

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ТИЛОЦИН 500 МЕ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тилоцин 500 МЕ (Tylosinum 500 ME).
Международное непатентованное наименование действующего вещества: тилозина тартрат.
- 1.2 Тилоцин 500 МЕ - противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до желтовато-кремового цвета, растворимый в воде.
Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.3 В 1,0 г препарата содержится 500000 МЕ тилозина тартрата и наполнитель (декстроза).
- 1.4 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 200, 500 и 1000 г.
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.
- 1.6 Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тилозина тартрат - антибиотик из группы макролидов, активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов. Препарат оказывает бактерицидное действие на микоплазмы, хламидии, риккетсии, пастереллы, клостридии, некоторые виды стрептококков, стафилококков, трепонемы, балантидии и на некоторые другие микроорганизмы.
- 2.2 Механизм действия тилозина тартрата основан на ингибировании синтеза белка в микробной клетке, путем блокирования фермента транслоказы.
- 2.3 При пероральном введении антибиотик хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает практически во все органы и ткани организма. Наиболее высокий уровень тилозина достигается в легких, печени, молочных железах и почках. Терапевтическая концентрация антибиотика в крови после однократного применения препарата сохраняется в организме в течение 15 - 18 ч. Выделяется тилозин в основном с фекалиями, в меньшей степени с мочой и молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют для лечения респираторного микоплазмоза у птицы, инфекционного синусита у индеек, дизентерии и гастроэнтероколитов бактериальной этиологии у свиней, бронхопневмонии у телят, вызванной микроорганизмами, чувствительными к тилоцину.
- 3.2 Тилоцин 500 МЕ применяют телятам индивидуально, внутрь с кормом или с водой из расчета 10-20 мг/кг массы животного 2 раза в сутки до выздоровления (5-10 дней). При дизентерии и гастроэнтероколитах бактериальной этиологии у свиней препарат назначают индивидуально или групповым способом в дозе 0,5 -1,0 г на 1 л воды (10 мг/кг массы животного) в течение 3-5 дней. Птице препарат добавляют в питьевую воду в дозе 1,0 г на 1 л воды в течение 3-5 дней в зависимости от тяжести заболевания. Во время лечения животные и птица должны получать только воду, содержащую Тилоцин 500 МЕ.
- 3.3 В редких случаях у свиней после применения препарата возможны аллергические

реакции, проявляющиеся в виде эритемы и зуда, которые проходят после отмены препарата.

3.4 Не рекомендуется одновременное применение с антибиотиками из групп пенициллина и цефалоспорины, и животным, имеющим индивидуальную чувствительность к тилозину.

3.5 Убой свиней и птицы на мясо, а также использование яиц для пищевых целей, разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего применения препарата. Убой крупного рогатого скота разрешается через 14 суток после последнего назначения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

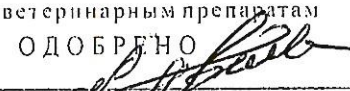
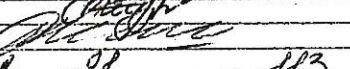
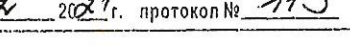
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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 нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «ЗападВетСервис» 222162, Республика Беларусь, Минская обл., г. Жодино, ул. Куприянова, д. 7А

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.В. Петров), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «ЗападВетСервис» (С.М. Федоров).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24.02	2021 г. протокол № 113