При первом применении препарата у некоторых животных возможно незначительное повышение температуры и угнетенное состояние, которые самопроизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют как можно скорее в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Молоко запрещается использовать в пищевых целях в течение 3 суток после последнего применения препарата. Полученное ранее установленного срока молоко может быть использовано после кипячения в корм животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «Апиценна», Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.

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

ООО «Апиценна», Московская область, г. Балашиха, Полтевское шоссе, владение 4.