

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:

сульфамометоксин – 40 г;

триметоприм – 8 г.

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

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01EW17 – Сульфамометоксин і триметоприм.

Трисульфон – це комбінований хіміотерапевтичний засіб з широким спектром протимікробної активності. Комбінація сульфамометоксину з триметопримом 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.

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

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

В організмі сульфамометоксин ацетилюється і окиснюється у незначній мірі, а триметоприм – навіть у меншій мірі.

Сульфамометоксин з сечею виділяється повільно, тоді як, 50% від введеної дози триметоприму 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 триметоприму та сульфамометоксину.

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 триметоприму та сульфамометоксину.

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

Дозування

Ретельно струсити перед застосуванням.

14.02.2022

Перорально з питною водою у дозах:

свині, телята, ягнята та козенята: добова доза 12-24 мг сульфамонетоксину 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 сульфамонетоксину 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 сульфамонетоксину 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 сульфамонетоксину, 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 тетракаїном), а також прокаїнамідом 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 сульфамонетоксину.

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 сульфаніламідів з білками плазми, і, тим самим, збільшувати ефективність і токсичність сульфаніламідів. Похідні параамінобензойної кислоти, наприклад, місцеві анестетики новокаїн і тетракаїн, а також прокаїнамід гідрохлорид, знижують антимікробну активність сульфаніламідів 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 °С до 25 °С.

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

КРКА, д.д., Ново место
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново место,
Словенія

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

Виробник готового продукту

КРКА, д.д., Ново место
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново место,
Словенія

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