

Рассмотрено и одобрено
Ветбиофармсоветом

Протокол № 63

«12» июля 2012 г

ИНСТРУКЦИЯ

По применению препарата

Тиловет 25%

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тиловет 25% (Tylovetum 25%).
- 1.2 В 1 г препарата содержится 250 мг тилозина в форме тилозина фосфата.
- 1.3 Препарат представляет собой неоднородный порошок светло-серого цвета с коричневыми вкраплениями.
- 1.4 Препарат выпускают в мешках по 20 кг.
- 1.5 Хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0 до + (плюс) 25^oС. Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тилозин является макролидным антибиотиком, проявляющим активность в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (кокков, клостридий, эризипелотриксос, пастерелл, кампилобактерий, трепонем, лептоспир, бруцелл, пйсерий, риккетсий, гемофилюсов, хламидий, а также микоплазм). Препарат оказывает бактериостатическое действие. Блокирует синтез белка бактериальной клетки на уровне рибосом (путем необратимого связывания на 50S-субъединице рибосом).
- 2.2 При пероральном применении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает практически во все органы и ткани животного. Выводится из организма главным образом с желчью и мочой, у лактирующих животных – с молоком. Совместим с тетрациклинами, сульфаниламидами, нитрофурановыми и нитроимидазоловыми соединениями, спектиномицином.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Тиловет 25% применяют для профилактики и лечения дизентерии свиней, заболеваний птицы, вызванных микроорганизмами чувствительными к действию тилозина.
- 3.2 Препарат применяют внутрь, хорошо смешивая его с кормом, в следующих дозах:
 - для профилактики дизентерии свиней животным с массой тела до 25 кг – 400 г/тонну корма, с массой тела от 25 до 45 кг – 160 г/тонну корма, с массой тела более 45 кг – 80 г/тонну корма в течение 10 суток;
 - для лечения дизентерии поросят на первый прием задают 1,0 г тилозина тартрата (900 000 – 940 000 МЕ) на 4-8 л питьевой воды в течение 3-5 дней, в последующие приемы применяют 400 г Тиловета 25% на 1 тонну корма в течение 10 дней;
 - для профилактики хронической респираторной болезни, вызванной *Mycoplasma gallisepticum* и *M. Meleagridis*, и инфекционного синовита у цыплят-бройлеров и индюшат – 3,2 – 4 кг/тонну корма в течение первых 3-5 суток жизни и в течение 2 дней на четвертой неделе жизни;

- для профилактики и лечения боррелиоза птицы – препарат задают из расчета 2 кг/тонну корма в течение 5-7 дней.

3.3 Побочное действие. В редких случаях препарат способен вызывать аллергические реакции. В случае возникновения аллергических реакций применение препарата прекращают и применяют антигистаминные (димедрол, дипразин) и препараты кальция (кальция глюконат, кальция хлорид).

3.4 Противопоказания. Не применять курам-несушкам, яйцо которых предназначено для пищевых целей. Не применять препарат совместно с бентонитом и другими веществами обладающими сорбционными свойствами.

3.5 Сроки ожидания. Убой птицы и свиней на мясо допускается не ранее, чем через 5 суток после прекращения применения препарата. Мясо птицы и животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Все работы с препаратом необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, респиратор).

4.3 Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу.

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 необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Биовет АО Пештера», Болгария

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками «Биовет АО Пештера», Болгария

