

УТВЕРЖДАЮ
Директор
ООО «Бровафарма»
А.Н. Шевченко
«04» февраля 2015 г.



ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата Трицилин

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата: Трицилин.

Международные непатентованные наименование действующих веществ: бензилпенициллина натриевая соль, стрептомицина сульфат, стрептоцид

2. Лекарственная форма: порошок для наружного применения.

Один флакон (6 г) содержит действующие вещества:

бензилпенициллина натриевая соль – 500 тыс. ЕД;
стрептомицина сульфат – 500 тыс. ЕД;
стрептоцид – 5 г.

3. Форма выпуска и упаковка: Флаконы из стекла или полимерных материалов по 6,0 г с номинальным объемом 10 мл.

4. Срок годности лекарственного препарата: 2 года при соблюдении условий хранения.

5. Условия хранения: Сухое, темное место при температуре от 4°C до 20°C.

II. Фармакологические (биологические) свойства

6. Фармакотерапевтическая группа лекарственного препарата:

Трицилин – комбинированный препарат, состоящий из синергически действующих компонентов, которые обеспечивают широкий спектр антимикробного действия относительно грамположительных бактерий (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Bacillus spp.*), анаэробных бактерий (*Escherichia coli*, *Proteus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Enterobacter spp.*), коринебактерий (*Corynebacterium diphtheriae*, *Neisseria spp.*, *Peptostreptococcus spp.*, *Clostridium spp.*), листерий (*Listeria monocytogenes*) и спирохет (*Treponema*, *Borrelia*, *Leptospira*).

III. Порядок применения

7. Показания для применения: Профилактика и лечение крупного рогатого скота, овец, коз, свиней, собак и кошек, больных телязноюыми кератоконъюнктивитами, а также при послеродовых осложнениях, различных ранах кожного покрова, вызванных микроорганизмами, чувствительными к пенициллину, стрептомицину и стрептоциду.

8. Противопоказания для применения:

Данных нет.

9. Режим дозирования, способ применения, продолжительность лечения:

Для послеродовых манипуляций и при задержке последа содержимое одного флакона вводят внутриматочно. Повторное введение, при необходимости, проводят через 1,5-2 суток.

Свежие раны, телязноюые кератоконъюнктивиты припудривают посредством порошокдувателей. При запущенных ранах используют эмульсию, приготовленную из содержимого одного флакона и 50 мл тривитамина или рыбьего жира.

10. Симптомы передозировки, меры по оказанию первой помощи:

Данных нет.

11. Действия врача (фельдшера), специалиста в области ветеринарии, пашенга, владельца животного при пропуске приема одной или нескольких доз лекарственного препарата: В случае несоблюдения установленного срока повторных обработок применения препарата следует возобновить в той же дозировке по той же схеме.

12. Побочные действия: Отсутствуют.

13. **Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и (или) пищевыми продуктами, кормами:** Не известно.

14. **Сроки возможного использования продукции животного происхождения после введения животному лекарственного препарата для ветеринарного применения:** Убой животных на мясо разрешается не раньше, чем через 7 суток после последнего внутримышечного применения препарата. До указанного срока мясо скармливают непродуктивным животным или утилизируют (в зависимости от заключения ветврача).

IV. Меры личной профилактики

15. **Меры предостережения при применении:** При работе с препаратом нужно придерживаться общих правил личной гигиены и техники безопасности, которые предусмотрены при работе с ветеринарными препаратами.

16. **Наименование и адрес производителя лекарственного препарата и адрес места производства:**

Организация-производитель: ООО «БРОВАФАРМА», Украина, 07400, Киевской обл., г. Бровары, бульвар Независимости, 18а.

Адрес места производства: Украина, 07400, Киевская обл., г. Бровары, бул. Независимости, 18-а.

Лекарство для ветеринарного применения!

Регистрационное удостоверение выдано на имя ООО «БРОВАФАРМА» (Украина).

Номер регистрационного удостоверения РК-ВП-4-2909-15 от 04.02.2015 г.