

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ТРОМЕКСИН»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Тромексин (Tromexinum).

1.2. Тромексин – антибактериальный препарат в форме порошка для перорального применения. В 1,0 г препарата содержится: 200 мг сульфадимидина натрия, 40 мг триметоприма, 110 мг тетрациклина гидрохлорида, 1,3 мг бромгексина гидрохлорида и наполнитель до 1,0 г.

1.3. Препарат представляет собой мелкий, гомогенный порошок бледно-желтого цвета, растворимый в воде.

1.4. Выпускают в фольгированных пакетах по 100 г, 500 г, 1 кг, 5 кг и 25 кг.

1.5. Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте в упаковке производителя при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

1.6. Срок годности – 5 (пять) лет от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Сульфадимидин с триметопримом, входящие в состав препарата, обладают широким спектром действия, препятствуют синтезу тетрагидрофолиевой кислоты в бактериальной клетке. Действие тетрациклина заключается в нарушении белкового синтеза бактерии на уровне рибосом. Механизм действия бромгексина заключается в гидролизе мукопротеинов - основных составляющих секрета дыхательных путей. Бромгексин способствует снятию гиперемии слизистых оболочек и улучшению вентиляции легких. К тромексину чувствительны возбудители инфекционных заболеваний бактериальной этиологии: *Escherichia coli*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterococcus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.*

2.2. Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и быстро распределяется по всем органам и тканям организма. Терапевтическая концентрация достигается через 1-2 часа после применения и удерживается в течении 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.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1. Тромексин применяют для лечения животных и птиц при респираторных и желудочно-кишечных бактериальных инфекциях.

3.2. Препарат применяют внутрь в смеси с питьевой водой или кормом в следующих дозах:

- *крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям:* из расчета 1 кг препарата на 2000 л воды или на 1000 кг корма (3 г препарата на 30 кг массы животного в первый день и 2 г на 30 кг массы животного в последующие 2-3 дня);

- *птице и кроликам:* из расчета 2 г на 1 л воды в первый день и 1 г на 1 л воды в последующие 2-3 дня.

- *новорожденным животным* применяют половину терапевтической дозы: 1,5 г препарата в первый день и 1 г в последующие 2-3 дня, один раз в день с водой;

Если симптомы заболевания сохраняются, то через 3-4 дня лечение повторяют.

В особо тяжелых случаях рекомендуется удвоить терапевтическую дозу в течении первых двух дней приема препарата.

3.3. В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений и осложнений. В редких случаях при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата, у животных могут наблюдаться аллергические реакции, а при длительном применении или при применении в завышенных дозах возможно нарушение аппетита, расстройство дефекации, дисбактериоз, поражение почек, агранулоцитоз. В таких случаях прием препарата прекращают и назначают десенсибилизирующие и симптоматические средства.

3.4. Противопоказания. Индивидуальная повышенная чувствительность к одному из компонентов препарата. С особой осторожностью вводить животным с почечной недостаточностью. Препарат на территории Республики Беларусь запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям; коровам, чье молоко используется для пищевых целей, а также беременным и кормящим самкам всех видов животных.

3.5. Сроки ожидания. Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 21 день после прекращения применения препарата, птицы не ранее, чем через 8 дней. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

«Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmeralda,19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A.Invesa» Белянко Ю.Л.

