

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата
Сульфатиф порошка для орального применения с питьевой водой у индеек, кур и кроликов

1. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Сульфатиф (Sulfatyf).
Международное непатентованное наименование: натрия сульфохлоропиразин.
Лекарственная форма: порошок для перорального применения в виде питьевого раствора.
2. Состав: 1 г препарата содержит активный компонент: натрия сульфохлоропиразин - 330 мг.
Вспомогательные компоненты: безводный натрия сульфат; сахароза - до 1 г.
Препарат представляет собой мелкозернистый порошок цвета от белого до кремового. 3. Препарат выпускают в полипропиленовых контейнерах с крышками из полиэтилена низкой плотности массой нетто 50, 100 и 500 г.
4. Хранить продукт следует в оригинальной упаковке, в сухом, защищённом от прямых солнечных лучей месте, при комнатной температуре (8°C - 25°C).
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения: 2 года от даты производства. Срок годности после вскрытия упаковки: 60 дней. Срок годности после приготовления питьевого раствора: 24 часа. Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.
5. Хранить лекарственный препарат следует в местах, недоступных для детей.
6. Неиспользованный до конца срока годности препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства. Упаковки с истекшим сроком годности, с нарушением целостности или герметичности, с измененным цветом или консистенцией содержимого, с наличием посторонних запахов и примесей, также подлежат выбраковке и утилизации.

II. Фармакологические свойства

7. Фармакодинамические свойства: Сульфохлоропиразин, являющийся активным веществом препарата, относится к классу сульфонамидов, которые активны в отношении большинства видов кокцидий. Активность сульфонамидов основана на ингибировании синтеза фолиевой кислоты. В его присутствии кокцидия синтезирует биологически неактивные аналоги фолиевой кислоты, блокируя синтез основных пуринов, что приводит к ингибированию роста этих простейших. Биохимическая активность сульфохлоропиразина связана с конкурентным антагонизмом по отношению к 4-аминобензойной кислоте (ПАБК), что необходимо для синтеза фолиевой кислоты.
8. Фармакокинетические свойства: После перорального приема сульфохлоропиразин быстро и полностью всасывается из пищеварительного тракта. Сульфонамиды и сульфохлоропиразин, относящийся к этой группе, быстро распределяются в организме и равномерно распределяются по всем мягким тканям организма, достигая центральной нервной системы (спинномозговой жидкости) и суставов (синовиальной жидкости). Связывание между сульфонамидами и белками плазмы может происходить в большей или меньшей степени. Сульфонамиды сильно мегаболизуются в организме путем окисления и подкисления во время процессов разложения (фаза I) и связывания с сульфатами или глутариновой кислотой во время процессов синтеза (фаза II). Эти реакции приводят к появлению неактивных или легко диссоциирующих соединений, быстро выводящихся из организма. Большинство сульфонамидов в основном выводится с мочой. Незначительные количества удаляются с желчью, калом, молоком и потом.



Ш. Порядок применения

9. Целевые животные: индейка, куры, кролики.
10. Показания к применению: Для обработки индейки, кур и кроликов при кокцидиозе, вызванном чувствительными к сульфаниламидам микроорганизмами *Eimeria* spp., а также *E. adenoides* и *E. Meleagriditis*; для лечения кур и кроликов от заболеваний, вызванных *Salmonella gallinarum* и *Pasturella multocida*, а также кур от контактного ринита и энтерита.
11. Противопоказания: Запрещается применение препарата при тяжелых нарушениях функции печени и почек, геморрагическом диатезе, дегидратации и дефектах кроветворной системы. Не использовать в случае повышенной чувствительности к сульфонидами и в качестве профилактического средства.
12. Возможно возникновение паразитарной резистентности при частом использовании сульфаниламидов для обработки кокцидиозов:
13. Особые меры предосторожности, связанные с применением препарата целевым видам. Отсутствуют.
14. Дозы и способ введения: Применяют перорально, растворяя в питьевой воде, при следующих дозировках.

Цыплята и индейки:

Концентрация раствора сульфаклопиразина натрия в базовом растворе должна быть 0,03 ‰, что соответствует 50 мг активного компонента или 152 мг продукта на 1 кг массы тела животного. Эта конкретная концентрация раствора может быть получена растворением 100 г продукта в 100 л питьевой воды. Полученный раствор должен быть использован в течение 3 дней. Если на птицу оказывают воздействие *E. tenella* или *E. Necatrix*, концентрация раствора может быть увеличена до 1,5 — 2,0 г/л питьевой воды.

Кролики:

Растворить 2 г продукта в л питьевой воды и использовать в течение 3 дней, прервать обработку на 2 дня и повторить то же лечение в течение 3 дней. Возможно также применение путем добавления в корм при дозировке 2 г продукта к 1 кг рациона.

Важно готовить свежие растворы каждый день и максимально точно определять массу животных для обеспечения правильной дозировки. Обрабатываемые животные не должны иметь доступ к другому источнику питьевой воды. Если суточное потребление воды превышает рассчитанное значение, разница должна быть предоставлена животному в течение суток.

Трехдневный период обработки может быть заменен следующей схемой: применение на 1, 3, 5 или 1, 2 и 5 день (и если необходимо, на 7 и 9 или 6 и 97 соответственно).

13. Побочные реакции (частота и степень интенсивности): При повторном применении возможно уменьшение свертываемости крови, а также кровотечения из пищеварительного тракта.
14. Взаимодействие с другими ветеринарными препаратами и другие формы взаимодействия: Не применять одновременно с гексаметилтерамином. Существование взаимодействия с сульфониламидами было установлено для антикоагулянтов, кумарина, антиконвульсивных препаратов, циклоспорина, гемолитических и гепатотоксичных препаратов, уротропинц фенилбутазона, пенициллина. Активность сульфониламидов может быть также ослаблена и подавлена витаминами группы В, ПАБК и его аналогами, подобными ПАБК локально обезболивающими препаратами, такими как прокаин, анальгетиками и антипиретиками, альбуминами.
15. Применение при беременности и лактации: Запрещено использование у птиц в период яйцекладки.

16. Передозировка (включая симптомы передозировки, порядок действий при оказании первой помощи, а также противоядие), при необходимости: Симптомы депрессии и падения

2



животных наблюдались при использовании очень высоких доз сульфакхлоропиразина, а именно 280 мг / кг. Посмертное патологоанатомическое исследование выявило многоочаговый геморрагический инсульт, локализованный в подкожной клетчатке, на слизистых оболочках, скелетных мышцах и сердечной мышце.

17. Сроки изъятия продукции:

Мясо: Куры - 14 дней

Индейки - 21 день

Кролики - 10 дней.

Этот продукт не предназначен для использования у кур и самок индеек, несущих яйца, предназначенных для потребления людьми.

IV. Меры личной профилактики

18. Меры предосторожности для лиц, дающим препарат животным: не курить, не пить и не есть во время работы с продуктом, использовать средства индивидуальной защиты, включая непроницаемые резиновые перчатки и защитные очки. Мыть руки с мылом после использования препарата.

19. Избегать попадания на кожу и глаза. В случае случайного контакта тщательно промыть пораженный участок чистой проточной водой. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь Наставление по применению препарата или этикетку).

20. Любые неиспользованные ветеринарные лекарственные продукты или отходы, полученные от использования ветеринарных лекарственных продуктов, следует утилизировать в соответствии с местными правилами. Должны приниматься меры с целью недопущения попадания препарата и отходов от его использования в окружающую среду.

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-4268-20 выдано Biowet Drwalew S.A., 05-651 г. Дрвалев, ул. Груецка 6, Польша.

Производитель: Drwalewskie Zakłady Przemysłu Bioweterynaryjnego S.A., / АО Дрвалевские Предприятия Биоветеринарной Промышленности, ul. Grdziejcka 6, 05-651 Drwalew, Польша.

93WALEWS(IE ZAKUDY PR/XMYSW

DRWALEWSKIE ZA
BIOWETERY
Spółka

E}OWETE.RYNARYJNEG
O Асура ut. (Эфес*a B, 05-
651