

## ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Дитрим® порошок для лечения животных  
при бактериальных инфекциях

### I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата: Дитрим® порошок (Ditrim pulvis)

Международное непатентованное наименование: сульфадимезин, триметоприм.

2. Лекарственная форма – микрогранулированный порошок для орального применения.

Препарат Дитрим® порошок в 1 г в качестве действующих веществ содержит 100 мг сульфадимезина и 20 мг триметоприма, а в качестве вспомогательных веществ кальция стеарат и сахарозу или лактозу.

3. По внешнему виду препарат Дитрим® порошок представляет собой микрогранулированный порошок белого или серовато-белого цвета. Срок годности лекарственного препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства, после вскрытия упаковки – не более 60 суток.

Запрещается применение препарата Дитрим® порошок по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 50 и 500 г в полимерные банки соответствующей вместимости с натягиваемыми крышками с контролем первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Препарат Дитрим® порошок хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0°С до 25°С.

6. Препарат Дитрим® порошок следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Препарат Дитрим® порошок отпускается без рецепта ветеринарного врача.

### II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Препарат Дитрим® порошок – комбинированный антибактериальный лекарственный препарат.

10. Сульфадимезин и триметоприм, входящие в состав лекарственного препарата, обладают синергидным действием, последовательно воздействуя на метаболизм п-аминобензойной и фолиевой кислот в микробной клетке, что обеспечивает широкий спектр антимикробной активности в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *E. coli*, *Clostridium* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Bacillus anthracis*, *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Vibrio* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Shigella* spp., *Corynebacterium* spp., *Klebsiella* spp., *Fusobacterium* spp., *Bordetella* spp., *Brucella* spp.

После перорального применения препарата активные вещества хорошо и быстро всасываются в желудочно-кишечном тракте, и проникают в органы и ткани организма, достигая максимальных концентраций через 2-3 часа и сохраняясь в терапевтических концентрациях на протяжении 24 часов после применения. Триметоприм и сульфадимезин частично метаболизируются и выводятся из организма преимущественно с мочой, в меньшей степени с желчью.

Препарат Дитрим® порошок по степени воздействия на организм животных относится к умеренно опасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не оказывает сенсibiliзирующего, эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия.

### III. Порядок применения

11. Препарат Дитрим® порошок назначают телятам, ягнятам, пороссятам, жеребяткам и собакам для лечения бактериальных инфекций органов дыхания, желудочно-кишечного тракта и мочеполовой системы, возбудители которых чувствительны к сульфадимезину и триметоприму.

12. Запрещается применять препарат Дитрим® порошок животным при повышенной индивидуальной чувствительности к сульфаниламидам и триметоприму, при тяжелых заболеваниях печени, почек и органов кроветворения. Препарат запрещается применять жвачным с развитым рубцовым пищеварением.

13. Препарат Дитрим® порошок применяют перорально индивидуально в смеси с кормом или в суспензии с небольшим количеством воды, молока или его заменителя, один раз в сутки в следующих дозах:

в первый день лечения – 5 г на 10 кг массы животного;

в последующие дни лечения – 2,5 г на 10 кг массы животного.

Продолжительность курса лечения составляет 3-5 суток; в тяжелых случаях заболевания лечение продолжают до 7 суток.

14. При передозировке или превышении продолжительности рекомендуемого курса лечения возможны нарушения деятельности почек и желудочно-кишечного тракта (дисбактериоз). В этом случае необходимо прекратить применение препарата и назначить симптоматическое лечение (витамины и пробиотики).

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

16. Запрещается применение препарата беременным и лактирующим самкам.

17. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата необходимо возобновить его применение в предусмотренной дозировке и схеме. Не следует вводить двойные дозы для компенсации пропущенных.

18. Побочных явлений и осложнений при применении препарата Дитрим® порошок в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к активным компонентам препарата и появлении побочных явлений (отказ от корма, рвота) использование препарата прекращают.

19. Запрещается одновременное применение препарата Дитрим® порошок с препаратами фолиевой кислоты, новокаина, анестезина и других производных парааминобензойной кислоты ввиду их антагонистического взаимодействия.

20. Убой на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток после последнего применения препарата Дитрим® порошок. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо может быть использовано в корм зверям.

#### IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом Дитрим® порошок следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Дитрим® порошок. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

Рекомендован к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-21.12-3073№ПВР-3-8.6/01853

РАЗРАБОТКА И ПРОИЗВОДСТВО ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ВЕТЕРИНАРНОЙ ФАРМАЦЕВТИКИ

ООО «НИТА-ФАРМ», Россия, 410010 г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

тел./факс: +7(8452) 338-600

client@nita-farm.ru www.nita-farm.ru