

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «ТИЛОЦИН 800 МЕ»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Тилоцин 800 МЕ (Tylosinum 800 ME).

Международное непатентованное наименование действующего вещества: тилозина тартрат.

1.2 Тилоцин 800 МЕ - противомикробный препарат, представляющий собой порошок от белого до желтовато-кремового цвета, растворимый в воде.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.3 В 1,0 г препарата содержится 800000 МЕ тилозина тартрата и наполнитель (декстроза).

1.4 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 50, 100, 200, 500 и 1000 г.

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

1.6 Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Тилозина тартрат - антибиотик из группы макролидов, активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов. Препарат оказывает бактерицидное действие на микоплазмы, хламидии, риккетсии, пастереллы, клостридии, некоторые виды стрептококков, стафилококков, трепонемы, балантидии и на некоторые другие микроорганизмы.

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

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

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения респираторного микоплазмоза у птицы, инфекционного синусита у индеек, дизентерии и гастроэнтероколитов бактериальной этиологии у свиней, бронхопневмонии у телят, вызванной микроорганизмами, чувствительными к тилозину.

3.2 Тилоцин 800 МЕ применяют телятам индивидуально, внутрь с кормом или водой из расчета 6,5 - 12,5 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 0,3 - 0,6 г на 1 л воды (6,5 мг/кг массы) в течение 3-5 дней.

Птице препарат дают в дозе 0,65 г на 1 л воды в течение 3 - 5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Во время лечения животные и птица должны получать только воду, содержащую Тилоцин 800 МЕ.

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 антибиотиками из групп пенициллина и цефалоспорины, 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 следует 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 производится 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная 19А) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «ЗападВетСервис» 222162, Республика Беларусь, Минская обл., г. Жодино, ул. Куприянова, д. 7А

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедр фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.В. Петров), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «ЗападВетСервис» (С.М. Федоров).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
<b>ОДОБРЕНО</b>	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24. 02. 2021 г.	протокол № 143