

14.02.2022

**ТРИСУЛЬФОН® суспензія для перорального застосування  
(суспензія для перорального застосування)  
листівка-вкладка**

**Опис**

Суспензія від білого до злегка бежевого кольору.

**Склад**

100 мл препарату містить діючі речовини:

сульфамонометоксин – 40 г;

треметоприм – 8 г.

Допоміжні речовини: натрію карбоксиметилцелюлоза, целюлоза мікрокристалічна, натрію кармелоза, полісорбат 80, сорбіт рідкий, натрію сахарин, спирт бензиловий, симетикон, вода очищена.

**Фармакологічні властивості**

ATC vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01EW17 – Сульфамонометоксин і треметоприм.

Трисульфон – це комбінований хіміотерапевтичний засіб з широким спектром протимікробної активності. Комбінація сульфамонометоксину з треметопримом гальмує метаболізм мікроорганізмів шляхом блокування синтезу ДНК і РНК. Бактерицидно діє проти грампозитивних (*Corynebacterium spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*) та грамнегативних мікроорганізмів (*Clostridium spp.*, *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Bordetella spp.* та інші), а також діє на найпростіші (*Coccidia*, *Toxoplasma*) та рикетсії.

Сульфамонометоксин є антиметаболітом парааміnobензойної кислоти і, подібно до інших сульфамідів, конкурентно гальмує синтез функціональної фолієвої кислоти. Треметоприм діє як інгібітор ферменту дигідрофолатредуктази, який активує фолієву кислоту. При комбінації з треметопримом посилюється протимікробна дія сульфамонометоксину. Така комбінація викликає бактерицидну дію вже при концентраціях, при яких окремі інгредієнти проявляють лише бактеріостатичну активність.

Сульфамонометоксин і треметоприм швидко та повністю всмоктуються у кишечнику.

Сульфамонометоксин майже повністю (90%) зв'язується з білками плазми і добре дифундує через плаценту та серозні оболонки, але дуже погано проходить через гематоенцефалічний бар'єр. Треметоприм з білками плазми зв'язується у меншій мірі і накопичується в легенях та нирках. Він добре потрапляє у спинномозкову рідину.

В організмі сульфамонометоксин ацетилюється і окиснюється у незначній мірі, а треметоприм – навіть у меншій мірі.

Сульфамонометоксин з сечею виділяється повільно, тоді як, 50% від введеної дози треметоприму з сечею виводиться протягом 24 години.

**Застосування**

Телята, козенята, ягнята віком до 3 місяців: лікування тварин, хворих на діарею, колісептицемію, стрептококовий поліартрит, сальмонельоз, пастерельоз, пневмонію, стафілококові абсцеси, омфаліт, а також при захворюваннях органів дихання та сечовивідної системи, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до треметоприму та сульфамонометоксину.

Свині: лікування тварин, хворих на колібацильоз, кокцидіоз, атрофічний риніт, сальмонельоз, гемофільоз, пастерельоз, токсоплазмоз, а також при захворюваннях органів дихання та сечовивідної системи, які спричинені мікроорганізмами, чутливими до треметоприму та сульфамонометоксину.

Свійська птиця (курчата-бройлери, індики): лікування птиці, хворої на кокцидіоз, колісептицемію, сальмонельоз, пастерельоз, стафілококову інфекцію, інфекційний риніт, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до треметоприму та сульфамонометоксину.

**Дозування**

Ретельно струсити перед застосуванням.

14.02.2022

Перорально з питною водою у дозах:

свині, телята, ягнята та козенята: добова доза 12-24 мг сульфамонометоксину та 2,5-5 мг триметоприму на кг маси тіла, що становить 1 - 2 мл препарату на 32 кг маси тіла протягом 5 діб. Протягом лікування тваринам дають воду тільки з препаратом. Добову дозу можна розділити на дві рівні частини, першу давати вранці, а другу - через 12 годин.

свійська птиця (курчата-бройлери, індики): доза для лікування кокцидіозу або еймеріозу становить 28 мг сульфамонометоксину та 6 мг триметоприму (тобто 100 мл препарату на 100 л питної води) щодобово протягом 3 – 5 діб. Щоденна доза для лікування птиці при інших захворюваннях становить 12 мг сульфамонометоксину та 2,5 мг триметоприму на 1 кг маси тіла (тобто 1 мл препарату на 32 кг маси тіла) протягом 5 діб.

### Протипоказання

Не застосовують тваринам із підвищеною чутливістю до триметоприму та сульфамонометоксину, а також тваринам із порушеннями функції нирок.

Не застосовувати курям-несучкам, яйця яких призначені для споживання людям.

Не застосовувати жуйним тваринам з функціонально розвиненими передшлунками.

Не застосовувати одночасно з похідними параамінобензойної кислоти, місцевими анестетиками (новокаїном і тетракайнем), а також прокайнамідом гідрохлоридом.

### Застереження

*Побічна дія*

Не відома.

*Особливі застереження при використанні*

Ретельно струсити перед застосуванням.

Під час лікування тварин необхідно забезпечити достатньою кількістю питної води. У разі споживання значної кількості води тваринами через високу температуру повітря у приміщеннях, де вони знаходяться, рекомендується зменшити концентрацію препарату в питній воді на 25 % або скоригувати споживання води тваринами за дозою на 1 кг маси тіла.

Рекомендовано зробити тестування чутливості мікроорганізмів до триметоприму та сульфамонометоксину.

*Застосування у період вагітності, лактації, несучості*

Можна застосовувати протягом вагітності та періоду лактації свиням. Не застосовувати курям-несучкам, яйця яких призначені для споживання людям.

*Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії*

Деякі препарати, наприклад, фенілбутазон, саліцилати та індометацин, можуть перешкоджати зв'язуванню сульфаниламідів з білками плазми, і, тим самим, збільшувати ефективність і токсичність сульфаниламідів. Похідні параамінобензойної кислоти, наприклад, місцеві анестетики новокаїн тетракайн, а також прокайнамід гідрохлорид, знижують antimікробну активність сульфаниламідів через підвищення рівня параамінобензойної кислоти в організмі.

*Період виведення (каренції)*

Забій тварин та птиці на м'ясо дозволяють через 12 діб (телята, козенята і ягнята), 14 діб (свині) та 9 діб (курчата-бройлери, індики) після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

**Форма випуску**

Скляні флакони по 100 мл.

Пластикові флакони по 1000 мл.

**Зберігання**

Темне, недоступне для дітей місце за температури від 0 °C до 25 °C.

Термін придатності – 3 роки.

Після додавання препарату у питну воду розчин слід використати негайно.

14.02.2022

Після першого відкриття упаковки препарат приданий протягом 6 місяців.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення**

KRKA, d.d., Ново місто  
Шмар'єшка цеста 6,  
8501 Ново місто,  
Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6,  
8501 Novo mesto,  
Slovenia

**Виробник готового продукту**

KRKA, d.d., Ново місто  
Шмар'єшка цеста 6,  
8501 Ново місто,  
Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6,  
8501 Novo mesto,  
Slovenia