

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ДИТРИМ для лечения
крупного рогатого скота, свиней, лошадей и собак
при заболеваниях бактериальной этиологии
(организация-производитель: ЗАО «Нита-Фарм», г. Саратов)

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата Дитрим (Ditrim).
Международное непатентованное наименование: Сульфадимезин,
триметоприм.

2. Выпускается лекарственный препарат в форме стерильного раствора для инъекций.

В 1 мл лекарственного препарата содержится сульфадимезина 200 мг, триметоприма 40 мг, а также вспомогательные компоненты.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета.

Дитрим выпускается расфасованным в стеклянных флаконах по 20, 50, 100, 200, 500 мл в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, герметично закупоренных резиновыми пробками и обкатанных алюминиевыми колпачками.

Срок годности при соблюдении условий хранения — 2 года со дня изготовления, после вскрытия флакона – 28 суток.

Запрещается применение Дитрим по истечении срока годности.

4. Хранят лекарственный препарат с предосторожностью (список Б), в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от + 5°C до + 20°C.

Вскрытие флакона производят с помощью стерильного шприца. Вскрытый флакон рекомендуется хранить при температуре от 0 до + 10 °C в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

5. Дитрим следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Специальных мер предосторожности при уничтожении неиспользованного препарата не требуется.

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические (биологические) свойства

7. Сульфадимезин и триметоприм, входящие в состав Дитрима, усиливают действие друг друга путем последовательного воздействия на метаболизм п-аминобензойной и фолиевой кислот в микробной клетке, обеспечивая широкий спектр антибактериального действия.

Дитрим активен против грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов. При внутримышечном введении Дитрим резорбируется и достигает максимальной концентрации через 2-3 часа после инъекции. Терапевтическая концентрация сохраняется в течение 24 часов. Выводится

препарат из организма в основном с мочой, у лактирующих животных – частично с молоком.

По степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к малоопасным веществам (IV класс опасности), в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, эмбриотоксического, тератогенного и мутагенного действия.

III. Порядок применения.

8. Дитрим назначают крупному рогатому скоту, свиньям, лошадям и собакам для лечения заболеваний органов дыхания, органов желудочно – кишечного тракта и мочеполовой системы, вызванных бактериальными инфекциями, чувствительными к препарату.

9. Противопоказанием к применению Дитрима является гиперчувствительность к сульфаниламидным препаратам.

Дитрим не следует применять беременным самкам и животным с заболеваниями печени и почек.

10. Лекарственное средство вводят внутримышечно (лошадям внутривенно) один раз в сутки в дозе 1 мл на 10 кг массы животного. При тяжелом течении болезни первые 2-3 дня препарат применяют два раза в сутки с интервалом 12 часов в той же дозе.

Максимальная доза для внутримышечного введения в одну точку тела: крупному рогатому скоту, свиньям, лошадям – 20 мл, поросятам и собакам – 5 мл. Если объем вводимого раствора более указанного, его следует вводить животным в несколько мест.

Продолжительность курса лечения составляет 3-7 суток.

11. При передозировке или превышении продолжительности рекомендуемого курса лечения возможны нарушения деятельности почек и желудочно – кишечного тракта (дисбактериоз). В этом случае необходимо прекратить применение препарата и назначить симптоматическую и заместительную терапию (обязательно: витамины и пробиотики).

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

13. При пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата применение осуществляется по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

14. При применении в рекомендуемых дозах побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. У некоторых животных возможно появление на месте инъекции покраснения и припухлости, которые самопроизвольно проходят и не требуют применения лекарственных средств.

15. Лекарственный препарат нельзя применять одновременно с препаратами п-аминобензойной кислоты (новокаином, прокаином, анестезином, бензокаином), а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

16. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 28 суток после последнего применения лекарственного средства. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, используют непосредственно для кормления животных или для производства мясокостной

муки. Молоко дойных животных не следует употреблять в пищу и подвергать технологической переработке в течение 5 суток после последнего введения Дитрима. Такое молоко может быть использовано после термической обработки для кормления животных.

IV. Меры личной профилактики

17. При применении Дитрим не требуется соблюдения каких-либо специальных мер предосторожности. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Запрещается во время работы курить, принимать пищу и воду.

18. Все работы с лекарственным средством следует осуществлять с соблюдением правил личной гигиены и техники безопасности, предусмотренных при работе с ветеринарными лекарственными средствами.

19. При случайном контакте лекарственного средства с кожей или слизистой оболочкой глаз препарат необходимо немедленно снять ватным тампоном и промыть большим количеством воды.

При попадании внутрь обратиться к врачу.

20. Организация-производитель: ЗАО «Нита-Фарм»; 410010, г. Саратов ул. Осипова, д.1. Адрес места производства: 410010, г. Саратов ул. Осипова, д. 1.

Инструкция разработана ЗАО «Нита-Фарм»; 410010, г. Саратов ул. Осипова, д. 1.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФБГУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: ПВР-2-3.5/01492