

Грису
Зайис
Юзе,
...а

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тилозин-Т»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилозин-Т (Tilozinum-T).

1.2 Тилозин-Т по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

В препарате содержится не менее 800 МЕ/мг тилозина (в форме тартрата) и вспомогательные вещества: глюкоза (декстроза).

1.3 Препарат выпускают по 100, 200, 500, 1000, 1100, 5000, 10 000 и 25 000 г в мешках из пленки полиэтиленовой металлизированной.

1.4 Хранят препарат по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

1.5 Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилозин – антибиотик группы макролидов, обладающий широким спектром антимикробного действия. Активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в том числе: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Campylobacter* spp., *Leptospira* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Erysipelothrix* spp., *Pasteurella* spp., *Chlamidia* spp., *Haemophilus* spp., *Mycoplasma* spp., *Borrelia* spp. и др. Препарат малоактивен к группе бактерий, относящихся к кишечной микрофлоре, таких как *Escherichia coli* и *Salmonella* spp. Не оказывает влияния на вирусы и грибы.

Механизм антибактериального действия заключается в ингибировании фермента транслоказы, подавлении синтеза протеинов бактерий путем необратимого связывания с 70S-субъединицей рибосом микроорганизмов и нарушения процесса формирования комплекса «мРНК-тРНК».

2.2 При пероральном применении препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает практически во все органы и ткани организма и создает бактериостатические концентрации в очагах воспаления. Наиболее высокая концентрация достигается в легких, печени, молочных железах и почках. Терапевтические концентрации препарата сохраняются в сыворотке крови не менее 6-8 ч. Препарат выводится из организма с желчью, мочой, у лактирующих животных - с молоком, у птиц-несушек - с яйцами.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тилозин-Т применяют для лечения свиней при дизентерии, некротическом энтерите и гастроэнтероколите бактериальной этиологии, синдроме ММА; птицы – при микоплазмозе, гемофилезе, боррелиозе, кампилобактериозе.

3.2 Препарат применяют внутрь с кормом или с питьевой водой.

Птицы. Препарат назначают в дозе 0,6 г на 1 л питьевой воды в течение 2-5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Для птиц при использовании с кормом доза препарата составляет:

- при бактериальных инфекциях и микоплазмозе – 0,4-0,6 кг на тонну корма или 0,15-0,3 г/кг массы птицы первые 3-5 суток жизни и в течение 1-2 суток на 3-5 неделе жизни;

- при боррелиозе – 0,3-0,5 кг на тонну корма или 0,15-0,25 г/кг массы птицы в течение 3-5 суток.

Свиньи. Свиньям препарат применяют в дозе 0,3 г на 2 л питьевой воды или 5-10 мг/кг массы тела и выпаивают в течение 3-5 дней. После прекращения симптомов заболевания лечение продолжают ещё в течение суток. Для профилактики послеродовых заболеваний свиноматок (синдрома ММА) препарат назначают в течение 3-4 дней до и 3 дней после опороса в той же дозе.

При использовании препарата с кормом доза составляет 10-100 г на тонну корма в течение 3-10 дней в зависимости от тяжести процесса и эпизоотической обстановки.

При применении с водой препарат предварительно растворяют в небольшом количестве воды (при этом прибавляя воду к препарату, а не наоборот), а затем полученный раствор разбавляется 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.

При использовании препарата с кормом необходимо контролировать потребление корма, чтобы убедиться в том, что животные или птицы получили достаточное количество тилозина. Наиболее доступным методом для этого является равномерное смешивание антибиотика с половиной суточной нормы потребления корма. Остальная половина корма должна скармливаться после поедания корма с антибиотиком.

3.3 Не рекомендуется применять препарат при повышенной индивидуальной чувствительности животных к тилозину. Иногда у свиней возможны аллергические реакции в виде эритемы в области ануса, зуда, одышки, отека и частичного выпадения прямой кишки. Симптомы быстро проходят после прекращения применения препарата. В случае возникновения побочных явлений применение препарата следует отменить, назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

Не применять препарат коровам в период лактации, кроликам, морским свинкам и хомячкам. Тилозин запрещен к применению для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 Препарат совместим с тетрациклинами, эритромицином, спектиномицином (проявляет синергидное действие), сульфаниламидами, аминогликозидами, нитрофуранами, нитроимидазолами, фениколами, кокцидиостатиками.

Не совместим с β -лактамами антибиотиками (пенициллинами, цефалоспорины), линкозамидами и фторхинолонами. Химически не совместим с сорбентами на основе бентонита.

3.5 Убой птицы и свиней на мясо допускает не ранее, чем через 10 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 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с лекарственными средствами.

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 препарата из вызвавшей осложнение серии в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция подготовлена технологом по производству ветеринарных препаратов Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» Кучинским М. П.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
10.01.2020	протокол № 106