

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Триприма
для лечения бактериальных инфекций животных

(организация-разработчик – ООО «Ветбиохим», г. Москва)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Триприм (Triprim)
Международное непатентованное название: сульфадимедин (сульфадимезин) и триметоприм.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Триприм содержит в 1 мл в качестве действующих веществ сульфадиметилпиримидин 200 мг и триметоприм - 40 мг, а в качестве вспомогательных компонентов – молочную кислоту 68,4 мг, натрия гидроксид 22,1 мг, метил парагидроксибензоат 1,0 мг, двунатриевую соль этилендиаминтетрауксусной кислоты 0,5 мг и воду для инъекций до 1 мл.
3. Выпускают Триприм расфасованным по 10, 20, 100, 250, 450 и 500 мл во флаконы темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы по 10 и 20 мл упаковывают в коробки и снабжают инструкцией по применению.
4. Хранят Триприм в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 15 °C до 25 °C.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 5 лет со дня производства. Запрещается использовать Триприм по истечении срока годности.

5. Триприм необходимо хранить в недоступном для детей месте.
6. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Триприм относится к противомикробным комбинированным препаратам.
Входящие в состав лекарственного препарата сульфадиметилпиримидин и триметоприм, обладая синергидным эффектом, усиливают действие друг друга путем последовательного воздействия на метаболизм дегидрофолиевой и тетрагидрофолиевой кислот в микробной клетке, что обеспечивает широкий спектр antimикробной активности в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Escherichia coli*, *Clostridium* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Bacillus anthracis*, *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Vibrio* spp., *Staphy-*

lococcus spp., Streptococcus spp., Shigella spp., Corynebacterium spp., Klebsiella spp., Fusobacterium spp., Bordetella spp.

После парентерального введения лекарственного препарата активные вещества хорошо и быстро всасываются и проникают в органы и ткани животного, достигая максимальных концентраций через 1,5-2 часа и сохраняются в терапевтических концентрациях на протяжении 18-24 часов после введения. Выводятся из организма преимущественно с мочой, у лактирующих животных - частично с молоком

Триприм по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к малоопасным веществам (4 класс опасности), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия.

III. Порядок применения

8. Триприм назначают крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, лошадям, собакам и кошкам для лечения бактериальных инфекций: дыхательных путей (пневмония, бронхиты, вторичные бактериальные инфекции после вирусной пневмонии); мочеполового тракта (нефриты, метриты, циститы, вагиниты, уретриты); желудочно-кишечного тракта (колибактериоз, сальмонеллез); маститов, некробактериоза, септицемии, раневых инфекций, послеоперационных и послеродовых инфекций.

9. Противопоказаниями к применению Триприма служат гиперчувствительность к сульфаниламидным препаратам, заболевания печени и почек.

10. Лекарственный препарат вводят внутримышечно, подкожно, внутрибрюшинно, внутривенно (лошадям только внутривенно) однократно в следующих дозах:

- лошадям, взрослому крупному рогатому скоту, свиньям и хрякам – 0,5 мл/10 кг;
- телкам, поросятам на откорме – 0,75 мл/10 кг;
- телятам, овцам, поросятам – 1,0 мл/10 кг;
- собакам, кошкам – 0,1 мл/кг.

При тяжелом течении болезни рекомендуется повторить инъекцию через 24 часа.

11. Симптомы передозировки при применении лекарственного препарата не выявлены.

12. Особеностей действия Триприма при первом приеме и при его отмене не установлено.

13. Лекарственный препарат применяется однократно.

14. При применении лекарственного препарата у некоторых животных возможно появление на месте инъекции покраснения и припухлости, которые самоизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.

Собакам пород ротвейлер и доберман применять Триприм необходимо крайне осторожно ввиду высокой их чувствительности к его компонентам.

15. Запрещается применять Триприм одновременно с препаратами п-аминобензойной кислоты (новокаином, прокайнном, анестезином, бензокайном),

а также, во избежание выпадения осадка, смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

16. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 сут после последнего применения Трипрама. При вынужденном убое ранее установленного срока, мясо может быть использовано в корм зверям.

Молоко дойных животных запрещается использовать в пищевых целях в течение 3 суток после последнего введения лекарственного препарата. Такое молоко может быть использовано после термической обработки в кормлении животных.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Трипраймом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными препаратами.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками их следует промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций и случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации в соответствии с требованиями законодательства.

20. Организация-производитель – ООО «Ветбиохим», 105120, г. Москва, 3-й Сыромятнический пер., 3/9.

Адрес места производства: 355019, г. Ставрополь, ул. Биологическая, 18.

Инструкция по применению разработана ООО «Ветбиохим» (105120, г. Москва, 3-й Сыромятнический пер., 3/9).

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

В связи с утверждением данной Инструкции утрачивает силу Инструкция по применению Трипрама для лечения животных при бактериальных инфекциях, утвержденная Россельхознадзором 21.04.2011 г.

Номер регистрационного удостоверения