

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тилозина тартрат 80 ВБФ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тилозина тартрат 80 ВБФ (Tilozini tartras 80 VBF).
Международное непатентованное наименование: тилозин.
- 1.2 Лекарственная форма: порошок для приема внутрь.
- 1.3 В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 800 мг тилозина тартрата и вспомогательное вещество (глюкоза моногидрат).
- 1.4 По внешнему виду препарат представляет собой кристаллический порошок от белого до жёлтого цвета.
- 1.5 Препарат упаковывают в двойные пакеты из полиэтиленовой пленки или пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100,0; 500,0 и 1000,0 г.
- 1.6 Препарат хранят и транспортируют с предосторожностью в упаковке изготовителя в защищенном от света месте при температуре от 2°С до 25°С.
- 1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.9 Срок годности препарата – 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования.
- 1.10 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тилозина тартрат – антибиотик из группы макролидов, активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных бактерий, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Fusobacterium necrophorum*, а также микоплазм и хламидий.
- 2.2 Механизм действия тилозина заключается в ингибировании фермента транслоказы, подавлении синтеза протеинов бактерий путем необратимого связывания с 70S-субъединицей рибосом микроорганизмов и нарушения процесса формирования комплекса «мРНК-тРНК».
- 2.3 При пероральном применении антибиотик быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает практически во все органы и ткани организма и создает бактериостатические концентрации в очагах воспаления. Наиболее высокий уровень тилозина достигается в лёгких, печени и почках. Терапевтическая концентрация антибиотика после однократного применения сохраняется в организме в течение 15-18 часов.
- 2.4 Препарат выводится из организма с желчью, мочой, у лактирующих животных - с молоком, у птиц-несушек с яйцом.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют при респираторном микоплазмозе кур, инфекционном синусите индеек, свиньям при дизентерии и гастроэнтероколитах бактериальной этиологии, телятам при пастереллёзе, стрептококкозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами чувствительными к тилозину.
- 3.2 Препарат назначают перорально с питьевой водой в следующих дозах:
- свиньям из расчета 0,25 г на 1 л воды (или 5 мг/кг массы тела животного) в течение 3-5 дней. После прекращения симптомов заболевания лечение продолжают еще в течение суток.

- телятам выпаивают индивидуально с водой или молоком в дозе 5 мг/кг массы тела животного два раза в сутки в течение 7-14 суток в зависимости от тяжести заболевания.

- сельскохозяйственной птице из расчета 0,5 г на 1 л воды или 10 мг препарата на 1 кг массы тела птицы, бройлерам и несушкам в течение 3 суток, а индейкам - в течение 5 суток.

3.3 Перед применением препарат предварительно растворяют в небольшом количестве воды (при этом добавляют воду к препарату), а затем полученный раствор разводят водой до необходимой концентрации. Поилки следует ставить в местах, защищенных от прямого солнечного света. Полученный раствор должен быть единственным источником питьевой воды для соответствующей группы животных или птицы. Раствор готовят ежедневно.

3.4 Не рекомендуется применять препарат при повышенной индивидуальной чувствительности животных к тилозину или другим антибиотикам - макролидам. У свиней очень редко возможны аллергические реакции в виде легкого отёка с небольшим выпадением прямой кишки, эритемы, зуда и респираторных явлений, которые быстро проходят после прекращения применения препарата. В случае возникновения побочных явлений применение препарата следует отменить, назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Препарат не совместим с β -лактамными антибиотиками (пенициллинами, цефалоспоридами), линкозамидами и фторхинолонами. Химически не совместим с сорбентами на основе бентонита.

3.6 Убой животных и птицы на мясо, а также использование яиц для пищевых целей разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

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»

Юридический адрес: 210034, г. Витебск, ул. Транспортная, д.9, каб. 5, Витебская область, Республика Беларусь.

Адрес производства: 211309, д. Должа, ул. Советская д. 26А, Витебский район, Витебская область, Республика Беларусь.

Инструкция разработана специалистами ОАО «БелВитунифарм» (Шашкова Ю.А., Колядко О.С.) и сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Толкач Н.Г., Петров В.В.)

ОДОБРЕНО

Председатель	<i>[подпись]</i>
Секретарь	<i>[подпись]</i>
Эксперт	<i>[подпись]</i>
«13» 13	20 04 протокол № 135