

# INSTRUCȚIUNE PENTRU UTILIZARE

## TRISULFON®

Pentru tratamentul afecțiunilor de etiologie bacteriană  
la animalele și păsările de curte

(organizația elaboratoare KRKA d.d, Novo mesto, Šmarješka cesta 6,  
8501, Novo mesto, Slovenia)

### I. Informații generale

#### 1. Denumirea comercială a medicamentului

Trisulfon®

#### DCI-ul substanțelor active

Sulfamonomethoxinum natricum

Trimethoprimum

#### 2. Forma farmaceutică

Pulbere pentru uz oral

#### Compoziție

Trisulfon® în 1 g conține în calitate de substanțe active sulfamonometoxină sub formă de sare sodică – 40 mg și trimetoprim 20 mg, iar în calitate de excipient lactoză monohidrat.

#### 3. Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al medicamentului cu condiția respectării condițiilor de păstrare - 3 ani de la data producerii.

***După deschiderea ambalajului original, preparatul trebuie utilizat timp de 30 zile.***

*Este interzisă utilizarea după expirarea termenului de valabilitate.*

4. Trisulfon® reprezintă o pulbere de culoare albă, friabilă, fără miros, solubilă în apă. Trisulfon® este disponibil în saci din folie laminată, închiși ermetic sau în containere din plastic câte 1 kg.

5. Trisulfon® se păstrează la loc ferit de razele directe ale soarelui, la temperatura de la 0 °C până la 25 °C, în ambalajul producătorului.  
A se păstra separat de produse alimentare și hrana pentru animale.

6. A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. Medicamentul neutilizat trebuie nimicit în conformitate cu reglementările locale.

8. Se eliberează fără prescripția medicului veterinar.



## II. Proprietăți farmacologice

9. Trisulfon<sup>®</sup> se referă la grupul de preparate antibacteriene complexe.

10. Trisulfon<sup>®</sup> posedă un spectru larg de acțiune antibacteriană față de majoritatea microorganismelor gram-pozitive și gram-negative, inclusiv *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Shigella spp.*, de asemenea, față de alte microorganisme, cum ar fi *Coccidia* și *Toxoplasma gondi*. Sulfamonometoxina, cu structura similară cu cea a acidului paraaminobenzoic, dereglează sinteza acidului dihidrofolinic în celulele bacteriene, împiedicând includerea acidului paraaminobenzoic în molecula sa. Trimetoprimul potențează acțiunea sulfamonometoxinei, tulburând reducerea acidului dihidrofolinic către acid tetrahidrofolinic – forma activă a acidului folic, responsabilă de metabolismul proteic și diviziunea celulei microbiene. În caz de acțiune combinată are loc dereglarea sintezei acidului folic la 2 etape consecutive, care conduce la tulburarea sintezei nucleotidelor și determină o acțiune bactericidă sinergică a asocierii dintre sulfamonometoxina și trimetoprim.

Sulfamonometoxina și trimetoprimul se absorb bine și rapid din tractul gastrointestinal și se distribuie în toate organele și țesuturile organismului, unde creează concentrații antibacteriene timp de 24 ore. Se elimină din organism preponderent cu urina și fecalele.

Trisulfon<sup>®</sup> după gradul acțiunii asupra organismului se atribuie la substanțe cu potențial toxic redus (clasa 4 de pericol conform GOST 12.1.007-76), în dozele recomandate nu provoacă la animale și păsări reacții adverse și complicații.

## III. Mod de utilizare

11. Trisulfon<sup>®</sup> este utilizat la viței, iezi, miei în caz de colibacterioză, salmoneloză, pasteureloză, bronhopneumonie, abcese, cauzate de stafilococi, poliartrite cauzate de streptococi; la porci – în caz de colibacterioză, rinită atrofică, salmoneloză, pasteureloză, pleuropneumonie cauzată de *Haemophilus spp.*; la păsări – în caz de pasteureloză, colibacterioză, salmoneloză, stafilococoză; la iepuri – în caz de pasteureloză, stafilococoză, colibacterioză, salmoneloză.

12. Este interzisă utilizarea Trisulfon<sup>®</sup> la animalele rumegătoare adulte cu digestia în prestomac dezvoltată, găinile ouătoare, precum și la animalele cu disfuncție renală și hepatică.

13. Trisulfon<sup>®</sup> se utilizează la viței, iezi, miei, porci oral individual sau prin metoda de grup în amestec cu nutrețul în doza zilnică de 10 g de preparat per 40 kg greutate corporală a animalului. În timpul tratamentului, animalele trebuie să primească doar nutreț care conține Trisulfon<sup>®</sup>.

Păsărilor de curte și iepurilor medicamentul se dă cu apă potabilă în următoarele doze zilnice:

păsărilor - 200 g Trisulfon<sup>®</sup> la 100 litri de apă;



iepurilor - 8 g Trisulfon<sup>®</sup> per 1 litru de apă.

Durata tratamentului este de 5 zile. În timpul tratamentului, păsările și iepurii trebuie să primească numai apă care conține Trisulfon<sup>®</sup>. În timpul tratamentului soluția sau nutrețul cu medicament sunt preparate zilnic.

14. Simptomele de supradozaj la animale nu s-au stabilit.

15. Particularități de acțiune a medicamentului la prima administrare și la întreruperea lui nu s-au stabilit.

16. Preparatul poate fi utilizat la scroafe gestante și în lactație și la animalele tinere a tuturor speciilor de animale de toate vârstele. Este interzisă utilizarea medicamentului la găinile ouătoare, ouăle cărora sunt destinate uzului alimentar.

17. Se va evita omiterea unei doze, deoarece eficacitatea se poate reduce. În cazul omiterii unei doze de preparat, utilizarea este reluată în aceeași doză și conform aceeași scheme.

18. Reacții adverse, cu excepția cazurilor de hipersensibilitate individuală, nu au fost stabilite.

19. Medicamentul nu trebuie utilizat concomitent cu acid paraaminobenzoic, procaină și alte anestezice locale. De asemenea, medicamentul nu trebuie utilizat concomitent cu vitaminele grupei B (nicotinamidă, acid folic, colină), datorită acțiunii lor antagoniste asupra sulfonamidelor.

20. Sacrificarea animalelor și păsărilor pentru carne se permite nu mai devreme, decât peste 10 zile de la ultima administrare de Trisulfon<sup>®</sup>. Carnea animalelor și păsărilor, care au fost sacrificate înainte de termenul stabilit, poate fi folosită pentru hrana animalelor pentru blană.

#### **IV. Măsuri de profilaxie individuală**

21. Toate lucrările cu preparatul se vor efectua cu utilizarea hainelor speciale și a mijloacelor individuale de protecție (mănuși de cauciuc, ochelari de protecție, mască respiratorie sau de protecție). În timpul lucrărilor se interzice consumul alimentelor sau a lichidelor, precum și fumatul. După finisarea lucrărilor se vor spăla minuțios fața și mâinile cu apă și săpun, iar cavitatea bucală se va clăti cu apă.

22. Persoanele cu hipersensibilitate la sulfanilamide și trimetoprim trebuie să evite contactul direct cu preparatul. Ambalajele goale de sub medicament nu trebuie utilizate în scopuri menajere; acestea se nimicesc împreună cu deșeurile menajere.

23. În cazul unui contact accidental al medicamentului cu pielea sau mucoasa oculară, acestea trebuie clătite cu apă. Persoanele cu hipersensibilitate la medicament, trebuie să evite contactul direct cu Trisulfon<sup>®</sup>. În caz de manifestare a reacțiilor

alergice sau de ingestie accidentală a medicamentului, se recomandă contactarea imediată a unei unități medicale (se vor lua cu sine instrucțiunea de utilizare a medicamentului sau eticheta).

**Denumirea și adresa producătorului**

KRKA d.d., Novo mesto,  
Šmarješka cesta 6,  
8501, Novo mesto,  
Slovenia

KRKA, d.d., Novo mesto,  
Povhova ulica 5,  
8501 Novo mesto,  
Slovenia

**Numărul certificatului de înregistrare:**