

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Триховета® для лечения животных
при бактериальных и протозойных инфекциях

(организация-разработчик: ЗАО «Мосагроген», Московская область, 142000, г.
Домодедово, Кутузовский проезд. д.10-77)

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата Триховет® (Trichovet).

Международное непатентованное наименование: метронидазол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится метронидазол 50 мг, а в качестве вспомогательных веществ: метил- α -пирролидон, воду для инъекций и пропиленгликоль.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Триховет® следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

8. Триховет® отпускается без рецепта.

II. Фармакологические свойства

9. Триховет® относится к препаратам группы нитроимидазолов.

10. Метронидазол – действующее вещество Триховета – активен в отношении анаэробных бактерий (споро- и неспорообразующих), трепонем, амёб, гистомонад, балантидий и трихомонад.

Механизм действия заключается в биохимическом восстановлении 5-нитрогруппы метронидазола внутриклеточными транспортными протеинами анаэробных микроорганизмов и простейших. Восстановленная 5-нитрогруппа метронидазола взаимодействует с ДНК бактериальной клетки, ингибируя в ней синтез нуклеиновых кислот, что ведет к гибели микроорганизма.

При внутримышечном введении метронидазол быстро проникает в кровь и другие ткани, в том числе в стенки желудочно-кишечного тракта. После однократного внутримышечного введения терапевтические концентрации поддерживаются на протяжении 48 часов. Около 30-60% метронидазола подвергается биотрансформации в печени; выводится из организма в основном с мочой и в значительно меньшей степени – с фекалиями.

Триховет® по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Триховет® применяют свиньям для лечения дизентерии, вызванной *Treponema (Serpulina) hyodysenteriae* и анаэробными микроорганизмами, а также балантидиоза (*Balantidium suis*). Крупному рогатому скоту и собакам применяют для лечения трихомоноза и гиардиоза.

12. Противопоказанием к применению является повышенная чувствительность к метронидазолу или другим нитроимидазольным производным; первая треть беременности; лактация. Не рекомендуется назначать препарат в случае тяжелых нарушений функции печени и почек.

13. Триховет® применяют внутримышечно дважды с интервалом 48 часов:

- свиньям в дозе 1 мл на 10 кг массы при дизентерии, вызванной *Treponema spp.*, и 2 мл на 10 кг массы животного при балантидиозе;
- крупному рогатому скоту и собакам в дозе 1 мл на 10 кг массы животного.

В тяжелых случаях лекарственный препарат вводят один раз в день в течение

3-5 дней. При необходимости курс лечения повторяют через 10-15 дней.

Если объём вводимого лекарственного препарата превышает 10 мл, его следует вводить животным в несколько мест.

14. Симптомы передозировки: тошнота, рвота, атаксия, в тяжелых случаях - периферическая нейропатия. Лечение симптоматическое. Специфические антитоды отсутствуют.

15. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

16. Триховет[®] нельзя применять в период беременности и лактации, а также новорожденным животным.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. Возможные побочные действия при применении препарата: тошнота, рвота, диарея, эритематозные высыпания, кожный зуд, окрашивание мочи в темный цвет, аллергические реакции. При назначении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений как правило не отмечается. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные средства или другое симптоматическое лечение.

19. Лекарственный препарат нельзя применять одновременно со спиртосодержащими препаратами. Метронидазол усиливает действие непрямых антикоагулянтов. Сульфаниламиды усиливают противомикробное действие препарата. Триховет[®] не следует смешивать в одном шприце с другими препаратами.

20. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток, а крупного рогатого скота через 18 суток после последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано после термической обработки для кормления пушных зверей.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с Триховетом[®] следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

22. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Триховетом[®].

23. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

ЗАО «Мосагроген»
Российская Федерация, 117545,
г. Москва, 1-ый Дорожный проезд,
д. 1.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной владельцем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на принятие
претензий от потребителя.

ЗАО «Мосагроген», Российская
Федерация, Московская обл.,
142000, г. Домодедово,
Кутузовский пр., д.10-77.

Номер регистрационного удостоверения: 52-3-8.15-2764 и ПВР-3-4.0/02542

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция, утвержденная Россельхознадзором 11.12.2014 г.