



по применению
лекарственного препарата
Триметофарм

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Триметофарм (Trimetopharmum).
2. Триметофарм представляет собой прозрачный раствор желтоватого цвета.
В 1 мл раствора содержится сульфаметоксазола 200 мг, триметоприма 40 мг и растворитель.
3. Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл.
4. Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от + 2 °С до + 25 °С.
5. Срок годности 3 (три) года с даты изготовления.

II. Фармакологические свойства

6. Триметофарм - инъекционный препарат, содержащий в качестве действующего вещества сульфаметоксазол и триметоприм.

Входящие в состав препарата активные компоненты проявляют синергизм действия, обладают выраженным антибактериальным действием на широкий спектр грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, вызывающих инфекционные болезни животных (*Escherichia coli*, *Clostridium spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus vulgaris*, *Actinomyces*, *Eimeria spp.*, *Toxoplasma* и др.). Препарат не эффективен в отношении грибов и вирусов.

Являясь по химической структуре аналогами парааминобензойной кислоты (ПАБК), они конкурентно ингибируют бактериальный фермент, ответственный за синтез дигидрофолиевой кислоты - предшественника фолиевой кислоты, которая является важнейшим фактором жизнедеятельности микроорганизмов.

В средах, содержащих большое количество ПАБК, таких как гной или продукты распада тканей, антимикробное действие сульфаниламидов значительно ослабляется.

Оба компонента препарата действуют различным образом на процессы синтеза пуринов бактерий, в результате такого воздействия выполняется двойная блокада синтеза пуринов.

7. Терапевтическая концентрация в крови создается через 1-2 часа и удерживается в течение 12 часов. Препарат выводится из организма преимущественно с мочой.

III. Порядок применения

8. Триметофарм назначают сельскохозяйственным животным (крупному рогатому, скоту, овцам, свиньям) при заболеваниях мочеполовой системы, органов дыхания, желудочно-кишечного тракта бактериальной этиологии.
Показано применение препарата при сальмонеллезе, колибактериозе, пастереллезе, гемофильном полисерозите, бордетеллиозе и других бактериальных заболеваниях, возбудители которых чувствительны к препарату.
9. **Препарат вводят внутримышечно в дозе 0,1 мл/кг массы тела 2 раза в день в течение 3-5 дней.**

10. Не следует использовать для животных при заболеваниях почек, печени, органов кровотока. Препарат не следует назначать при общем ацидозе, а также с кислотами и кислотореагирующими средствами (гексаметилентетрамином).
11. Препарат не совместим с новокаином, анестезином, дикаином, которые метаболизируются до парааминобензойной кислоты - антагониста сульфаниламидов.
12. Запрещается использовать препарат лактирующим животным; козам.
13. Препарат противопоказан при повышенной чувствительности животных к его составным компонентам. Побочные эффекты: анемия, лейкопения, тромбоцитопения.
14. Убой животных на мясо разрешается через 12 дней после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока, мясо используют для кормления плотоядных животных.

IV. Меры личной профилактики.

15. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.
16. 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

17. Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.