

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата «Тилозал 20%»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилозал 20% (Tylosalum 20%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тилозин.

Лекарственная форма: раствор для внутримышечного применения.

1.2. Ветеринарный препарат «Тилозал 20%» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой прозрачный раствор желтого цвета. В 1,0 мл препарата в качестве активного действующего вещества содержится 200 мг тилозина тартрата и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, бензиловый спирт, вода для инъекций.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 мл.

1.5 Хранят препарат с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25°С. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий транспортирования и хранения. После первого вскрытия флакона, его содержимое использовать в течение 24 суток, при температуре хранения от плюс 2°С до плюс 8°С. Не применять по истечению срока годности.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилозин – антибиотик из группы макролидов, активен в отношении большинства грамотрицательных (*Escherchia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Borrelia hyodysenteriae*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*) и грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Erysipelothrix insidiosa*) бактерий, а также микоплазм и хламидий. Механизм действия тилозина основан на подавлении синтеза белка в микробной клетке за счет образования комплекса с 50S-субъединицей рибосом.

2.2 При внутримышечном введении препарат хорошо всасывается из места введения в кровь и проникает во все органы и ткани организма животного. Наиболее высокий уровень концентрации тилозина достигается в легких, стенке кишечника, печени, молочных железах и почках. При однократном применении терапевтическая концентрация антибиотика сохраняется в организме не менее 20 часов.

Препарат выводится из организма преимущественно с мочой, желчью, а у лактирующих коров – с молоком.

2.3 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют свиньям, крупному и мелкому рогатому скоту при респираторных заболеваниях (рините, ларингите, бронхите, пневмонии и бронхопневмонии бактериальной этиологии), дизентерии, рожи свиней, инфекционной агалактии овец и коз, мастите, эндометрите, вторичных инфекциях на фоне вирусных заболеваний и других бактериальных патологиях, возбудители которых чувствительны к тилозину

3.2 Препарат вводят внутримышечно один раз в сутки в течение 5–7 дней в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту – 0,25–0,5 мл на 10 кг массы тела животного, но не более 15,0 мл в одно место инъекции;

- мелкому рогатому скоту – 0,4–0,5 мл на 10 кг массы тела животного, но не более 8,0 мл в одно место инъекции;

- свиньям – 0,5–0,6 мл на 10 кг массы тела животного, но не более 10 мл в одно место инъекции.

3.3 В редких случаях после введения препарата у свиней возможны аллергические реакции в виде эритемы, зуда, респираторных явлений, отека тканей и частичного выпадения прямой кишки. В таких случаях дачу препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и симптоматическое лечение.

3.4 Не рекомендуется одновременное применение с препаратами групп пенициллина, цефалоспорины, линкозамидов и макролидами.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 8 дней после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют в корм плотоядных животных.

Молоко для пищевых целей запрещается использовать в период лечения и в течение 5 суток после последнего применения препарата.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые 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, не менее 3-х невскрытых флаконов препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная 19А, тел. 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222685, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

По заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 1е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» (Л.Е. Яншевская) и Частного предприятия «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).

