

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ТРОМЕКСИН»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1. Тромексин (Tromexinum).

1.2. Тромексин – противомикробный препарат, представляющий собой однородный порошок бледно-желтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится: 200,0 мг сульфаметоксипиридазина, 40,0 мг триметоприма, 110,0 мг тетрациклина гидрохлорида, 1,3 мг бромгексина гидрохлорида.

1.3. Препарат выпускают в фольгированных пакетах по 100,0; 500,0 г и по 1,0; 5,0; 25,0 кг.

1.4. Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5⁰С до плюс 25⁰С.

Срок годности составляет 5 (пять) лет от даты изготовления препарата.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1. Сульфаметоксипиридазин с триметопримом, входящие в состав препарата, обладают широким спектром действия по отношению к микроорганизмам, препятствуя 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. Тромексин эффективен при инфекциях, вызванных *E. coli*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus mirabilis*, *Proteus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus*, *Streptococcus*, *Enterococcus*, *Klebsiella spp.*, *Bordetella spp.*, *Neisseria 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 при респираторных и желудочно-кишечных бактериальных инфекциях.

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

- *крупному и мелкому рогатому скоту и свиньям*: 3,0 г препарата на 30,0 кг массы животного в первый день и 2,0 г на 30,0 кг массы животного в последующие 2-3 дня (1,0 кг препарата на 2000 л воды или на 1000 кг корма);

- *домашней птице и кроликам*: 2,0 г на 1,0 л воды в первый день и 1,0 г на 1,0 л воды в последующие 2-3 дня. Если симптомы заболевания сохраняются, то через 3-4 дня лечение повторяют.

Для новорожденных применяют половину терапевтической дозы, предназначенной для взрослых животных и птицы.

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

3.3. Возможные побочные явления и осложнения. У животных с почечной недостаточностью препарат может вызвать нарушение мочеиспускания с последующим отеком.

3.4. Противопоказания. Повышенная индивидуальная чувствительность к одному из компонентов препарата. С особой осторожностью вводить животным с почечной недостаточностью. Запрещается применять препарат животным, молоко от которых идет в пищу людям, и домашней птице, от которой получают яйцо.

3.5. Сроки ожидания. Убой животных на мясо допускается не ранее чем через 15 дней после прекращения применения препарата, птицы – не ранее, чем через 5 дней. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных или производства мясокостной муки.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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