

**ИНСТРУКЦИЯ**  
по применению Триховета<sup>®</sup> для лечения животных  
при бактериальных и протозойных инфекциях

(организация-разработчик: ЗАО «Мосагроген», г. Домодедово)

**I. Общие сведения**

1. Наименование лекарственного препарата Триховет<sup>®</sup> (Trichovet).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: метронидазол.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится метронидазола 50 мг, а в качестве вспомогательных веществ: метил- $\alpha$ -пирролидон – 0,35 мл, воду для инъекций – 0,35 мл и пропиленгликоль – до 1 мл. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета.

3. Препарат выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

4. 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. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства. Запрещается использование препарата после окончания срока его годности.

5. Триховет следует хранить в недоступном для детей месте.

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

**II. Фармакологические свойства**

7. Триховет<sup>®</sup> относится к препаратам группы нитроимидазолов.

Метронидазол – действующее вещество Триховета – активен в отношении анаэробных бактерий (споро- и неспорообразующих), трепонем, амёб, гистомонад, балантидий и трихомонад.

Механизм действия заключается в восстановлении 5-нитрогруппы метронидазола внутриклеточными транспортными протеинами анаэробных микроорганизмов и простейших. Восстановленная 5-нитрогруппа метронидазола взаимодействует с ДНК бактериальной клетки, ингибируя в ней синтез нуклеиновых кислот, что ведет к гибели микроорганизма.

При внутримышечном введении метронидазол быстро проникает в кровь и другие ткани, в том числе в стенки желудочно-кишечного тракта. После однократного внутримышечного введения терапевтические концентрации поддерживаются на протяжении 48 часов. Около 30-60% метронидазола подвергается биотрансформации в печени; выводится из организма в основном с мочой и в значительно меньшей степени – с фекалиями.

Триховет® по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### III. Порядок применения

8. Триховет® применяют свиньям для лечения дизентерии, вызванной *Trichonema (Serpulina) hyodysenteriae*; бактериальных инфекций, вызванных анаэробными микроорганизмами; балантидиоза (*Balantidium suis*). Крупному рогатому скоту и собакам применяют для лечения трихомоноза и гиардиоза.

9. Противопоказанием к применению является повышенная чувствительность к метронидазолу или другим нитроимидазольным производным; первая треть беременности. Не рекомендуется назначать препарат в случае тяжелых нарушений функции печени и почек. Запрещается применять препарат лактирующим коровам, молоко которых предназначено в пищу людям.

10. Триховет® применяют внутримышечно дважды с интервалом 48 часов:

- свиньям в дозе 1 мл на 10 кг массы при дизентерии, вызванной *Trichonema spp.*, и 2 мл на 10 кг массы животного при балантидиозе;

- крупному рогатому скоту и собакам в дозе 1 мл на 10 кг массы животного.

В тяжелых случаях лекарственный препарат вводят один раз в день в течение 3-5 дней. При необходимости курс лечения повторяют через 10-15 дней.

Если объем вводимого лекарственного препарата превышает 10 мл, его следует вводить животным в несколько мест.

11. Симптомы передозировки: тошнота, рвота, атаксия, в тяжелых случаях - периферическая нейропатия. Лечение симптоматическое. Специфические антидоты отсутствуют.

12. Особенности действия при первом применении и при отмене лекарственного препарата не выявлено.

13. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

14. Возможные побочные действия при применении препарата: тошнота, рвота, диарея, эритематозные высыпания, кожный зуд, окрашивание мочи в темный цвет, аллергические реакции.

15. Лекарственный препарат нельзя применять одновременно со спиртосодержащими препаратами. Метронидазол усиливает действие непрямых антикоагулянтов. Сульфаниламиды усиливают противомикробное действие препарата. Триховет® не следует смешивать в одном шприце с другими препаратами.

16. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток, а крупного рогатого скота через 18 суток после последнего применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано после термической обработки для кормления пушных зверей.

#### IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Триховетом® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Триховетом®. 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).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель ЗАО «Мосагроген», Российская Федерация, Московская обл., 142000, г. Домодедово, Кутузовский пр., д.10-77.

Адрес места производства: 117545, г. Москва, 1-ый Дорожный проезд, д. 1.

Инструкция разработана ЗАО «Мосагроген», Российская Федерация, Московская обл., 142000, г. Домодедово, Кутузовский пр., д.10-77.

С утверждением настоящей Инструкции утрачивает силу Инструкция, утвержденная Россельхознадзором 08.07.2010 г.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».