

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Сульф гранул для лечения животных
при болезнях бактериальной этиологии

(Организация-производитель: ООО “Научно-внедренческий
центр Агроветзащита С.-П.”, г. Сергиев Посад, Московская область)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сульф гранулы (Granulae Sulfum).

Международное непатентованное наименование: триметоприм + сульфадиазин.

2. Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

Сульф гранулы в 1 г содержат в качестве действующих веществ триметоприм - 0,02 г и сульфадиазин - 0,1 г, а также вспомогательные компоненты: крахмал картофельный - 0,06 г и лактозу - 0,82 г. Генно-инженерно-модифицированных продуктов не содержит.

Выпускают препарат расфасованным по 0,2; 0,5; 1,0; 5,0 и 20 кг в пакеты из многослойной бумаги; по 0,1; 0,2; 0,5 и 1 кг в полимерные банки с крышками и снабжают мерной ложкой.

3. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня изготовления.

Запрещается применение Сульф гранул по истечении срока годности.

4. Хранят Сульф гранулы в закрытой упаковке производителя, в защищенном от света и влаги месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов при температуре от 0 °С до 25 °С.

5. Сульф гранулы следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Специальных мер предосторожности при утилизации неиспользованного препарата с истекшим сроком годности не требуется.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

7. Сульф гранулы относятся к группе комбинированных сульфаниламидных антибактериальных препаратов.

Триметоприм и сульфадиазин, входящие в состав Сульф гранул, усиливают действие друг друга путем последовательного воздействия на метаболизм п-аминобензойной и фолиевой кислот в микробной клетке, обеспечивая широкий спектр антибактериального действия.

Препарат активен против грамположительных и грамотрицательных

микроорганизмов, в том числе E.coli, Clostridium spp., Salmonella spp., Proteus spp., Bacillus anthracis, Pasteurella spp., Haemophilus spp., Vibrio spp., Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Shigella spp., Corynebacterium spp., Klebsiella spp., Fusobacterium spp., Bordetella spp. и Brucella spp).

При пероральном применении препарата его активные компоненты быстро всасываются в желудочно-кишечном тракте и проникают в большинство органов и тканей организма животного, достигая максимальных концентраций в сыворотке крови через 3-4 часа, и удерживаются на терапевтическом уровне не менее 12 часов; выводятся из организма в основном с мочой, у лактирующих животных - частично с молоком.

Сульф гранулы по степени воздействия на организм относятся к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносятся животными.

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

8. Сульф гранулы назначают молодняку крупного и мелкого рогатого скота, жеребят, свиньям, собакам, кошкам и пушным зверям с лечебной целью при бактериальных инфекциях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, кожи, раневых инфекций, пастереллеза, сальмонеллеза и других заболеваний, возбудители которых чувствительны к сульфаниламидным препаратам.

9. Противопоказанием к применению Сульф гранулы является индивидуальная повышенная чувствительность животного к сульфаниламидам, нарушения функций органов кроветворения, печени и почек.

Не следует применять препарат беременным и лактирующим животным.

10. Сульф гранулы применяют животным в смеси с кормом или с водой для поения (с молоком) в суточной дозе 1 г препарата на 4 кг массы животного в два приема с интервалом 12 часов. Лечение проводят в течение 5-7 дней.

11. При передозировке или превышении продолжительности рекомендуемого курса лечения, возможны нарушения деятельности почек и желудочно-кишечного тракта (дисбактериоз). В этом случае необходимо прекратить применение препарата и назначить симптоматическое лечение (щелочные жидкости, витамины и пробиотики).

12. Не следует применять Сульф гранулы одновременно с препаратами п-аминобензойной кислоты (новокаином, прокаином, анестезином, бензокаином).

13. Побочных явлений и осложнений при применении Сульф гранул в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций его использование прекращают.

14. Следует избегать пропусков введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо ввести препарат как можно скорее.

15. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 9 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

16. При проведении лечебных мероприятий с использованием Сульф гранул следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами; пользоваться резиновыми перчатками и респиратором.

17. По окончании работы следует вымыть лицо и руки теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

18. В случае попадания препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо смыть струей воды.

19. Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей.

20. Организация-производитель: ООО "Научно-внедренческий центр Агроветзащита С.-П.", 141300, Россия, Московская область, г. Сергиев Посад, Центральная ул., 1.

С утверждением настоящей инструкции считать утратившей силу инструкцию по применению Сульфа гранул, утвержденную Россельхознадзором 01 декабря 2005 года.

Инструкция разработана ООО "Научно-внедренческий центр Агроветзащита"; 129329, г. Москва, Кольская ул., 1 стр.1.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ "ВГНКИ".

Регистрационный номер *ПВР-2-5.9/00282*