

СОГЛАСОВАНО

Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

28 ДЕК 2022



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Сульф гранулы

(Организация-разработчик: ООО «НВЦ Агроветзащита», 129329, г. Москва,
Игарский проезд, д. 4, стр. 2)

Номер регистрационного удостоверения: _____

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование - Сульф гранулы (Sulf granules).

международное непатентованное наименование: триметоприм, сульфадиазин.

2. Лекарственная форма: гранулы для орального применения.

Сульф гранулы в 1 г содержат в качестве действующих веществ триметоприм – 20 мг и сульфадиазин – 100 мг, а также вспомогательные вещества: лактозу и крахмал картофельный.

3. Лекарственный препарат представляет собой гранулы от белого до желтого с сероватым оттенком цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 4 года со дня производства, после первого вскрытия упаковки – 3 месяца. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Сульф гранулы выпускают расфасованными по 0,5; 1 и 5 кг в пакеты из комбинированных материалов соответствующей вместимости; по 1 кг в полимерные банки соответствующей вместимости, укупоренные крышками с контролем первого вскрытия и снабженные мерной ложкой. Мерная ложка находится внутри и вмещает (без горки) 5 г гранул препарата, риска соответствует 2,5 г препарата Сульф гранулы.

Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2⁰ С до 25⁰ С.
6. Сульф гранулы следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Сульф гранулы относятся к антибактериальным лекарственным препаратам группы сульфаниламидов в комбинации.

10. Триметоприм и сульфадиазин, входящие в состав препарата, усиливают действие друг друга путем последовательного воздействия на метаболизм п-аминобензойной и фолиевой кислот в микробной клетке. Механизм бактерицидного действия комбинации триметоприма и сульфадиазина заключается в последовательном блокировании синтеза фолиевой кислоты в микробной клетке: сульфадиазин нарушает синтез дигидрофолиевой кислоты, а триметоприм препятствует превращению дигидрофолиевой кислоты в тетрагидрофолиевую.

Препарат активен против широкого спектра грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *E.coli*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Bacillus anthracis*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Vibrio spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Shigella spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Klebsiella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Bordetella spp.*

При пероральном применении препарата его активные компоненты хорошо всасываются в желудочно-кишечном тракте и проникают в большинство органов и тканей организма животного, достигая максимальных концентраций в сыворотке крови через 3-4 часа, и удерживаются на терапевтическом уровне не менее 12 часов; выводятся из организма в основном с мочой, у лактирующих животных - частично с молоком.

Сульф гранулы по степени воздействия на организм относятся к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносятся животными.

III. Порядок применения

11. Сульф гранулы назначают молодяку крупного и мелкого рогатого скота, жеребят, свиньям и пушным зверям с лечебной целью при бактериальных инфекциях органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, мочеполовой системы, кожи, раневых инфекций, пастереллезе, сальмонеллезе и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к сульфаниламидным препаратам.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к сульфаниламидам и триметоприму, нарушения функции органов кровотока, печени и почек.

13. При проведении лечебных мероприятий с использованием препарата Сульф гранулы следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать

прямого контакта с препаратом Сульф гранулы. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку). Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Не допускается применение Сульф гранул беременным и лактирующим животным.

15. Сульф гранулы применяют животным в смеси с кормом или с водой для поения (с молоком) в суточной дозе 1 г препарата на 4 кг массы животного в два приема с интервалом 12 часов. Лечение проводят в течение 5-7 дней. Сульф гранулы термостабильны, что дает возможность вводить препарат в состав кормов, технология производства которых включает кратковременную термообработку.

16. При применении препарата Сульф гранулы в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают десенсибилизирующую и симптоматическую терапию.

17. При передозировке или превышении продолжительности рекомендуемого курса лечения возможны нарушения деятельности почек и желудочно-кишечного тракта. В этом случае необходимо прекратить применение препарата и назначить симптоматическое лечение (щелочные жидкости, витамины и пробиотики).

18. Запрещается одновременное применение лекарственного препарата Сульф гранулы с бактерицидными антибиотиками, с препаратами п-аминобензойной кислоты (новокаином, прокаином, анестезином, бензокаином) и витаминами группы В (никотинамид, фолиевая кислота, холин).

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения лекарственного препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска очередной дозы препарата курс применения необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренном режиме дозирования.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 9 суток после последнего применения лекарственного препарата Сульф гранулы. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения установленного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование	и	адрес	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,
производственной		площадки	Московская область, г.о. Сергиево-
производителя		лекарственного	Посадский, г. Сергиев Посад, ул.
препарата	для	ветеринарного	Центральная, д.1/11.
применения:			

Наименование,	адрес	и телефон	ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305,
организации,		уполномоченной	Московская область, г.о. Сергиево-
держателем	или	владельцем	Посадский, г. Сергиев Посад, ул.
регистрационного		удостоверения	Центральная, д. 1/11.

лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

Телефон круглосуточной «Горячей линии»: 8-800-700-19-93. Информация о лекарственном препарате размещена на сайте www.avzvet.ru

Генеральный директор
ООО «НВЦ Агроветзащита»



С.В. Енгашев

С.В. Енгашев