

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

Протокол от «02» сентября 2021 г. № 116

## ИНСТРУКЦИЯ

### по применению препарата ветеринарного «ТРИМЕРАФАРМ-12%»

#### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тримерафарм-12% (Trimerapharmum-12%)

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: сульфамеразин, триметоприм.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.2 В 1,0 г препарата содержится сульфамеразина 100,0 мг, триметоприма 20,0 мг и наполнитель (декстроза моногидрат).

Препарат представляет собой мелкокристаллический порошок от белого до желтого цвета.

1.3 Препарат выпускается в пакетах из полимерных материалов по 100 г; 500 г; 1 кг.

1.4 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 4°C до плюс 25°C.

Срок годности 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

1.5 Препарат применяют по назначению ветеринарного врача. Не применять по истечении срока годности. Хранить в местах недоступных для детей.

#### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тримерафарм-12% - ветеринарный препарат, содержащий в качестве действующего вещества сульфамеразин и триметоприм. Входящий в состав препарата сульфамеразин по принципу конкурентных взаимоотношений препятствует включению парааминобензойной кислоты в ферментные системы микробной клетки, нарушая тем самым синтез из нее дегидрофолиевой и глутаминовой кислот, а триметоприм ингибирует бактериальную редуктазу, превращающую дегидрофолиевую кислоту в тетрагидрофолиевую, которая необходима для синтеза пуринов и нуклеиновых кислот.

2.2 Оба компонента оказывают синергидный эффект, что обуславливает высокую антибактериальную активность в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Shigella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Clostridium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Bordetella spp.*

2.3 Препарат выводится из организма с мочой.

#### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тримерафарм-12% назначают поросятам и телятам при заболеваниях мочеполовой системы, органов дыхания, желудочно-кишечного тракта, особенно при сальмонеллезе, колибактериозе, пастереллезе, а также при многих других болезнях, возбудители которых чувствительны к препарату.

3.2 Препарат применяют внутрь с кормом:

- поросятам - в дозе 0,2 г порошка на 1 кг массы тела 2 раза в день в течение 3-5 дней,
- телятам - в дозе 0,1 г порошка на 1 кг массы тела 2 раза в день в течение 3-5 дней.

3.3 Побочные эффекты: анемия, лейкопения, тромбоцитопения.

При наличии побочных эффектов, аллергических реакций применение препарата прекращают и назначают животным препараты кальция и противоаллергические средства.

3.4 Препарат противопоказан при повышенной чувствительности животных к его составным компонентам. Не следует использовать для животных при заболеваниях почек, печени, органов кроветворения.



3.5 Запрещено применение препарата взрослым животным с развитым рубцовым пищеварением. Запрещено применение препарата с парааминобензойной кислотой, прокаином и другими местными анестетиками. Препарат не следует применять с витаминами группы В из-за антагонистического действия на сульфаниламиды.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 12 дней после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры техники безопасности.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ




5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветинтерфарм» (ООО «Ветинтерфарм»). Юридический адрес: 223060, Минская обл., Минский р-н, Новодворский с/с, 91-29, район д. Большой Тростенец. Адрес производства: 223070, Минский р-н, поселок Михановичи, ул. Заводская, д.5.

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Тримерафарм-12%» разработана в РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (П.А. Красочко, Т.Я. Мясцова), ООО «Ветинтерфарм» (В.М.Романюк).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
« 2 » 09	2017 г. протокол № 116