

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТ, КЪМ  
РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ № 0022-1485**

**1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ**

Сулфаклорпиразин - натрий - 30% водоразтворим прах  
Sulfachlorpyrazin - natrium - 30% pulvis solubilis

**2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ**

Съдържание в 100 g:

**Активна субстанция :**

Sulfachlorpyrazin-natrium monohydrate 30g

**Експципент:**

За пълния списък на експципентите, виж т. 6.1.

**3. ФАРМАЦЕВТИЧНА ФОРМА**

Перорален прах.

**4. КЛИНИЧНИ ДАННИ**

**4.1 Видове животни, за които е предназначен ВМП**

Пилета, пуйки, кокошки, зайци, телета, агнета и ярета.

**4.2 Терапевтични показания, определени за отделните видове животни**

Сулфаклорпиразин - натрий - 30% водоразтворим прах е предназначен за лечение на кокцидиоза при пилета, пуйки, зайци, овце, кози, агнета и телета, тиф-пулороза, заразна хрема и некротичен ентерит при пилета.

**4.3 Противопоказания**

Да не се използва при нарушена чернодробна и бъбречна функция, сърдечни заболявания, анемии.

Да не се използва при свръхчувствителност към сулфонамиди.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция.

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

Няма.

**4.5 Специални предпазни мерки при употреба**

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагачи ветеринарномедицинския продукт на животните

Хора с установена свръхчувствителност към Sulfachlorpyrazin-natrium monohydrate трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от гумени ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарномедицинския продукт.

Ръцете трябва да се измиват след всяка манипулация с продукта. Необходимо е стриктно спазване на личната хигиена.

#### **4.6 Неблагоприятни реакции (честота и важност)**

Стомашно-чревни смущения, хиповитаминози В и К, кристалурия, анемии.

#### **4.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене**

Безопасността на ветеринарномедицинския продукт не е доказана по време на бременност и лактация.

#### Птици носачки:

Да не се използва при птици в периода на яйценосене.

#### **4.8 Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие**

Сулфонамидите могат да изместят другите външно свързващи се с протеините продукти като фенилбутазон, тиазидни диуретици, салицилати и др. Антиацидните ветеринарномедицински продукти при едновременно прилагане със сулфонамиди могат да понижат тяхната биодостъпност.

#### **4.9 Доза и начин на приложение**

Прилага се перорално във водата за пиене в дози, както следва:

Пилета, кокошки и пуйки: 1 g на L вода в продължение на 3 дни.

Зайци: 1 g на L вода в продължение на 10 дни.

Агнета, ярета и телета: 0.1 g/kg телесна маса.

#### **4.10 Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти), ако е необходимо**

Острото отравяне се среща рядко. Освен посочените неблагоприятни реакции, при по-високи дози има случаи на загуба на апетита, загуба на равновесието и неkoordinирани движения.

#### **4.11 Карентни срокове**

Месо и вътрешни органи:      пилета - 14 дни.  
   пуйки - 21 дни.  
   агнета, ярета и телета – 28 дни.

Не се разрешава употребата при птици, чиито яйца са предназначени за човешка консумация.

### **5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

Фармакотерапевтична група: Сулфонамиди.

Ветеринарномедицински Анатомино-Терапевтичен Код: QP51AG04.

#### **5.1 Фармакодинамични свойства**

Противомикробният спектър на сулфонамидите включва; Грам-положителни коки (предимно пневмококи и хемолитични стрептококи), Грам-отрицателни коки (менинго- и гонококи), Грам-положителни бактерии (*Corynebacterium diphtheriae*, *Bacillus perfringens*, *Bacterium anthracis*), Грам-отрицателни бактерии (*Shigella dysenteriae*, *klebsiella pneumoniae*, *E.coli*, ентеробактерии, бруцели, холерен вибрион), хламидии, актиномицети, някои протозои (*Plasmodium faciparum*, *Toxoplasma gondii*).

Действа антибактериално спрямо пастьорели (*P.multocida*), салмонели (*S.gallinarum-pullorum*), хемофили (*H.gallinarum*), клостридии, антипротозойно – антикокцидийно (кокцидиоцидно) спрямо *Eimeria acervulina*, *E. necatrix*, *E. maxima*, *E. tenella*, *E. brunette*, *E. meleagriditis* при кокошки и пуйки. Кокцидиоцидното действие се обуславя главно от засягане безполовото развитие на еймериите – I и II шизонтни генерации. Ефективен е при ранно прилагане.

## **5.2 Фармакокинетични особености**

Повечето сулфонамиди имат добра чревна резорбция. При перорално приложение повечето от тях (резорбируемите сулфонамиди) се резорбират добре, предимно от тънките черва, като достигат оптимална терапевтична концентрация в кръвта в течение на 1-4 часа в зависимост от сулфонамида, вида на животното, напълнеността на храносмилателния канал и други фактори. Разпределят се в целия организъм, като се наблюдава повишена дифузия във възпалените тъкани. Количеството им в плевралният ексудат, асцитната течност и перикардния ексудат представлява 50-80% от това в кръвта. Лесно разтворимите сулфонамиди се резорбират по-бързо. В кръвта сулфонамидите се свързват в различна степен с плазмените албумини, при което се намалява тяхната активност и възможност да преминават в тъканите и през различни бариери, особено кръвно-мозъчната. Тъканната концентрация е обикновено по-ниска от кръвната (30-80%). Свързването с плазмените протеини при отделните продукти е от 50 до 98%. Излъчването на сулфонамидите става предимно през бъбреците – една част непроменени, а друга в ацетилирана форма.

## **6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ОСОБЕНОСТИ**

### **6.1 Списък на ексципиентите**

Dextrose            до 100 g

### **6.2 Несъвместимости**

Не са известни.

### **6.3 Срок на годност**

Срок на годност на крайния ветеринарномедицински продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 2 месеца.

Срок на годност след разтваряне в съответствие с инструкциите: използвайте незабавно.

### **6.4. Специални условия за съхранение на продукта**

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се съхранява в оригинална опаковка.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

### **6.5 Вид и състав на първичната опаковка**

Пликове от трипластово фолио – полиетилен, полипропилен с алуминиево фолио по 10 g; 20 g; 50 g; 100 g; 200 g и 1.0 kg.

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

### **6.6 Специални мерки за унищожаване на неизползван продукт или остатъци от него**

Всеки неизползван ветеринарномедицински продукт или остатъци от него, трябва да бъдат унищожени, в съответствие с изискванията на местното законодателство.

**7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

“Фарма Вет” ООД  
ул. ”Отец Паисий” № 40  
гр. Шумен,  
Р. България  
тел./факс: 054/801-215  
E-mail: farma\_vet@abv.bg

**8. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

№ 0022-1485

**9. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ**

19/10/2015

**10. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА**

10/2015

**ЗАБРАНА ЗА ПРОДАЖБА, СНАБДЯВАНЕ И/ИЛИ УПОТРЕБА**

Не е приложимо.

**Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ**  
*ЗАМЕСТНИК ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР*