

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «25» октября 2019 г. № 104

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

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тилозин 20 % для инъекций (Tylosini 20 % pro injectionibus).
1.2 В 1 см³ препарата содержится 200 мг тилозина 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 и 100,0 см³.
1.5 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в защищенном от света месте при температуре от плюс 10 °С до плюс 25 °С.
1.6 Срок годности препарата 2 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. После вскрытия флакона, хранить не более 28 суток.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тилозин – антибиотик из группы макролидов, является бактериостатическим антибиотиком, активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных бактерий, в том числе: *Escherichia coli*, *Bacillus anthracis*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Leptospira spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Treponema spp.* (*Brachyspira*) и др.
2.2 При внутримышечном введении хорошо всасывается и проникает практически во все органы и ткани организма. Наиболее высокий уровень тилозина достигается в легких, печени, молочных железах и почках. Терапевтическая концентрация после однократного применения сохраняется в организме в течение 15-18 ч.
2.3 Выделяется из организма в основном с желчью, в меньших количествах – с мочой и молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для профилактики и лечения животных при бактериальных и микоплазменных болезнях:
- свиней при дизентерии и гастроэнтероколитах бактериальной этиологии;
 - телят, свиней, собак и кошек при бронхопневмонии; свиней при энзоотической пневмонии, артритах, дизентерии и атрофическом рините;
 - овец и коз при инфекционной агалактии;
 - крупного рогатого скота при маститах;
 - профилактики вторичных инфекций при вирусных заболеваниях.
- 3.2 Препарат назначают животным внутримышечно, один раз в сутки в течение 3-5 суток в дозах, указанных в таблице.

Таблица – Дозы применения препарата

Вид животного	Доза, мг/кг	Дозы препарата см ³ /10 кг массы тела животного
Крупный рогатый скот	2,5-5,0	0,125-0,25
Мелкий рогатый скот	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

3.3 У свиней очень редко возможны аллергические реакции на препарат, проявляющиеся в виде легкого отека с небольшим выпадением прямой кишки, эритемы, зуда и респираторных явлений, быстро проходящие после отмены препарата. В месте инъекции могут отмечаться местные реакции и болезненность.

3.4 Не применять животным, имеющим повышенную чувствительность к тилозину или к другим антибиотикам – макролидам. Не рекомендуется одновременное применение препарата с пенициллинами, цефалоспоридами и макролидами, являющимися антагонистами тилозина.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 5 суток, после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют на корм плотоядным животным.

3.6 Молоко для пищевых целей запрещается использовать в период лечения и в течение 72 часов после последнего применения препарата. Молоко, полученное ранее указанного срока, используют в корм животным после кипячения.

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

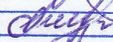
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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, пишется 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» (Ю.А.Шашкова, В.В.Рыбаченко).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
25	10 2019. протокол № 104