

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Тилозин ВЛ»**

**1 Общие сведения**

- 1.1 Тилозин ВЛ (Tylosinum VL).
- 1.2 Международное непатентованное наименование: тилозин.
- 1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.4 В 1,0 г препарата содержится в качестве действующего вещества 900 мг тилозина тартрата и вспомогательное вещество (лактоза).
- 1.5 Тилозин ВЛ представляет собой однородный порошок от белого до желтого цвета.
- 1.6 Препарат выпускают расфасованным по 1000 и 5000 г в полимерные ведра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 1.7 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 °С до плюс 25 °С, отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата при соблюдении правил хранения - 3 года от даты производства. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Тилозина тартрат - антибиотик из группы макролидов. Он активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, включая: *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathie*, *Clostridium spp.*, *Fusobacterium necroforum*, а также в отношении *Mycoplasma spp.*, *Borrelia spp.*, *Chlamidia spp.*, *Serpulina (Treponema) hyodysenteriae*.

Препарат малоактивен к группе бактерий, относящихся к кишечной микрофлоре: *Escherichia coli* и *Salmonella spp.* Не оказывает влияния на патогенные грибы.

2.2 Механизм антибактериального действия заключается в ингибировании фермента транслоказы, подавлении синтеза протеинов бактерий путем необратимого связывания с 70S-субъединицей рибосом микроорганизмов и нарушения процесса формирования комплекса «мРНК-тРНК».

2.3 При пероральном применении препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и с током крови поступает во все органы и ткани. Наибольшая концентрация тилозина обнаруживается в легких, печени, молочной железе и почках. Терапевтическая концентрация антибиотика в организме сохраняется не менее 6-8 часов.

2.4 Препарат выводится из организма с желчью и мочой, у лактирующих животных - с молоком, у птиц-несушек - с яйцом.

**3 Порядок применения**

3.1 Препарат применяют курам при респираторном микоплазмозе, индейкам - при инфекционном синовите и синусите; свиньям - при дизентерии, гастроэнтероколите бактериальной этиологии; телятам - при бронхопневмонии и других болезнях, возбудители которых чувствительны к тилозину.

3.2 Препарат задают с питьевой водой или с кормом. Перед применением рекомендуемую дозу препарата растворяют в небольшом количестве воды (воду прибавляют к препарату, а не наоборот), полученный раствор разводят до необходимой концентрации. Поилки должны быть размещены в местах, защищенных от прямого солнечного света. Полученный раствор должен быть единственным источником питьевой воды для соответствующей группы животных или птицы. Раствор готовят ежедневно. При использовании препарата с кормом рекомендуется ступенчатое смешивание с последующим смешиванием с основным объемом корма.

3.3 При респираторном микоплазмозе птиц и инфекционном синусите индеек препарат применяют в дозе 0,5 г/л питьевой воды или 10,0 мг/кг массы тела птицы в течение 3 и 5 суток, соответственно.

При дизентерии и гастроэнтеритах свиней препарат задают в дозе 0,25 г/л питьевой воды (5,0 мг/кг массы тела животного) в течение 3-10 дней.



При бронхопневмонии телят препарат задают внутрь (с водой или молоком) в дозе 5,0 мг/кг массы тела животного, два раза в сутки в течение 7-14 дней.

3.4 У свиней иногда отмечаются аллергические реакции на тилозина тартрат, проявляющиеся в виде легкого отека и частичного выпадения прямой кишки, эритемы, зуда и респираторных явлений. В таких случаях применение препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

3.5 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность к макролидам, заболевания печени и почек.

3.6 Запрещается одновременное применение препарата с пенициллинами, цефалоспорины и макролидными антибиотиками.

3.7. Убой на мясо крупного рогатого скота проводят не ранее, чем через 14 суток, свиней и птицы не ранее, чем через 8 суток после последнего применения препарата. Яйцо от кур-несушек в течение 5 дней после последнего применения препарат запрещается использовать для пищевых целей. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо 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.

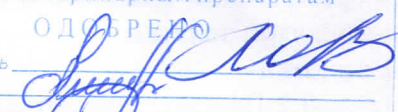


Ветеринарными специалистами этого учреждения проводится изучение соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, оформляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская обл., Г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российская Федерация, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская государственная академия ветеринарной медицины» (Стасюкевич С.И., Коваленок Ю.К., Иванов В.Н., Петров В.В.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
О Д О Б Р Е Ю	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23 12 2011 г.	протокол № 118