

## **Инструкция по применению препарата ветеринарного «Сульфаприм 48 БТ»**

### **1 Общие сведения**

- 1.1 Сульфаприм 48 БТ (Sulfaprimum 48 БТ).
- 1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до кремового цвета.
- 1.3 В 1 г препарата содержится 0,4 г сульфадимидина, 0,08 г триметоприма и наполнитель.
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 150, 200, 250, 500 и 1000 г.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре не выше плюс 25 °С.
- 1.6 Срок годности – три года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

### **2 Фармакологические свойства**

2.1 Сульфаприм 48 БТ – комбинированный антибактериальный препарат, действует бактерицидно в отношении грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Actinobacillus* spp.) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium* spp.), эймерий, хламидий.

2.2 Высокоэффективная комбинация сульфадимидина – структурного аналога-конкурента парааминобензойной кислоты, и триметоприма, который усиливает противомикробное действие, нарушая восстановление тригидрофолиевой кислоты, угнетает синтез пуриновых и пиримидиновых оснований обуславливающих рост и размножение микроорганизмов.

2.3 После введения внутрь препарат быстро всасывается в кровь и проникает во все органы и ткани. Максимальная антибактериальная концентрация в крови отмечается через 4-5 часа после введения препарата и удерживается на терапевтическом уровне в течение 12 часов. Препарат на 75 % связывается с белками крови и накапливается в ней в больших количествах. Выделяется из организма с мочой.

### **3 Порядок применения препарата**

3.1 Препарат применяют телятам, ягнятам, свиньям, птице, мелким домашним животным при пневмониях, катаральной бронхопневмонии, бронхите, ларингите, ангине, сепсисе, некробактериозе, диспепсии, гастроэнтеритах, инфекции мочевых путей, сальмонеллезе, пастереллезе, респираторном микоплазмозе, эймериозе и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Телятам, ягнятам, свиньям и мелким домашним животным препарат назначают внутрь с кормом в дозе 0,04 г/кг массы животного 2 раза в сутки с интервалом 12 ч, в течение 3-5 дней (на первый прием доза двукратная).

3.3 Сельскохозяйственной птице назначают из расчета 1,0 г на 5 кг корма 2 раза в день с интервалом 12 ч, в течение 3-5 дней.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.5 Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью и тяжелыми нарушениями функций печени и почек. В случае возникновения аллергической реакции (дерматит, зуд, отек) применение препарата прекращают и назначают десенсибилизирующую терапию (димедрол, тавегил, препараты кальция), рекомендуют обильное питье.

3.6 Противопоказано совместное применение препарата с лекарственными препаратами, содержащими производные парааминобензойной кислоты (новокаин, анестезин), препаратами серы (натрия тиосульфат и унитиол).



3.7 Препарат не применяют козам, из-за повышенной чувствительности к сульфаниламидам.

Запрещено применять препарат птицам, чье яйцо используется в пищу людям, а также беременным и кормящим самкам всех видов животных.

3.8 Убой животных и птицы 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 личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать 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 по применению 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<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана доцентами кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В. и Толкачем Н.Г., начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20. 10	2017. протокол № 92