

ИНСТРУКЦИЯ**по применению ветеринарного препарата «Тилозин ВЛ 80»****1 Общие сведения**

- 1.1 Тилозин ВЛ 80 (Tylosinum VL 80).
- 1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тилозин.
- 1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.
- 1.4 В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 800 мг тилозина тартрата и наполнитель (декстроза).
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным по 1 кг и 5 кг в непрозрачные полимерные ведра, укупороенные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 1.6 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до желтого цвета.
- 1.7 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя (список Б), отдельно от продуктов питания и кормов, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0 °С до плюс 25 °С. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности препарата при указанных условиях хранения – 2 года со дня производства при условии соблюдения правил хранения.
Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.
- 1.9 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача
- 1.10 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Тилозина тартрат – антибиотик из группы макролидов, активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Borrelia spp.*, *Chlamydia spp.*, *Mycoplasma spp.*
Оказывает бактериостатическое действие путем блокировки белкового синтеза в микробной клетке.
- 2.2 При оральном введении 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 препарата сохраняется в течение 15-18 часов.
Из организма тилозина тартрат выводится в основном с желчью и в меньших количествах с мочой и молоком.
- 2.3 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют курам при респираторном микоплазмозе, кампилобактериозе, артритах; индейке при инфекционном синусите; свиньям при дизентерии, некротическом энтерите и гастроэнтероколитах бактериальной этиологии; телятам при бронхопневмонии, инфекционном артрите, а также других инфекционных болезнях, возбудители которых чувствительны к тилозину.
- 3.2 Препарат назначают животным и птице с питьевой водой. В период лечения единственным источником питьевой воды для свиней, телят и птицы должна быть вода с препаратом. Перед применением рекомендуемую дозу препарата растворяют в небольшом количестве воды, добавляя воду к препарату, а затем разводят до необходимой концентрации.
Допускается применять препарата в смеси с кормом.
- 3.3 Препарат применяют бройлерам и несушкам в дозе 0,5 г на 1 л питьевой воды в течение 3 суток, индейкам в дозе 0,5 г на 1 л питьевой воды в течение 5 суток.
Свиньям препарат назначают в дозе 0,25 г на 1 л питьевой воды (или 5 мг/кг массы тела) в течение 3-10 дней. После прекращения диареи лечение необходимо продолжать в течение не менее 24 часов.
Телятам препарат назначают орально (выпаивают индивидуально с водой или молоком) в дозе 5 мг/кг массы тела 2 раза в сутки в течение 7-14 дней.

3.4 У свиней иногда отмечаются аллергические реакции на тилозин, проявляющиеся в виде легкого отека тканей с небольшим выпадением прямой кишки, эритемы, зуда и респираторных явлений.

3.5 В случае появления у животных и птицы аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному (птице) антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.6 Запрещается одновременное применение препарата с пенициллинами, цефалоспоридами и макролидными антибиотиками, так как это может снизить антибактериальный эффект тилозина.

3.7 Применение препарата противопоказано при повышенной чувствительности к тилозину тартрату и другим макролидам, с выраженной почечной и печеночной недостаточностью.

3.8 Убой свиней и птицы на мясо, а также использование яиц в пищу допускается не ранее, чем через 8 суток после последнего назначения препарата, убой телят допускается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата.

Мясо животных и птицы, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом.

4.2 Все работы с препаратом рекомендуется проводить с использованием средств индивидуальной защиты (спецодежда, резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом вымыть руки и лицо с мылом, рот прополоскать водой. Пустые упаковки из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

4.3 При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская область, 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 ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

ОДОБРЕНО

Председатель		
Секретарь		
Эксперт		
20 11	23	протокол № 132