

СОГЛАСОВАНО
Заместитель
Руководителя
Россельхознадзора

Н.А. ВЛАСОВ
28.12.2018

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Тромексин

(организация – разработчик: компания «Industrial Veterinaria S.A.» (INVESA),
C/Esmeralda, 19, 08950, Esplugues de Llobregat, Barcelona, Испания)

Номер регистрационного удостоверения: 724-3-4.14-2041№ПВИ-3-5.9/01497

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Тромексин (Tromexin).

международные непатентованные наименования действующих веществ:
сульфаметоксипиридазин, триметоприм, тетрациклин, бромгексин.

2. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

Тромексин в 1 г в качестве действующих веществ содержит: сульфаметоксипиридазин – 200 мг, триметоприм (глутамат) - 60 мг, тетрациклин гидрохлорид - 110 мг и бромгексин гидрохлорид - 1,3 мг, а в качестве вспомогательных веществ: цикламат натрия, цитрат натрия, сахарин натрия, кремний коллоидальный безводный, хлорид натрия, лактозы моногидрат.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок светло-желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения - 5 лет со дня производства.

Запрещается использование препарата по истечении срока его годности.

4. Тромексин выпускают расфасованным по 0,5 кг и 1 кг в фольгированные пакеты, по 5 кг и 25 кг в фольгированные мешки.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5 °С до 25 °С.

6. Тромексин следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: сульфаниламиды в комбинациях.

10. Сульфаметоксипиридазин и триметоприм, входящие в состав препарата, обладают широким спектром антибактериального действия в отношении микроорганизмов, препятствуя синтезу тетрагидрофолиевой кислоты в бактериальной клетке. Механизм действия тетрациклина заключается в нарушении белкового синтеза бактерии на уровне рибосом; бромгексина - в гидролизе мукопротеинов, основных составляющих секрета дыхательных путей, что способствует улучшению вентиляции легких.

Тромексин эффективен при инфекциях, вызванных: *E.coli*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterococcus*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.*, *Neisseria spp.*.

После применения Тромексина терапевтическая концентрация действующих веществ достигается в крови через 1 - 2 часа и удерживается в течение 12 часов. Максимальная концентрация в крови достигается через 8 часов после введения. Действующие вещества тромексина и их метаболиты выводятся из организма преимущественно с мочой и желчью.

Тромексин по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах хорошо переносится птицей.

III. Порядок применения

11. Тромексин применяют цыплятам-бройлерам и племенному молодняку птиц при энтеритах бактериальной этиологии, сальмонеллезе, колибактериозе и смешанных инфекциях.

12. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животных к компонентам препарата. Запрещается применение препарата курам-несушкам и ремонтному молодняку кур старше 16-недельного возраста в связи с возможным накоплением препарата в яйцах.

13. При работе с Тромексином следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом. 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. Не предназначен для применения млекопитающим.

15. Препарат применяют групповым способом с водой для поения: в первый день из расчета 2 г/л воды, во 2-й и 3-й дни – 1 г/л.

16. При применении Тромексииа в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у птицы, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.

17. Симптомы передозировки препарата у птицы могут проявляться снижением аппетита, диареей.

18. Запрещается применение Тромексина одновременно с парааминобензойной кислотой, прокаином и другими местными анестетиками. Так же препарат не должен применяться с витаминами группы В (никотинамид, фолиевая кислота, холин) из-за их антагонистического действия на сульфаниламиды.

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

20. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Наименование и адрес производственной площадки производителей лекарственного препарата для ветеринарного применения.

«Industrial Veterinaria, S.A.» (INVESA),
C/Esmeralda, 19, 08950, Esplugues de
Llobregat, Barcelona, Spain/
«Индастриал Ветеринариа С.А.»
(ИНВЕСА) С/Эсмеральда, 19, 08950,
Эсплугес де Лобрегат, Барселона,
Испания;

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

ООО «ЛИРУС»
115093 ул. Большая Серпуховская д. 31,
корп.12.