

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

Протокол от «10» сентября 2020 г. № 110

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «ТИЛОФАРМ 1000»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилофарм 1000 (Tylopharmum 1000).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тилозин.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.2 Тилофарм 1000 - противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до желтого цвета, растворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 900000 МЕ тилозина тартрата и наполнитель (декстроза моногидрат).

1.3 Препарат выпускается в пакетах из полимерных материалов по 100 г, 500 г и 1 кг.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света помещении при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.

Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. Хранить в местах недоступных для детей.

1.5 Не применять по истечении срока годности. Препарат применяют по назначению ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилозина тартрат – антибиотик из группы макролидов, активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов: *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Meningococcus spp.*, *Bacillus spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Corynebacterium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Fusobacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Haemophilus spp.*, *Treponema spp.*, *Rickettsia spp.*, и на некоторые другие микроорганизмы.

2.2 Механизм действия препарата основан на ингибировании синтеза белка в микробной клетке, путем блокирования фермента транслоказы.

2.3 При пероральном поступлении 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 часов. Выделяется тилозин в основном с фекалиями, в меньшей степени с мочой и молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Тилофарм 1000 применяют птице при респираторном микоплазмозе, индейкам при инфекционном синусите, свиньям при дизентерии и гастроэнтероколитах бактериальной этиологии, телятам при бронхопневмонии, и при других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилозину.

3.2 Тилофарм 1000 телятам применяют индивидуально, внутрь с кормом или водой из расчета 5 – 10 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 0,25 - 0,5 г на 1 литр воды (5 – 10 мг/кг массы) в течение 3 – 5 дней.

Птице препарат дают в дозе 0,5 г на 1 литр воды в течение 3 – 5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

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 препаратами из групп пенициллина и цефалоспорина 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 соблюдают общие 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 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, составляется 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 Общество с ограниченной ответственностью «Ветинтерфарм» (ООО «Ветинтерфарм»). Юридический адрес: 223060, Минская обл., Минский р-н, Новодворский с/с, 91-29, район д. Большой Тростенец. Адрес производства: 223070, Минский р-н, поселок Михановичи, ул. Заводская, д.5.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Ветинтерфарм» (В.М. Романюк).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *Лебедев*

Председатель	<i>Лебедев</i>
Секретарь	
Эксперт	
10.09.2000, протокол № 110	