

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «СУЛЬФАДИМЕЗИН КМ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Сульфадимезин КМ (Sulfadimezinum КМ).

Синонимы: сульфадимидин натрия, сульфаметазин натрия.

1.2 Препарат представляет собой белый или белый с желтоватым оттенком порошок, легко растворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится не менее 950 мг сульфадимезина натрия.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500 и 1000 г.

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 0 °С до плюс 25 °С в защищенном от прямых солнечных лучей месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Сульфадимезин натрия относится к группе сульфаниламидов, обладает широким спектром действия.

Препарат активен в отношении *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Clostridium spp.*, *Klebsiella spp.*, а также *Eimeria spp.*, *Toxoplasma*, *Chlamidia spp.*, *Mycoplasma spp.* и других.

2.2 Механизм действия обусловлен конкурентным антагонизмом с парааминобензойной кислотой (ПАБК), угнетением дигидроптероатсинтетазы, нарушением синтеза тетрагидрофолиевой кислоты, необходимой для синтеза пуринов и пиримидинов. Препарат обладает бактериостатическим действием.

2.3 Сульфадимезин натрия быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и создает высокие концентрации в крови, органах и тканях животных, хорошо проникает через гематоэнцефалический барьер. Максимальная концентрация препарата в крови отмечается через 6-8 ч. Из организма сульфадимезин натрия выводится медленно, главным образом с мочой. Терапевтический уровень удерживается в крови в течение 8 ч.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Сульфадимезин КМ применяют крупному рогатому скоту, овцам, свиньям и птице в качестве лечебного средства при патологии дыхательных путей (пневмония, катаральная бронхопневмония, бронхит), гастроэнтеритах, колибактериозе, сальмонеллезе, пастереллезе, эймериозе, эндометритах, инфекциях мочевыводящих путей, при респираторном микоплазмозе птиц, и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к сульфадимезину.

3.2 Препарат применяют внутрь с кормом или питьевой водой 3 раза в сутки в течение 4 – 6 дней в следующих дозах (на животное):

- крупный рогатый скот: 15-20 г,

- овцы: 2-3 г,

- свиньи: 1-2 г,

- птица: 0,3-0,5 г.

Первый раз препарат вводят в двойной (ударной) дозе.

3.3 Препарат несовместим с новокаином, производными парааминобензойной кислоты, барбитуратами.

3.4 При применении препарата возможны аллергические реакции, а при длительном введении - явления кристаллурии, анемия, лейкопения, общее угнетение сердечно-сосудистой системы.

3.5 Препарат противопоказан при заболеваниях органов кроветворной системы, почек, печени, общем ацидозе.

3.6 Запрещается использовать препарат лактирующим животным, козам.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.7 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток после последнего применения препарата. При вынужденном убое животных и птицы ранее указанного срока мясо может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ




5.1 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 несоответствия 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, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ЗАО «ХимИмпорт» (223017, Беларусь, Минский район, аг. Гатово, АБК ОАО «МПКО», оф. 602. Тел./факс: (017) 207-21-80, 207-21-81).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) и ЗАО «ХимИмпорт» (И.В. Ситник)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
20 10 20 17	протокол № 92