

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препаратов ветеринарных растворов «Тилобел 50» и «Тилобел 200»

1. Общие сведения

- 1.1. Растворы «Тилобел 50» и «Тилобел 200» (Solutio «Tylobelum 50» et «Tylobelum 200»).
- 1.2. В 1,0 см³ препарата содержится: раствор «Тилобел 50»- 50000 ЕД/см³ тилозина тартрата; раствор «Тилобел 200»-200000 ЕД/см³ тилозина тартрата; вспомогательные вещества и наполнитель.
- 1.3. Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бледно-желтого до темно-желтого цвета. В процессе хранения допускается выпадение кристаллов, которые при нагревании до 37-38 °С растворяются.
- 1.4. Выпускают в стеклянных флаконах по 50,0 см³, 100,0 см³ или 200,0 см³.
- 1.5. Препарат хранят по списку Б в закрытой заводской упаковке в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 до плюс 30°С.
- 1.6. Срок годности препарата - 2 года от даты изготовления при соблюдении правил хранения.

2. Фармакологические свойства

- 2.1. Тилозина тартрат, содержащийся в препарате, оказывает действие на большинство грамположительных микроорганизмов: стрепто-, стафило- и диплококки, коринебактерии, кластридии, эризипилотрикссы, лактобациллы и некоторые грамотрицательные микроорганизмы: пастереллы, бруцеллы и др. Он проявляет высокую активность в отношении микоплазм, а также вибрионов, спирохет и лептоспир.
- 2.2. Комбинированное применение препарата со спектомицином, тетрациклином, хлорамфениколом потенцирует его действие в отношении *Mycoplasma gallisepticum*.
- 2.3. Механизм действия антибиотика основан на ингибировании синтеза белка в микробной клетке путем блокирования фермента транслоказы. В средних терапевтических концентрациях препараты растворы «Тилобел 50» и «Тилобел 200» действуют бактериостатически, в более высоких – бактерицидно. При внутримышечном введении препарат достигает максимальной ингибирующей концентрации в сыворотке крови через 50-60 минут и сохраняется в течение 24 часов. Выделяется из организма животных с мочой, желчью, фекалиями и молоком.

3. Порядок применения препарата

- 3.1. Препараты растворы «Тилобел 50» и «Тилобел 200» назначают при респираторных заболеваниях животных, метритах, эндометритах, маститах, лептоспирозе, бактериальном отите, хирургических инфекциях, при энтеритах, дизентерии поросят, при бордетеллиозе и роже свиней, заразной агалактии у овец и коз, инфекционных артритов у свиней и ягнят, кампилобактериозе у коров и овец, панарициях.
- 3.2. Препарат применяют внутримышечно в течение 3-5 суток с интервалом 24 ч в дозах, указанных в таблице:

Вид животного	«Тилобел 50»	«Тилобел 200»
Крупный рогатый скот	-	0,05см ³ /кг
Телята	0,2 см ³ /кг	0,05см ³ /кг
Лошади	-	0,025см ³ /кг
Свиньи	-	0,05см ³ /кг
Мелкий рогатый скот	0,1 см ³ /кг	-
Собаки, кошки	0,2 см ³ /кг	-
Кролики	0,8 см ³ /кг	-
Индейки	0,1-0,2 см ³ /кг	-

3.3. У свиней и поросят при лечении препаратом раствора «Тилобел 50» и «Тилобел 200» возможно появление эритемы, зуда, которые быстро проходят после окончания лечения.

3.4. Противопоказания для применения: повышенная чувствительность животных к антибиотикам группы макролидов.

3.5. В случае возникновения аллергических реакций препарат следует отменить и назначить препараты кальция и антигистаминные препараты.

3.6. Убой на мясо крупного рогатого скота разрешается не ранее чем через 8 дней, овец и коз - 5 дней, свиней- 4 дня после последнего применения препарата. Молоко разрешается использовать для пищевых целей через 3 суток после последнего применения препарата.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 количестве, необходимом для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, 210033 г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81.

Инструкция разработана зав. кафедрой фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» доцентом Толкачем Н.Г., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» Петровым В.В., профессором кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» Ятусевичем И.А., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных УО «ВГАВМ» Белко А.А., зав. ОТК ООО «Белкаролин» Перловой О.В.

