

## ЛИСТОВКА:

INTERTRIM LA инжекционен разтвор за парентерално приложение при говеда, коне и прасета

### 1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

#### Притежател на лиценза за употреба:

Interchemie werken "De Adelaar" BV,  
Metaalweg 8, 5804 CG Venray  
The Netherlands

#### Производител, отговорен за освобождаване на партидата:

Interchemie werken "De Adelaar" Eesti AS  
Vanapere tee 14, Pringi, Viimsi Parish, Harju Country 74001  
Estonia

### 2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

INTERTRIM LA

### 3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

#### Активни субстанции:

Sulfadoxine	200.00 mg / ml
Trimethoprim	40.00 mg / ml

#### Експципиенти:

N-methyl-2-pyrrolidone	0.2 ml/ml
------------------------	-----------

### 4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

За лечение на първични и вторични бактериални инфекции при говеда, прасета и коне.

Терапевтичният спектър включва Грам-положителни и Грам-отрицателни бактерии:

*Streptococci, Staphylococci, Actinobacilli, Actinomycae, Salmonella, Pasteurella, Pneumococci, Proteus, Escherichia coli, Corynebacteria, Vibrio, Bordetella, Brucella, Klebsiella, Haemophilus.*

При наличие на възприемчиви микроорганизми, INTERTRIM LA е ефективен за лечение на:

- Инфекции на храносмилателния канал.
- Инфекции на респираторния тракт.
- Инфекции на урогинеталния тракт.
- Кожни инфекции и инфектирани рани.
- Инфекции на очите и ушите.

### 5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при бременни животни.

Да не се използва при свръхчувствителност към сулфонамиди.

Да не се използва при тежки паренхимни чернодробни или бъбречни увреждания или при кръвна дискразия.

Да не се използва при интравенозното при предварително или едновременно приложение на депресанти на централната нервна система (напр. анестетици, невролептици).

## **6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ**

След интрамускулно или подкожно приложение могат да се наблюдават временни локални реакции.

Сърдечен и респираторен шок е наблюдаван при коне, най-вече след интравенозно приложение. Интравенозният начин на приложение трябва да бъде прилаган само ако е терапевтично показан.

Трябва да се има в предвид възможността от възникване на анафилактични реакции или реакции на свръхчувствителност в редки случаи след приложение на продукта.

Както при всички триметоприм-сулфонамидни комбинации, възможността от потенциално увреждане на бъбреците и черния дроб или хематопоеичната система трябва да бъде разгледана.

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинският продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

## **7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП**

Говеда, прасета и коне.

## **8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ**

Основната доза е 15 mg/kg т.м. или 12.5 mg сулфадоксин и 2.5 mg триметоприм на kg т.м. или 3 ml INTERTRIM LA на 50 kg т.м. (1 ml на 16 kg т.м.).

Лечението трябва да продължи до 2 дни след изчезване на клиничните признаци, но не повече от 5 дни.

За интрамускулно, подкожно или бавно интравенозно приложение.

Говеда: интравенозно, интрамускулно (препоръчително) или подкожно приложение.

Коне: бавно интравенозно приложение.

Прасета: интрамускулно или подкожно приложение.

При говеда, обемът на въведеното количество във всяко място на инжектиране не трябва да превишава 15 ml.

## **9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ**

С оглед да се избегне увреждане на бъбреците чрез появата на кристалурия, адекватни количества вода за пиене трябва да бъдат налични по време на цялото лечение.

Да не се прилага интраперитонеално.

Специално внимание трябва да се обърне на интравенозното приложение на продукта.

Инжекционният разтвор трябва да бъде с температура, близка до телесната. При първи признаци на непоносимост, приложението трябва да бъде преустановено и да се започне лечение на шока.

Продуктът трябва да бъде инжектиран бавно за по-дълъг период.

## **10. КАРЕНТЕН СРОК**

Месо и вътрешни органи:

Говеда и прасета: 10 дни.

Мляко: По време на третирането млякото не трябва да бъде използвано за консумация от хора. За крави, доени два пъти дневно, млякото може да бъде използвано за консумация от хора след 4 дни (96 часа след последното третиране).

Не се разрешава за употреба при коне, чието месо е предназначено за консумация от хора.

## **11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да не се съхранява при температура над 25 °C

Да се пази от светлина.

Да не се замразява.

Веднъж отворен, да се съхранява в хладилник (2 °C – 8 °C).

Срок на годност след първото отваряне на опаковката: 14 дни.

## **12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ**

Специални предпазни мерки за всеки вид животни, за които е предназначен ВМП:

Не са необходими специални предпазни мерки за употребата на продукта при говеда и прасета.

Да не се прилага при коне, проявяващи свързани с ветеринарномедицински продукти, сърдечни аритмии. Подобни аритмии могат да бъдат свързани с приложението на някои анестетици и седативни средства.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Лабораторните проучвания при зайци и плъхове с ексципиента N-метил пиролidon са доказали фетотоксичност. Жените в детородна възраст, бременните жени или жените, за които се предполага, че може да са бременни, трябва да прилагат ветеринарномедицинския продукт с повишено внимание, за да избегнат случайно самоинжектиране.

Няма специални предпазни мерки.

Директният контакт с кожата трябва да се избягва по-време на приложението; трябва да се спазват асептични мерки.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

Не са известни реакции на предозиране.

Да не се превишава препоръчаната доза и да не се третират животните за повече от 5 последователни дни.

Бременност:

Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана при говеда, прасета и коне по време на бременност, лактация или при животни, предназначени за разплод. Лабораторните проучвания при зайци и плъхове с ексципиента N-метил пиролidon са доказали фетотоксичност. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Поради съдържанието glycerin formal в INTERTRIM LA продукта не трябва да се използва при бременни животни.

**13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ  
ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА**

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

**14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

05/2023

**15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ**

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба:

„Синхроген Фарма” ООД,

бул. „Христофор Колумб” 43

1592 София, Р. България

Телефонен номер: 02 9651 557

Факс: 02 96516 48

Електронна поща: info@synchrogen.eu

**Д-Р АНТОНИО РАДОЕВ**  
*ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР*