

07.09.2020

## ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Триховет®

(организация-разработчик: АО «Мосагроген»,  
117545, г. Москва, проезд Дорожный 1-й, д. 1, стр. 1, пом. IV эт. 1 ком 6)

Номер регистрационного удостоверения: 32-3-7.15-2764№ПВР-3-4.0/02542

### I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Триховет® (Trichovet).  
Международное непатентованное наименование: метронидазол.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.  
Триховет® в качестве действующего вещества содержит в 1 мл метронидазол - 50 мг, вспомогательные вещества: метил- $\alpha$ -пирролидон, вода для инъекций, пропиленгликоль.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета.  
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.
4. Препарат выпускают расфасованным по 20 или 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 20 мл помещают по 20 штук в картонные коробки. 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.
6. Триховет® следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Триховет® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Триховет<sup>®</sup> относится к препаратам группы нитроимидазолов.

10. Метронидазол активен в отношении анаэробных бактерий (споро- и неспорообразующих), трепонем, амёб, гистомонад, балантидий и трихомонад.

Механизм действия заключается в биохимическом восстановлении 5-нитрогруппы метронидазола внутриклеточными транспортными протеинами анаэробных микроорганизмов и простейших. Восстановленная 5-нитрогруппа метронидазола взаимодействует с ДНК бактериальной клетки, ингибируя в ней синтез нуклеиновых кислот, что ведет к гибели микроорганизма.

При внутримышечном введении метронидазол быстро проникает в кровь и другие ткани, в том числе в стенки желудочно-кишечного тракта. После однократного внутримышечного введения терапевтические концентрации поддерживаются на протяжении 48 часов. Около 30-60% метронидазола подвергается биотрансформации в печени; выводится из организма в основном с мочой и в значительно меньшей степени - с фекалиями.

Триховет<sup>®</sup> по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

## III. Порядок применения

11. Триховет<sup>®</sup> назначают свиньям для лечения дизентерии, вызванной *Treponema (Serpulina) hyodysenteriae* и анаэробными микроорганизмами, а также балантидиоза (*Balantidium suis*). Крупному рогатому скоту и собакам применяют для лечения трихомоноза и гиардиоза.

12. Противопоказанием к применению препарата Триховет<sup>®</sup> является повышенная чувствительность к метронидазолу или другим нитроимидазольным производным; первая треть беременности; лактация. Не рекомендуется назначать препарат в случае тяжелых нарушений функции печени и почек.

13. При работе с препаратом Триховет<sup>®</sup> следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

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

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. В

случае возникновения аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Триховет<sup>®</sup> запрещается применять в период беременности и лактации, а также новорожденным животным.

15. Триховет<sup>®</sup> применяют внутримышечно дважды с интервалом 48 часов.

- свиньям в дозе 1 мл на 10 кг массы при дизентерии, вызванной *Treponema spp.*, и 2 мл на 10 кг массы животного при балантидиозе;

- крупному рогатому скоту и собакам в дозе 1 мл на 10 кг массы животного.

В тяжелых случаях лекарственный препарат вводят один раз в день в течение 3-5 дней. При необходимости курс лечения повторяют через 10-15 дней.

Если объём вводимого лекарственного препарата превышает 10 мл, его следует вводить животным в несколько мест.

16. Возможные побочные действия при применении препарата: тошнота, рвота, диарея, эритематозные высыпания, кожный зуд, окрашивание мочи в темный цвет, аллергические реакции. При назначении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные средства или другое симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки: тошнота, рвота, атаксия, в тяжелых случаях - периферическая нейропатия. Лечение симптоматическое. Специфические антидоты отсутствуют.

18. Лекарственный препарат нельзя применять одновременно со спиртосодержащими препаратами. Метронидазол усиливает действие непрямых антикоагулянтов. Сульфаниламиды усиливают противомикробное действие препарата. Триховет<sup>®</sup> не следует смешивать в одном шприце с другими препаратами.

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

20. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток, а крупного рогатого скота через 18 суток после последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения

указанного срока, может быть использовано после термической обработки для кормления пушных зверей.

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

АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва,  
1-ый Дорожный проезд, д. 1.

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

АО «Мосагроген»  
Российская Федерация, 117545,  
г. Москва, 1-ый Дорожный  
проезд, д. 1, стр. 1, пом. 6 эт. 1  
ком 6.  
т/ф (495) 744-06-45.