

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

**1 Общие сведения**

1.1 Дрокси ВЛ (Droxy VL).

1.2 Международное непатентованное наименование: тулатромицин.

1.3 Лекарственная форма: раствор для подкожного и внутримышечного введения.

1.4 В 1 мл препарата содержится в качестве действующего вещества 100 мг тулатромицина и вспомогательные вещества (пропиленгликоль, моноглицерол, лимонная кислота, хлористоводородная кислота, натрия гидроокись, вода для инъекций).

1.5 Дрокси ВЛ представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета. Препарат выпускают расфасованным по 50; 100 и 250 мл в стеклянные флаконы, укупоренные резиновыми пробками и завальцованные алюминиевыми колпачками.

1.6 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C, отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности препарата при соблюдении правил хранения – 3 года от даты производства. Запрещается применять препарат по истечении срока годности. После первого вскрытия флакона препарат необходимо хранить при температуре от плюс 2 °C до плюс 8 °C и использовать в течение 30 суток.

1.8 Отпускается без рецепта врача.

**2 Фармакологические свойства**

2.1 Тулатромицин, входящий в состав препарата, относится к группе макролидов и обладает широким спектром антимикробного действия в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе: *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnis*, *Haemophilus parasuis*, *Mycoplasma bovis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Moraxella bovis*, *Bordetella bronchiseptica*.

2.2 Механизм бактериостатического действия тулатромицина основан на подавлении белкового синтеза на рибосомальном уровне.

2.3 Тулатромицин быстро всасывается из места инъекции, достигая пика концентрации в плазме крови через 30 минут после введения, и медленно выводится из организма. Тулатромицин накапливается в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах, в результате этого достигается его повышенная концентрация в тканях легких.

2.4 Выводится тулатромицин из организма преимущественно почками в неизменном виде. Период полувыведения составляет около 90 часов.

2.5 Дрокси ВЛ по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

**3 Порядок применения**

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту при бактериальных инфекциях органов дыхания, вызываемых *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnis*, *Mycoplasma bovis* и инфекционном кератоконъюнктивите, вызываемом *Moraxella bovis*; свиньям при бактериальных инфекциях органов дыхания, вызываемых *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Mycoplasma hyopneumoniae* и *Bordetella bronchiseptica*.

3.2 Препарат вводят в следующих дозах:

– крупному рогатому скоту подкожно однократно в дозе 1 мл на 40 кг массы тела животного (2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы тела животного), при массе животного более 300 кг вводимая доза в одну точку не должна превышать 7,5 мл;

– свиньям однократно внутримышечно в область шеи в дозе 1 мл на 40 кг массы тела животного, при массе животного более 80 кг вводимая доза в одну точку не должна превышать 2 мл.

3.3 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных эффектов. При превышении терапевтической дозы в 3-5 раз у крупного рогатого скота и свиней наблюдается беспокойство, связанное с дискомфортом в месте инъекции и незначительное снижение аппетита. При передозировке проводят симптоматическое лечение.

3.4 В случае возникновения аллергических реакций рекомендуется отменить препарат и назначить антигистаминные средства и другое симптоматическое лечение.

3.5 Ветеринарный препарат запрещен к применению продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.6 Запрещается применение препарата дойным и стельным коровам, а также нетелям менее чем за два месяца до предполагаемого начала лактации (отела), в случае, если молоко планируется использовать в пищевых целях.

3.7 Препарат не рекомендуется назначать одновременно с другими макролидами и линкозаминами.

3.8 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 49 суток, а свиней – не ранее, чем через 33 суток, после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, используют 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 к производителю и в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

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

#### **6 Полное наименование производителя**

6.1 ООО «СТС-Фарм» (Республика Беларусь, 225251, Брестская обл., Ивацевичский р-н, Подстаринский с/с, 2) по заказу ООО «Ветлайн» (Российская Федерация, 117405, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», этаж 1, офис № 7).

Инструкция разработана заведующим кафедрой фармакологии и физиологии УО «Гродненский государственный аграрный университет» доцентом Белявским В.Н.

Управление по надзору за техническим регулированием и продовольственного  
надзора Министерства сельского хозяйства и  
продовольствия Республики Беларусь  
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО *[подпись]*

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

03.02.2023. протокол № 126