

ИНСТРУКЦИЯ

**по применению Триметина в форме порошка
для лечения сельскохозяйственных животных, собак и кошек
при болезнях бактериальной этиологии**

**(Организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская
область, Серпуховский р-н, рп. Оболенск, ул. Строителей, строение 2)**

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Триметин (Trimetin).
Международное непатентованное наименование: сульфаметоксазол, триметоприм.
2. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.
1 г порошка в качестве действующих веществ содержит: сульфаметоксазол – 0,1 г, триметоприм – 0,02 г и вспомогательное вещество – мальтодекстрин.
3. По внешнему виду препарат представляет собой мелкодисперсный порошок белого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.
4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным по 100, 200, 300, 500 г и 1 кг в пакеты полиэтиленовые, герметично запаянные, с последующим укладыванием в банки полимерные, укупоренные полимерными крышками с винтовой резьбой, или в банки из полипропилена, укупоренные крышками натягиваемыми с уплотняющим элементом из полиэтилена высокого давления, или в банки из полипропилена с контролем первого вскрытия; или в банки полимерные, укупоренные полимерными крышками с винтовой резьбой, или в банки из полипропилена, укупоренные крышками натягиваемыми с уплотняющим элементом из полиэтилена высокого давления, или в банки из полипропилена с контролем первого вскрытия; или в пакеты полиэтиленовые, герметично запаянные. Каждая потребительская упаковка снабжена инструкцией по применению.
5. Хранят Триметин в закрытой упаковке производителя в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 2 °C до 25 °C.
6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: сульфаниламиды.
10. Механизм действия обусловлен двойным блокирующими влиянием на метаболизм грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекционные болезни у животных. Сульфаметоксазол, сходный по строению с парааминобензойной кислотой (ПАБК), захватывается микробной клеткой и препятствует включению ПАБК в молекулу дигидрофолиевой кислоты. Триметоприм обратимо ингибитирует дигидрофолатредуктазу бактерий, нарушает синтез тетрагидрофолиевой кислоты из дигидрофолиевой, образование пуриновых и пиrimидиновых оснований, нуклеиновых кислот, подавляет рост и размножение микроорганизмов.

После приема внутрь оба компонента быстро и почти полностью всасываются в желудочно-кишечном тракте. Максимальная антибактериальная концентрация в крови отмечается через 3-4 часа после приёма препарата и удерживается на терапевтическом уровне в течение 12 часов. Выводятся сульфаметоксазол и триметоприм в основном с мочой.

Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Триметин применяют телятам, жеребятам, ягнятам, свиньям, собакам и кошкам при заболеваниях мочеполовой системы, органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, сальмонеллезе, колибактериозе, а также при других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к сульфаметоксазолу.
12. Противопоказанием для применения Триметина являются заболевания органов кро-

ветворения, зрительного нерва, острый гепатит, нефрит, В₁₂-дефицитная анемия и повышенная чувствительность к сульфаниламидным препаратам.

Запрещается применение Триметина животным с развитым рубцовым пищеварением.

13. Препарат применяют индивидуально или групповым способом телятам, жеребятам, ягнятам, свиньям, собакам и кошкам в смеси с кормом или индивидуально в форме суспензии, смешав порошок с небольшим количеством воды (молока), 2 раза в сутки в дозе 250 мг препарата на 1 кг массы животного, до исчезновения клинических признаков заболевания и в течение последующих двух дней, но не более 10 суток.

В процессе лечения животным обеспечивают свободный доступ к воде.

14. Симптомы передозировки: анорексия, тошнота, рвота, слабость, колики, сонливость. Применение Триметина в этих случаях прекращают. Животному необходимо сделать промывание желудка и обеспечить обильным питьем.

15. Особеностей действия лекарственного препарата при первом его применении или при его отмене не выявлено.

16. Запрещается применение лекарственного препарата животным в период беременности и лактации.

17. Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией.

18. При повышенной индивидуальной чувствительности животных к сульфаниламидам и триметоприму возможны потеря аппетита, понос и рвота. Применение лекарственного препарата в этих случаях немедленно прекращают.

19. Запрещается применение лекарственного препарата одновременно с парааминоベン-зойной кислотой, прокайном и другими местными анестетиками, а также витаминами группы В (никотинамид, фолиевая кислота, холин) из-за их антагонистического действия на сульфаниламиды.

20. Убийство животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего применения Триметина. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Триметином следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

22. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей; она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Триметином. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, Серпуховский р-н, рп. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, Серпуховский р-н, рп. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция, утвержденная Россельхознадзором 21 марта 2017 года.

Номер регистрационного удостоверения 32-3-7.14-2172 №ПВР-3-4.9/00226