

ИНСТРУКЦИЯ

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

I. Общие сведения

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

Международное непатентованное наименование: сульфадимезин, триметоприм.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Препарат Дитрим® в 1 мл в качестве действующих веществ содержит 200 мг сульфадимезина и 40 мг триметоприма, а в качестве вспомогательных веществ 2-пирролидон, спирт бензиловый, натрия тиосульфат, ЭДТА динатриевую соль и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат Дитрим® представляет собой прозрачную жидкость от желтого до коричнево-желтого цвета. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года со дня производства, после вскрытия упаковки – не более 28 суток.

Запрещается применение препарата Дитрим® по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 20, 50 и 100 мл в стеклянные флаконы, по 500 мл в стеклянные бутылки, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

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

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

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

8. Препарат Дитрим® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические (биологические) свойства

9. Препарат Дитрим® – комбинированный антибактериальный лекарственный препарат.

10. Входящие в состав лекарственного препарата сульфадимезин и триметоприм, обладают синергидным действием путем последовательного влияния на метаболизм п-аминобензойной и фолиевой кислот в микробной клетке, что обеспечивает широкий спектр бактериостатической активности в отношении грамм-положительных и грамм-отрицательных микроорганизмов, включая: *Escherichia coli*, *Bacillus anthracis*, *Bordetella* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Haemophilus* spp., *Enterobacter* spp., *Pasteurella* spp., *Staphylococcus* spp., *Shigella* spp., *Vibrio* spp., *Streptococcus* spp., *Klebsiella* spp., *Corynebacterium* spp.

После парентерального введения лекарственного препарата действующие вещества хорошо всасываются в кровь и проникают в большинство органов и тканей организма. Максимальная концентрация в крови достигается через 2 – 3 часа и сохраняется в терапевтических концентрациях на протяжении 18 – 24 часов после введения. Наиболее высокие концентрации действующих веществ достигаются в легких, печени и почках.

Выводится лекарственный препарат из организма животных преимущественно с мочой и в незначительных количествах с желчью, у лактирующих животных – частично с молоком.

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

III. Порядок применения

11. Препарат Дитрим® назначают крупному рогатому скоту, свиньям, лошадям 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® животным при повышенной индивидуальной чувствительности к сульфаниламидам и диаминопиримидинам, при тяжелых заболеваниях печени, почек и органов кроветворения.

13. Препарат Дитрим® вводят внутримышечно в область шеи (лошадям внутривенно) один раз в сутки в дозе 1 мл на 10 кг массы животного. При тяжелом течении болезни первые 2 – 3 дня препарат применяют два раза в сутки с интервалом 12 часов в той же дозе.

В связи с возможной болевой реакцией не следует вводить в одно место крупному рогатому скоту, свиньям и лошадям более 10 мл, поросятам и собакам – более 5 мл.

Продолжительность курса лечения составляет 3 – 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 препарата и при его отмене не выявлено.

16. Препарат Дитрим® запрещается применять беременным животным.

17. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата необходимо возобновить применение в предусмотренной дозировке и схеме. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении препарата в рекомендуемых дозах в соответствии с инструкцией, побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. У некоторых животных возможно появление на месте инъекции покраснения и припухлости, которые самопроизвольно проходят и не требуют применения других лекарственных средств.

19. Препарат Дитрим® запрещается применять одновременно с препаратами п-аминобензойной кислоты (новокаином, прокаином, анестезином, бензокаином), а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

20. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления пушных зверей. Молоко дойных животных запрещается использовать в пищевых целях в течение 5 суток после окончания применения препарата Дитрим®. Такое молоко может быть использовано для кормления животных после термической обработки.

IV. Меры личной профилактики

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

22. При работе с препаратом Дитрим® запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки с мылом. Пустые флаконы и бутылки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

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

Рекомендован к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-21.12-2938№ПВР-3-3.5/01492

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