

Рассмотрена и одобрена на заседании Совета по ветеринарным препаратам  
"20" октября 2017 г. Протокол № 92.

**Инструкция  
по применению препарата ветеринарного  
«Тилозин - ТМ 50»**

**1 Общие сведения**

1.1 Тилозин - ТМ 50 (Tylosinum -ТМ 50).

1.2 Препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета, без видимых механических включений.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 50 мг тилозина.

1.4 Препарат выпускают по 10, 20, 50 и 100 мл в стеклянных флаконах и по 50, 100 и 200 мл в стеклянных бутылках.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Список Б.

Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Тилозин - антибиотик из группы макролидов.

2.2 Тилозин активен в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных бактерий, в т.ч. *Escherichia coli.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Leptospira spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Treponema spp.* (*Brachyspira*) и др.

Тилозин оказывает бактериостатическое действие, подавляя белковый синтез в бактериальных клетках, в результате образования комплекса 50S-субъединицей рибосом.

2.3 При введении в организм препарат быстро проникает в органы и ткани. Максимальная концентрация в крови достигается через 1 ч после инъекции. Терапевтическая концентрация в организме сохраняется на протяжении 24 ч после введения. Выводиться из организма с мочой, желчью, фекалиями, молоком.

2.4 При одновременном применении препарата со спектиномицином, тетрациклином и эритромицином усиливается его действие в отношении *Mycoplasma gallisepticum*.

**3 Порядок применения препарата**

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, лошадям, кроликам, собакам, кошкам.

3.2 Препарат назначают в качестве лечебного средства при респираторных заболеваниях крупного и мелкого рогатого скота, свиней, лошадей, кроликов, собак, кошек, а также эффективен при дизентерии, бордетеллезе, роже свиней, при хирургических инфекциях, отитах, некротических пододерматитах, артритах, метритах, лептоспирозе и других инфекциях, вызванных чувствительными к тилозину микроорганизмами.

3.3 Препарат вводят внутримышечно один раз в сутки в течение 3-5 дней. Суточная доза для крупного рогатого скота составляет 0,08 - 0,2 мл/кг массы животного, лошадям - 0,1 мл/кг массы животного, мелкому рогатому скоту и телятам - 0,2 мл/кг массы животного, пороссятам, собакам и кошкам - 0,2 мл/кг массы животного, кроликам - 0,3 мл/кг массы животного.

3.4 Побочные действия. Очень редко возможны аллергические реакции у свиней в виде эритемы, зуда, которые быстро проходят после прекращения применения препарата.

3.5 Противопоказания. Не рекомендуется применять препарат одновременно с

пенициллином (особенно с ампициллином и оксациллином), цефалоспоридами и линкомицином в связи с выраженным снижением антибактериального эффекта тилозина, а также при сверхчувствительности к составным частям препарата.

3.6 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток, а остальных животных через 4 суток после последнего назначения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных. Молоко, полученное от животных в период лечения и до истечения 4 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко может быть использовано для кормления животных.

#### 4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

#### 5 Порядок предъявления рекламаций

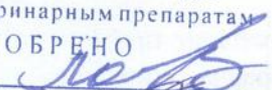
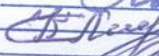
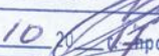
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он находится.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью "ТМ" (Республика Беларусь). 220037, г. Минск, 1-й переулок Твердый, 13, помещение 1.

Инструкция по применению препарата подготовлена заведующим отделом незаразных болезней животных 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	
Секретарь	
Эксперт	
«20» 10 20	Протокол № 92