Совет по ветеринарным пренаратам протокол от «05» сентября 2022 года № 122

Инструкция по применению ветеринарного пренарата «Сульфаприм 48 БТ»

1 Общие сведения

1.1 Сульфаприм 48 БТ (Sulfaprimum 48 ВТ).

Международное непатентованное наименование: сульфадимидин, триметоприм.

- 1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до кремового цвета. Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.3 В 1 г препарата содержится 0,40 г сульфадимидина, 0,08 г триметоприма и наполнитель (сахароза).
- 1.4 Препарат упаковывают в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 150, 200, 250, 500 г, 1 кг и в мешки с полиэтиленовым вкладышем бумажные многослойные или полипропиленовые по 20 кг.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C. Хранить в местах, недоступных для детей!
- 1.6 Срок годности три года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия мешков с полиэтиленовым вкладышем бумажных многослойных 3 месяца при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата.

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 spp., Bordetella spp., Pasteurella spp., Haemophilus spp., Actinobacillus spp., Aeromonas spp., Shewanella spp.) и грамположительных бактерий (Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Listeria monocytogenes, Corynebacterium spp.), Eimeria spp., Chlamydia spp.
- 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 копцентрация в крови отмечается через 4-5 часа после введения препарата и удерживается на терапевтическом уровне в течение 12 часов. Выделяется из организма с мочой.

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют молодняку крупного и мелкого рогатого скога, свиньям, сельскохозяйственной птице, мелким домашним животным при пневмониях, катаральной бронхопневмонии, бронхите, ларингите, ангине, сепсисе, некробактериозе, диспенсии, гастроэнтеритах, инфекции мочевых путей, сальмонеллезе, пастереллезе, респираторном микоплазмозе, эймериозе, аэромонозе, псевдомонозе и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

Препарат применяют рыбам при аэромонозе, псевдомонозе, протеозе и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Телятам, ягнятам и мелким доманним животным препарат назначают внутрь с кормом в течение 3-5 дней в дозе 0.04 г/кг массы тела животного 2 раза в сутки с интервалом 12 часов (на первый прием доза двукратная).

3.3 Свиньям препарат назначают внутрь с кормом в дозе 0.08 г препарата на 1 кг массы тела животного в сутки (на первый прием доза двукратная).

Поскольку потребление корма животными зависит от его клинического состояния, производственного периода и генетических характеристик, для облегчения расчета предлагаются дозы, указанные в таблицах.

Таблица 1 – Дозы препарата для свиней с учетом потребления корма

Ежедневное потребление корма к массе тела животного. %	Количество препарата на тонну корма, кг
2	3,1
3	2,1
4	1,6
5	1,3

Или:

Таблица 2 – Дозы препарата для свиней с учетом массы тела животного

Масса тела животного, кг	Количество препарата на тонну корма, кг
от 0 до 60	1,3
от 60 до 80	1,4
от 80 до 100	2,1

Предусматривается строгое применение препарата с интервалом не более 12 часов.

3.4 Сельскохозяйственной птице назначают из расчета 62,5 мг препарата на 1 кг массы тела птицы в течение 3-5 дней.

Предусматривается строгое применение препарата с интервалом не более 12 часов.

- 3.5 Рыбе применяют в составе лечебного корма в течение 5 дней подряд один раз в сутки в дозе 1 г препарата на 10 кг ихтиомассы:
- карповым рыбам = 2 кг на 1 т корма (ежедневно скармливать 5 % от массы рыбы);
- осетровым и лососевым рыбам -3.5 кг на 1 т корма (ежедневно скармливать 3 % от массы рыбы).
 - 3.6 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.
- 3.7 Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью и тяжелыми нарушениями функций печени и почек. В случае возникновения аплергической реакции (дерматит, зуд, отек) применение препарата прекращают и назначают аптигистаминные препараты и препараты кальция.
- 3.8 Противопоказано совместное применение препарата с лекарственными препаратами, содержащими производные парааминобензойной кислоты (новокаин, анестезин), препаратами серы (натрия тиосульфат и унитиол).
- 3.9 Препарат запрещен к применению козам, из-за повышенной чувствительности к сульфаниламидам, беременным и лактирующим самкам всех видов животных, а также животным с развитым рубцовым пищеварением.

Ветеринарный препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пицу людям.

3.10 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее чем через семь суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Товарную рыбу допускается использовать в пищу людям не ранее, чем через 500 градусодней после последнего применения препарата.

4 Меры 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, 19А) 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. Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь, ул. Строителей, 20, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Герасимчиком В.А., Зыбиной О.Ю., Кошнеровым А.Г., Петровым В.В., Толкачем Н.Г.), РУП «Институт рыбного хозяйства» (Дегтярик С.М., Максимьюк Е.В., Полоз С.В.) и ООО «Белэкотехника» (Шего Е.А., Чайко М.Ю.).

Папартамент вотеринарного и продовольственного надхора Министеррина сельского холинстви и продовольствии Республики Беларусь
Совет по встеринарным препублика Беларусь

ОДОБРЕНО

Председатель

ОК разращая

ОК разр