



ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
АКВАСУЛЬФ®

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

Номер регистрационного удостоверения: 77-321.25-5388/ПВР-1-21.23/04134

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: АКВАСУЛЬФ® (Aquasulf);
международное непатентованное наименование: сульфамонетоксин, триметоприм.

2. Лекарственная форма: суспензия для приема внутрь.

АКВАСУЛЬФ® в 1 мл содержит в качестве действующих веществ 400 мг сульфамонетоксина натрия и 80 мг триметоприма, а в качестве вспомогательных веществ бутилгидрокситолуол, полисорбат 80, пропиленгликоль и воду очищенную.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой суспензию от желтоватого или жёлтого до бежевого цвета. При хранении допускается расслоение суспензии, исчезающее при взбалтывании.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня производства; после первого вскрытия упаковки – 6 месяцев.

Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.

4. Лекарственный препарат выпускают расфасованным по 1 л в полимерные бутылки, укупоренные полимерными крышками с контролем первого вскрытия и снабженные мерным стаканчиком на 50 мл; по 5 л в полимерные канистры соответствующей вместимости, укупоренные навинчиваемыми полимерными крышками с контролем первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 2°С до 25°С.

6. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается по рецепту (требованию) специалиста в области ветеринарии.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: сульфаниламиды в комбинациях.

10. АКВАСУЛЬФ® обладает широким антибактериальным действием в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* (в т.ч. *Streptococcus pneumoniae*, *Enterococcus spp.*), *Shigella spp.*, а также некоторых простейших, таких как *Coccidia* и *Toxoplasma gondii*.

Сульфамонетоксин, сходный по строению с парааминобензойной кислотой, нарушает синтез дигидрофолиевой кислоты в бактериальных клетках, препятствуя включению парааминобензойной кислоты в ее молекулу. Триметоприм усиливает действие сульфамонетоксина, нарушая восстановление дигидрофолиевой кислоты в тетрагидрофолиевую – активную форму фолиевой кислоты, ответственную за белковый обмен и деление микробной клетки. При комбинированном действии нарушается синтез фолиевой кислоты на двух последовательных стадиях, что приводит к нарушению синтеза нуклеотидов и обуславливает синергидное бактерицидное действие комбинации сульфамонетоксина и триметоприма.

Сульфамонетоксин и триметоприм быстро всасываются из желудочно-кишечного тракта и проникают во все органы и ткани организма, где создают антибактериальные концентрации на протяжении 24 часов. Выделяются из организма преимущественно с мочой и желчью.

АКВАСУЛЬФ® по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. АКВАСУЛЬФ® назначают молодняку крупного рогатого скота – при колисептицемии, сальмонеллезе, пастереллезе, бронхопневмонии, абсцессах, вызванных стафилококками, полиартритах, вызванных стрептококками; свиньям – при колибактериозе, атрофическом рините, сальмонеллезе, пастереллезе, гемофильной плевропневмонии; цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку птиц – при пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, стафиллококкозе, кокцидиозе и других первичных и вторичных инфекциях, возбудители которых чувствительны к сульфамонетоксину и триметоприму.

12. Запрещается применение лекарственного препарата взрослым жвачным животным с развитым рубцовым пищеварением, курам-несушкам, яйца которых предназначены для применения в пищу, а также животным с нарушением функции почек и печени. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам лекарственного препарата.

13. При работе с лекарственным препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом АКВАСУЛЬФ®. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

14. Лекарственный препарат разрешен для применения беременным и лактирующим свиноматкам, а также молодняку.

15. Лекарственный препарат применяют животным внутрь индивидуально или групповым способом с водой для поения в следующих дозах:

- телятам и свиньям в суточной дозе 1-2 мл препарата на 32 кг массы животного. Продолжительность лечения составляет 5 суток.

- цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку птиц в суточных дозах: при кокцидиозе – 100 мл препарата на 100 л воды для поения в течение 3-5 суток; при заболеваниях бактериальной этиологии – 1 мл препарата на 32 кг массы птицы в течение 5 суток.

При групповом способе применения животные должны получать только воду, содержащую АКВАСУЛЬФ®.

При индивидуальном способе применения суточную дозу лекарственного препарата следует разделить на две равные части, которые выпаивают с интервалом в 12 часов. Лечебный раствор готовят ежедневно в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

При растворении суспензии в воде до однородного, гомогенного раствора необходимо тщательно смешать суспензию с водой, процесс может занять до 10 мин. В итоге получается раствор соломенного цвета. Через 40-60 мин наблюдается расслоение раствора, однако при перемешивании происходит восстановление раствора до однородной консистенции. Перед применением лекарственный препарат необходимо тщательно взболтать.

16. При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При проявлении аллергических реакций применение препарата прекращают и при необходимости назначают животному антигистаминные и симптоматические средства.

17. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

18. Препарат запрещается применять одновременно с парааминобензойной кислотой, прокаинам и другими местными анестетиками. Так же препарат не применяют с витаминами группы В (никотинамид, фолиевая кислота, холин) из-за их антагонистического действия на сульфаниламиды.

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

20. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке по той же схеме.

21. Убой молодняка крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего введения лекарственного препарата, цыплят-бройлеров и ремонтного молодняка птицы – не ранее, чем через 7 суток. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

ООО «АВЗ С-П», Россия, 141305, Московская область, г. о. Сергиево-Посадский, г. Сергиев Посад, ул. Центральная, д. 1/11.

Телефон 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