

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Летзупревет 18»

1. Торговое наименование.
Летзупревет 18 (Letzuprevetum 18).
2. Международное непатентованное наименование.
Тилдипирозин (tildipirosin).
3. Регистрационный номер.
7221-10-20 БА
4. Лекарственная форма.
Раствор для внутримышечного и подкожного введения.
Описание. Прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета.
5. Состав.
180 мг тилдипирозина и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, вода для инъекций в 1 мл препарата.
6. Фармакотерапевтическая группа.
Антибактериальные средства. Антибиотики макролиды.
7. Фармакодинамика и механизм действия.
Тилдипирозин, входящий в состав препарата, представляет собой полусинтетический макролид с 16-членным циклом. Данное соединение отличается от многих макролидов тем, что оно имеет большую длительность действия. Макролиды ингибируют биосинтез основных белков путем селективного связывания с бактериальной рибосомой РНК и действуют путем блокировки удлинения пептидной цепи.
Спектр противомикробной активности тилдипирозина включает: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Bordetella bronchiseptica* и другие микроорганизмы чувствительные к тилдипирозину.
Фармакокинетика. После парентерального введения тилдипирозин быстро адсорбируется в кровь из места введения, достигая пиковой концентрации в плазме в течение 30 минут. В легочной ткани средние концентрации тилдипирозина достигают максимального уровня в течении 24 часов и затем медленно снижаются до 21 дня у крупного рогатого скота, и 17 у свиней.
Выводится тилдипирозин из организма животных преимущественно с мочой и фекалиями.
8. Показания для применения.
Препарат применяют крупному рогатому скоту и свиньям с лечебной целью при респираторных болезнях, вызываемых микроорганизмами чувствительными к тилдипирозину.
9. Противопоказания.
Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность к тилдипирозину, а также период стельности и лактации. Не применять внутривенно.

10. Способ применения и дозы.

Крупному рогатому скоту однократно, подкожно, в область шеи в дозе 1,0 мл на 45 кг массы тела животного (4 мг тилдипирозина на 1 кг массы тела), в одно место разрешено вводить не более 10,0 мл препарата. Свиньям препарат вводят однократно, внутримышечно в дозе 1,0 мл на 45 кг массы тела животного (4 мг тилдипирозина на 1 кг массы тела), в одно место разрешено вводить не более 5,0 мл препарата.

После однократной инъекции длительность действия препарата составляет: подкожно – 21 день для крупного рогатого скота; внутримышечно (свиньи) – 17 дней.

Рекомендуется лечить животных на ранних стадиях заболевания и оценивать реакцию на лечение в течении 2–3 дней после инъекции. Если клинические признаки респираторного заболевания персистируют или обостряются, лечение следует изменить с использованием другого антибиотика.

11. Меры предосторожности при применении.

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

12. Передозировка.

Симптомы передозировки у животных могут проявляться угнетенным состоянием и мышечным тремором задних конечностей. Наблюдается смертность животных при дозах 25 мг и выше на кг массы тела.

13. Беременность и период лактации.

Препарат противопоказан в период стельности и лактации.

14. Особые указания.

Особенностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы, а возобновлять лечение согласно схемы лечения и рекомендованной дозой.

15. Побочное действие.

При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В месте инъекции препарата может возникать небольшая припухлость, исчезающая самостоятельно в течении 7–16 дней.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций (кожные высыпания, зуд) применение препарата прекращают и назначают животному антигистаминные средства и препараты кальция, при необходимости, симптоматические средства.

При длительном применении могут возникать кандидозы, что требует назначения противогрибковых и симптоматических препаратов.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

Запрещено применять препарат с другими макролидами и линкозамидами. Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

17. Форма выпуска.

Флаконы из темного стекла по 50,0 и 100,0 мл.

18. Срок годности.

Срок годности - 2 (два) года от даты производства при соблюдении правил хранения и транспортирования.

Не применять после окончания срока годности.

19. Условия хранения.

Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 25°С. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 24 суток при условии хранения остатков при температуре от 2 °С до 8°С.

Хранить в местах недоступных для детей.

20. Условия отпуска.

Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

21. Условия уничтожения.

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

22. Сроки возможного получения пищевого сырья животного происхождения (сроки ожидания).

Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 47 суток после последнего применения препарата. Запрещено применять препарат лактирующим коровам, если продуцируемое молоко предназначено для употребления в пищу, а так же стельным коровам и нетелям в течение двух месяцев до ожидаемой даты отела. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 9 дней после последнего применения препарата. Легкие свиней подлежат утилизации в течение 17 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

23. Правообладатель ветеринарного лекарственного препарата

Частное предприятие «Летуаль».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Фактический адрес: 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 314., тел. 8 (017) 373-46-82, тел/факс 8 (017) 352-87-39., эл. почта: info@letyal.by.

24. Производитель ветеринарных лекарственных средств.

Производственный кооператив «Биогель». Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313. Тел/факс: 8 (017) 325-61-19; эл. почта: biogel89@mail.ru.

Адрес места производства:

производственная площадка: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

25. Организация, уполномоченная на принятие претензий.

Частное предприятие «Летуаль».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1Е.

Фактический адрес: 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 314., тел. 8 (017) 373-46-82, тел/факс 8 (017) 352-87-39., эл. почта: info@letyal.by.

