

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тилозин 20 % для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилозин 20 % для инъекций (Tylosini 20 % pro injectionibus).

Международное непатентованное наименование: тилозин.

1.2 Лекарственная форма: раствор. В 1 см³ препарата содержится 200 мг тилозина основания и вспомогательные вещества (пропиленгликоль, бензиловый спирт, вода для инъекций).

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.

1.4 Препарат упаковывают в стерильные стеклянные флаконы по 50,0; 100,0 и 200,0 см³.

1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от плюс 4 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона с препаратом, хранить не более 28 суток при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С. Не применять по истечении срока годности препарата.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Препарат активен в отношении грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Salmonella* spp., *Proteus* spp., *Campylobacter* spp., *Pseudomonas aeruginosa*, *Treponema* spp. (*Brachyspira*), *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Actinobacillus* spp., *Brucella* spp.) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium* spp.), а также микоплазм и хламидий.

2.2 Тилозин – антибиотик из группы макролидов. Обладает бактериостатическим действием, которое обусловлено подавлением синтеза белка бактериальными клетками в результате образования комплекса с 50-S рибосомной субъединицей.

2.3 При внутримышечном введении препарат хорошо всасывается из места введения в кровь и проникает практически во все органы и ткани организма. Наиболее высокий уровень препарата достигается в легких, печени, молочных железах и почках. Терапевтическая концентрация после однократного применения сохраняется в организме в течение 15-18 часов.

2.4 Препарат выводится из организма преимущественно с мочой и желчью, у лактирующих животных с молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту, мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам при энзоотической пневмонии, артритах, дизентерии, атрофическом рините свиней; инфекционной агалактии овец и коз, мастите крупного рогатого скота, а также для лечения вторичных бактериальных инфекций при вирусных заболеваниях.

3.2 Препарат вводят внутримышечно один раз в сутки в течение 3-5 дней в дозах, указанных в таблице.

Таблица – Дозы применения препарата

Вид животного	Доза, мг/кг массы тела животного	Дозы препарата см ³ /10 кг массы тела животного
Крупный рогатый скот, телята	2,5-5,0	0,125-0,25
Мелкий рогатый скот (овцы, козы)	2,5-5,0	0,125-0,25
Свиньи	2,5-5,0	0,125-0,25
Собаки и кошки	5,0-10,0	0,25-0,5

Максимальный объем введения препарата в одну точку крупному рогатому скоту не должен превышать 15 см³; телятам, мелкому рогатому скоту и свиньям – 10 см³; собакам и кошкам - 2 см³. При повторном введении необходимо менять место инъекции.

3.3 В рекомендуемых дозах препарата не вызывает побочных явлений. В редких случаях после инъекции препарата у свиней возможны аллергические реакции в виде эритемы, зуда и респираторных явлений, которые проходят после прекращения применения препарата. У некоторых животных в месте введения препарата возможно появление местной реакции в виде припухлости, которая исчезает через 3-5 суток. Беременным и лактирующим самкам препарат применяют с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

3.4 Противопоказано применение препарата животным с тяжелыми нарушениями функций печени и почек, а также с повышенной чувствительностью к тилозину или к другим антибиотикам-макролидам.

3.5 Не рекомендуется одновременное применение препарата с пенициллинами, цефалоспоридами, линкомицином и другими антибиотиками-макролидами в связи с выраженным снижением антибактериального эффекта.

3.6 Молоко для пищевых целей запрещается использовать в период лечения и в течение 5 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное ранее указанного срока, может быть использовано для кормления животных.

3.7 Убой животных на мясо разрешается через 8 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

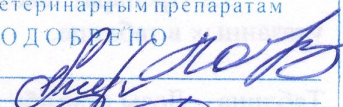


5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ОАО «БелВитунифарм»
211309, д. Должа, ул. Советская, 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
28.10	20... протокол № 114