

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол «21» декабря 2018 г. № 99

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тилокаротин»

1 Общие сведения

1.1 Тилокаротин (Tylocarotinum).

1.2 Комплексный препарат, в 1 мл которого содержится 10 мг тилозина (в форме тартрата), 0,047 мг карбахолина, 300 МЕ витамина А и вспомогательные вещества: спирт бензиловый, бутилокситолуол, поливинилпироллидон, кремофор ЕL, β-каротин (0,4 мг), вода очищенная.

Препарат представляет собой раствор от светло-желтого до красного цвета с легкой опалесценцией. Допускается выпадение осадка или расслоение.

1.3 Препарат выпускают по 100, 200, 500, 950, 1000 и 5000 мл в таре полимерной непрозрачной с завинчивающейся крышкой.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в упаковке предприятия-изготовителя.

1.5 Срок годности – 12 месяцев от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 Фармакологические свойства

2.1 Тилокаротин обладает широким спектром противомикробного действия, способствует восстановлению сократительной функции и регенерации слизистой оболочки матки у коров, больных послеродовым гнойнокатаральным эндометритом.

2.2 Тилозина тартрат - антибиотик группы макролидов и действует, главным образом, на грамположительные и некоторые грамотрицательные бактерии (*Campylobacter* spp., *Pasteurella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.). Проявляет терапевтическое действие на *Mycoplasma* spp. Тилозина тартрат действует бактериостатически посредством блокирования белкового синтеза на уровне рибосом (путем необратимого связывания на 50S-субъединице рибосом).

2.3 Карбахолин - м- и н- холиностимулятор, синтетическое производное холина, связывается с м- и н- холинорецепторами постсинаптической мембраны холинергических синапсов и возбуждает их, имитируя эффект ацетилхолина, усиливает секрецию и моторику пищеварительного тракта, сокращения мышц матки.

2.4 Витамин А участвует в окислительно-восстановительных процессах, регуляции синтеза белков, способствует нормальному обмену веществ, функции клеточных и субклеточных мембран, необходим для роста новых клеток. Витамин А является важнейшим компонентом антиоксидантной защиты организма. Витамин А стимулирует реакции клеточного иммунитета, в частности, увеличивают активность Т-киллеров. Применение ретинола повышает барьерную функцию слизистых оболочек, увеличивает фагоцитарную активность лейкоцитов и других факторов неспецифического иммунитета.

3 Порядок применения

3.1 Тилокаротин используют для лечения коров, больных послеродовым эндометритом.

3.2 Препарат применяют предварительно подогрев до температуры плюс 35-40 °С и при необходимости тщательно перемешав.

При послеродовом остром эндометрите препарат вводят внутриматочно в дозе 50-60 мл на животное, с интервалом 48 ч до выздоровления.

При хроническом эндометрите препарат вводят внутриматочно в дозе 40-50 мл на животное, с интервалом 48 ч до выздоровления.

При субклиническом эндометрите препарат вводят внутриматочно в дозе 15-20 мл на

животное через 12-24 ч после осеменения.

3.3 Препарат противопоказан при беременности и механической непроходимости кишечника.

3.4 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее установленного срока мясо животных может быть использовано на корм плотоядным животным.

Молоко может быть использовано в пищевых целях не ранее, чем через 5 суток после последнего применения препарата. Молоко, полученное от коров ранее установленного срока, после кипячения используют на корм скоту.

4 Меры профилактики

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности при работе с ветеринарными препаратами.


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 препарата из вызвавшей осложнение серии в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королицевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Г.И.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелеского» (Красочко П.А., Кучинский М.П.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
22.08.2018 г.	протокол № 99