

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Сутримет»

### 1 Общие сведения

1.1 Сутримет (Sutrimet).

Международное непатентованное наименование: сульфамонетоксин, триметоприм.

1.2 Лекарственная форма: концентрат для приготовления раствора для приема внутрь.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующих веществ содержатся: 400 мг сульфамонетоксина натрия, 80 мг триметоприма и вспомогательные вещества – полисорбат 80, бензиловый спирт, микрокристаллическая целлюлоза, карбоксиметилцеллюлоза, сорбит, натрия сахаринат, симетикон, вода очищенная.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в полимерных бутылках по 1 л и канистрах по 5 л.

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 3 года от даты производства, после первого вскрытия бутылки/канистры – 6 месяцев при соблюдении условий хранения. Приготовленный раствор годен в течение 24 часов. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

### 2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к комбинированным антибактериальным средствам.

2.2 Препарат обладает широким спектром действия в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Escherichia coli*, *Shigella spp.* и других, а также некоторых простейших, таких как *Eimeria spp.*, *Toxoplasma gondii*.

Сульфамонетоксин, действующее вещество препарата, сходен по строению с парааминобензойной кислотой, нарушает синтез дигидрофолиевой кислоты в бактериальных клетках, препятствуя включению парааминобензойной кислоты в ее молекулу.

Триметоприм, действующее вещество препарата, 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.

2.3 Действующие вещества препарата быстро всасываются из желудочно-кишечного тракта и проникают во все органы и ткани организма, где находятся в терапевтической концентрации на протяжении 24 часов. Выделяются из организма преимущественно с мочой, в меньшей степени – с желчью.

### 3 Порядок применения

3.1 Препарат назначают телятам – при колисептицемии, сальмонеллезе, пастереллезе, бронхопневмонии, абсцессах, вызванных стафилококками, полиартритах, вызванных стрептококками; свиньям – при колибактериозе, атрофическом рините, сальмонеллезе, пастереллезе, токсоплазмозе, гемофильной плевропневмонии; цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку птиц – при колисептицемии, пастереллезе, колибактериозе, сальмонеллезе, стафилококкозе, эймериозе.

3.2 Препарат применяют перорально индивидуально или групповым способом с питьевой водой в следующих дозах:

- телятам, свиньям – 1–2 мл препарата на 32 кг массы тела животного в течение 5 суток;

- птице – при эймериозе 0,2–0,3 мл препарата на 1 кг массы тела птицы (соответствует 100 мл препарата на 100 л питьевой воды) в течение 3–5 суток; при заболеваниях бактериальной этиологии – 1 мл препарата на 32 кг массы тела птицы в течение 5 суток.

При групповом способе применения животные и птица должны получать только питьевую воду, содержащую препарат.



При индивидуальном способе применения суточную дозу препарата следует разделить на две одинаковые части и давать животным в два приема, с интервалом в 12 часов.

Раствор с препаратом в период лечения готовят ежедневно.

Перед применением препарат необходимо взбалтывать.

3.3 Побочные реакции, как правило, не наблюдаются. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства.

3.4 Запрещается применение препарата животным и птице с нарушением функции почек и печени, курам-несушкам, а также при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата.

3.5 Симптомы передозировки у животных и птицы не выявлены.

3.6 Противопоказано применение препарата одновременно с производными парааминобензойной кислотой, такими как местные анестетики: прокаин, тетракаин и прокаинамид. Также препарат не следует применять с витаминами группы В (никотинамид, фолиевая кислота, холин) из-за их антагонистического действия на сульфаниламиды.

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

3.8 При пропуске приема препарата применение необходимо возобновить как можно быстрее в соответствии с назначенными дозировкой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.9 Особенности применения препарата во время беременности и лактации не выявлено, препарат применяют под наблюдением ветеринарного врача.

3.10 Препарат запрещается применять птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.11 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 10 суток, птицы при лечении эймериоза не ранее чем через 10 суток, а при лечении заболеваний бактериальной этиологии – не ранее чем через 4 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

#### 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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Шубенком Д.В. и сотрудниками Учреждения образования «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
27.06.2022	протокол № 127