

Рассмотрена и одобрена на заседании
Ветбиофармсовета
"13"ноября 2012 г. Протокол № 64.

Инструкция по применению препарата Тримератим в ветеринарии

1 Общие сведения

1.1 Тримератим (Trimeratim).

1.2 Активнодействующими веществами являются сульфамеразин и триметоприм.

1.3 Тримератим выпускается в форме порошка и таблеток. Препарат представляет собой однородный мелкокристаллический порошок от белого до кремового цвета или таблетки круглой формы белого цвета или белого цвета с желтым оттенком.

Один грамм препарата в форме порошка содержит 0,12 г активного вещества (0,1 г сульфамеразина и 0,02 г триметоприма). Каждая таблетка содержит 0,48 г активного вещества (0,4 г сульфамеразина и 0,08 г триметоприма).

1.4 Препарат выпускают: порошок по 0,2; 0,3; 0,5; 1,0; 2,0 кг в двойных пакетах из полиэтиленовой пленки или в полимерных пакетах, таблетки по 50, 100, 250, 500, 1000 штук в непрозрачной полимерной таре.

Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до плюс 25°C.

Срок годности препарата - 2 года при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат является соединением триметоприма с сульфамеразином – производным сульфадиазина - в пропорции 1:5. Средство с широким спектром синергического бактерицидного действия компонентов на грамположительные и грамотрицательные микроорганизмы. Особенно активен по отношению к *Haemophilus*, *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis* и *vulgaris*, но не активен в отношении грибов и вирусов.

2.2 Механизм действия заключается в торможении каждым компонентом активности двух разных ферментов, участвующих в биосинтезе фолиевой кислоты бактерий. 2-х этапное действие средства значительно повышает его эффективность и уменьшает возможность возникновения устойчивых форм штаммов.

2.3 Через час после перорального введения препарата активные компоненты достигают в крови бактериостатической концентрации, которая удерживается 12 ч. Выделяется препарат главным образом с мочой.

3 Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют сельскохозяйственным животным, собакам и кошкам при заболеваниях мочеполовой системы, органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, особенно при сальмонеллезе, колибактериозе, раневых инфекциях, а также при других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к препарату.

3.2 Препарат назначают внутрь в течение 4 - 6 дней 2 раза в сутки из расчета 5 г порошка на 20 кг массы животного или 1 таблетка на 15 кг массы животного, что составляет 30 мг/кг активной субстанции. Таблетки задают с кормом, питьевой водой или на корень языка.

В процессе лечения животным обеспечивают свободный доступ к воде.

3.3 Побочные действия в рекомендуемых дозировках, как правило, не наблюдаются. При повышенной индивидуальной чувствительности животных к сульфаниламидам возможны потеря аппетита, понос и рвота. Применение препарата прекращают.

3.4 Применение препарата противопоказано при заболеваниях органов кроветворения, остром гепатите, нефрите и повышенной чувствительности к компонентам препарата. Запрещается давать препарат дойному скоту.

Тримератим можно применять в сочетании с антибиотиками, в этих случаях антимикробный спектр и терапевтические свойства препаратов существенно увеличиваются.

3.5 Убой животных на мясо, которым давали препарат, разрешается через 7 дней после последнего применения препарата.

Мясо скота и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

4.2 После окончания работы с препаратом следует тщательно вымыть руки и лицо теплой водой с мылом.

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 которой 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ".
(Республика Беларусь).

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО "ТМ"
(Кривко В.Г., Кисин А.Л.).

