

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**«СУЛЬТЕПРИМ РАСТВОР ДЛЯ ОРАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Сультеприм раствор для орального применения (Solutio Sultepimum pro adhibitionis per os).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: сульфадимезин, триметоприм.

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-жёлтого до жёлто-коричневого цвета.

В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится 200 мг сульфадимезина и 40 мг триметоприма, вспомогательные и формообразующие вещества (N-метил-2-пирролидон, солюфор, трилон Б, натрия тиосульфат, спирт бензиловый, натрия гидроокись и вода высокоочищенная).

1.3 Препарат выпускают по 20, 50, 100, 200, 250, 500, 1000 см<sup>3</sup> в полимерных флаконах и по 5000 см<sup>3</sup> в полимерных канистрах.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С, в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности – 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

После вскрытия упаковки препарат необходимо использовать в течение 60 суток.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Сультеприм раствор для орального применения – комплексный антибактериальный лекарственный препарат.

2.2 Сультеприм раствор для орального применения обладает широким спектром антибактериального действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.* и других микроорганизмов, а также некоторых простейших, таких как *Coccidia* и *Toxoplasma gondi*.

2.3 Сульфадимезин, относящийся к группе сульфаниламидов, сходный по строению с парааминобензойной кислотой, нарушает синтез дигидрофолиевой кислоты в бактериальных клетках, препятствуя включению парааминобензойной кислоты в ее молекулу.

Триметоприм является синтетическим антимикробным средством. Он усиливает действие сульфадимезина, нарушая восстановление дигидрофолиевой кислоты в тетрагидрофолиевую - активную форму фолиевой кислоты, ответственную за белковый обмен и деление микробной клетки. При комбинированном действии нарушается синтез фолиевой кислоты на двух последовательных стадиях, что приводит к нарушению синтеза нуклеотидов и обуславливает синергидное бактерицидное действие комбинации сульфадимезина и триметоприма.

2.4 Сульфадимезин и триметоприм хорошо и быстро всасываются из желудочно-кишечного тракта и проникают во все органы и ткани организма, где создают антибактериальные концентрации на протяжении 24 часов. Выводятся из организма преимущественно с мочой и в меньшей степени с желчью.

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Сульфеприм раствор для орального применения применяют телятам, ягнятам при сальмонеллезе, пастереллезе, бронхопневмонии, абсцессах и полиартритах бактериальной этиологии; свиньям при атрофическом рините, сальмонеллезе, пастереллезе, гемофилезе, актинобациллезной плевропневмонии; сельскохозяйственной птице при пастереллезе, сальмонеллезе, стафилококкозе, эймериозе и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Сульфеприм оральный раствор применяют животным перорально индивидуально или групповым способом в следующих дозах:

- телятам, ягнятам: 1 - 2 см<sup>3</sup> препарата на 16 кг массы тела животного с водой для поения или ЗЦМ или 500 - 1000 см<sup>3</sup> препарата на 1000 л воды в течение 5 дней;

- свиньям: 1 - 2 см<sup>3</sup> препарата на 16 кг массы тела животного с водой для поения или 500 - 1000 см<sup>3</sup> препарата на 1000 л воды в течение 3-5 дней;

- цыплятам до 4-х недельного возраста при бактериальных заболеваниях: 1 - 2 см<sup>3</sup> препарата на 16 кг массы птицы с водой для поения или 100 - 500 см<sup>3</sup> препарата на 1000 л воды в течение 3-5 дней;

- птице старше 4-х недельного возраста при бактериальных заболеваниях: 1 см<sup>3</sup> препарата на 16 кг массы птицы с водой для поения или 500 - 1000 см<sup>3</sup> препарата на 1000 л воды в течение 3-5 дней;

- птице при эймериозе: 2 л препарата на 1000 л воды в течение 3 - 5 дней.

При необходимости суточную дозу препарата для телят и ягнят можно разделить на две одинаковые части и выпаивать в два приема, с интервалом в 12 часов.

Свежий раствор препарата готовят ежедневно. В период лечения животные должны получать только воду, содержащую препарат. Возможно выпаивание суточной дозы препарата методом пульсдозинга в течение 4-6 часов.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства.

3.4 Запрещается применение препарата в сочетании с препаратами серы и производными парааминобензойной кислоты (прокаин / новокаин и другими местными анестетиками), с витаминами группы В (никотинамид, фолиевая кислота, холин) из-за их антагонистического действия на сульфаниламиды.

3.5 Запрещается применение препарата взрослым жвачным животным, телятам старше 6-месячного возраста, а также животным с выраженной сердечной, почечной и печеночной недостаточностью. Запрещается использовать препарат козам.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

Запрещается применять дойным животным, молоко от которых используется в пищу людям.

3.6 Убой свиней, молодняка крупного и мелкого рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток, птицы - не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

4.3 При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам пре-

парата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

## 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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

## 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранное производственное унитарное предприятие «ВИК – здоровье животных». 210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай) на основании материалов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Минского областного сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Экземпляр	<i>[Подпись]</i>
29 декабря 2018 г.	протокол № 99