

УТВЕРЖДАЮ

Председатель Комитета
ветеринарного контроля
и надзора МСХ РК

Хасенов С.С.



2015г

ИНСТРУКЦИЯ ПО ПРИМЕНЕНИЮ ПРЕПАРАТА СУЛЬФАТИФ

1. Название лекарственного средства

Sulfatyf

2. Качественный и количественный содержание лекарственного средства

1 г содержит 330 мг Sulfachloropyrazine натрия

3. Лекарственная форма

Порошок для введения с питьевой водой, чтобы кур и индеек

4. Подробные клинические данные

4.1 Рекомендации по использованию

Sulfachloropyrazine используется для лечения клинических форм кокцидиоза у кур, цыплят-бройлеров, разводить кур и индеек.

4.2. Дозировка и способ введения.

Этот порошок вводят перорально после его растворения в воде в виде 0,03% -ного раствора питьевой в течение 3 дней. Куры, индейки - 100 г препарата следует растворить в 100 л питьевой воды. Администрирование свежий раствор для животных в течение 3 дней.

4.3 Противопоказания

Тяжелые нарушения функции печени и почек, пурпура, обезвоживания, дефект кроветворения системы.

4.4 Особые меры предосторожности

Такие меры предосторожности не существует.

4.5 Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействий

Не применять одновременно с hexamethylteramine.

4.6. Беременность и лактация

Не относится.

4.7. Побочные реакции

Повторное лечение может привести к пониженной свертываемости крови с сосуществующие кровотечения из желудочно-кишечного тракта.

4.8. Передозировка

Не происходит.

4.9. Снятие период

Съедобные ткани: Куры - 14 дней, индейки - 21 днѐй. Не используйте в кур-несушек.

5. Фармакологические свойства

5.1. Фармакологические свойства

Sulfachloropyrazine является активное вещество в препарате. Sulfachloropyrazine является сульфаниламида активен в отношении большинства видов кокцидий. Механизм, лежащий сульфаниламида деятельность заключается в подавлении синтеза фолиевой кислоты. При наличии этой сульфонида, кокцидий синтезировать биологически неактивные аналоги фолиевой кислоты, что приводит к блокировке синтеза пирувата оснований, что приводит к ингибированию роста этих простейших. Биохимической активности sulfachloropyrazine связан с конкурентного антагонизма по отношению к пара-аминобензойной кислоты (ПАВА), который является необходимым для синтеза фолиевой кислоты. ПАВА и фолиевая кислота, имеют особое значение синтезировать часть вещества создание ядра клетки во время развития schizonts второго поколения. На данном этапе развития кокцидий, введение sulfachloropyrazine не препятствовать развитию естественного иммунитета против кокцидий домашней птицы.

5.2. Фармакокинетические свойства

После перорального sulfachloropyrazine быстро и полностью всасывается из желудочно-кишечного тракта. Sulfachloropyrazine перечисляется среди сульфаниламида, которые распространяются в организме или равномерно расположенных в организме во всех мягких тканей, и они достигают центральной нервной системы (спинномозговой жидкости) и суставов (синовиальной жидкости). Связи между сульфонидами и белками плазмы может происходить в большей или меньшей степени. Насколько перитонеального, плевральной, синовиальной жидкости и орбитальных обеспокоены, сульфонидами могут достигать концентрации 50-90% наблюдается в крови, так и в почках они превышают концентрации в плазме. Они достигают низкой концентрации в жировой ткани. Сульфаниламида частично метаболизируется в организме в I фазе биотрансформации - через окисления (в основном в процессе гидроксилирования и ацилирование) (этап I), и через связи (в основном с активным серной кислоты и активного глюкуроновой кислоты). Эти конкретные реакции приводят к созданию неактивных и легко диссоциирующих соединений, соединений, которые легко выводятся из организма. Большинство сульфаниламида устраняется главным образом через почки, и только их небольшие суммы исключаются с желчью. Небольшие количества также из организма с яйцами.

5.3. Доклинические данные о безопасности

Испытания, проведенные на три недели цыплят, которые получили в три раза и в пять раз более высокую дозу препарата, чем рекомендуемая доза, показали, что такие дозы не приводит к гибели заболеваемости. Проведенные вскрытия не выявили макроскопические изменения патологоанатомический.

6. Подробное Фармакологические данные

6.1. Список наполнителей

Сахароза сульфат безводный натрия

6.2. Фармацевтические расхождения

Они не происходит.

6.3. срок действия

24 месяцев от даты производства.

6,4 Особые меры предосторожности при хранении и транспортировке

Хранить в сухом и темном месте. Хранить в недоступном для детей месте.

6.5. Тип контейнера и его содержимого

50 г, 100 г и 500 г пластиковые контейнеры.

6.6. Инструкции употребления наркотиков

Порошок вводят перорально после его растворения в воде, как 0,03% -ным раствором питьевой в течение 3 дней.

7. Владелец регистрационного удостоверения

Drwalew Bioveterinary растениеводства акционерное общество
ул. Grójecka 6, 05-651 Drwalew
Номер разрешения Маркетинг 657/99

Дата выдачи первого разрешения на: 11 March 1999 года.

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТВЕРЕНИЯ

PK –ВП-4-3022-15 от 24.06.2015г.