

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от 09 января 2020 г. № 105

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«ТИЛТАР 80»**

1 Общие сведения

1.1 Тилтар 80 (Tiltarum 80).

1.2 Тилтар 80 – противомикробный препарат широкого спектра действия, представляющий собой водорастворимый порошок от белого до желтого цвета со специфическим запахом для перорального применения, в 1 г которого содержится 800 мг тилозина тартрата в качестве действующего вещества и декстроза в качестве вспомогательного вещества.

1.3 Препарат упаковывают в потребительскую тару: фольгированные пакеты по 100, 500, 1000, 5000 и 10000 г.

1.4 Тилтар 80 хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0°C до плюс 25°C. Срок годности – три года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 Фармакологические свойства

2.1 Тилозина тартрат – антибиотик из группы макролидов, продуцируемый *Streptomyces fradiae*, активен в отношении большинства грамположительных (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium* spp.), грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella* spp., *Campylobacter* spp., *Bordetella* spp., *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp.) бактерий, микоплазм и хламидий.

2.2 Бактериостатическое действие тилозина обусловлено блокированием синтеза белка в микробной клетке за счет соединения с 50S рибосомной субъединицей и ингибированием активности фермента транслоказы.

2.3 При пероральном применении препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта и поступает в органы, ткани и жидкости организма. Наибольшая концентрация тилозина обнаруживается в легких, печени и почках. Терапевтическая концентрация антибиотика в организме сохраняется в течение 15–18 часов.

2.4 Выводится из организма тилозина тартрат преимущественно с фекалиями, в меньшей степени – с мочой, у птиц-несушек – с яйцом.

3 Порядок применения

3.1 Тилтар 80 применяют в качестве лечебного средства при респираторном микоплазмозе кур, инфекционном синусите индеек, а также свиньям при дизентерии, гастроэнтероколитах бактериальной этиологии.

3.2 Препарат применяют внутрь индивидуально или групповым способом с водой.

3.3 Птице Тилтар 80 назначают в дозе 0,5 кг препарата на 1 т питьевой воды, бройлерам и ремонтному молодняку в течение 3-5 суток, индейкам – в течение 5-7 дней.

3.4 Свиньям препарат применяют из расчета 0,25 кг препарата на 1 т питьевой воды (или 5 мг препарата на 1 кг живой массы) в течение 3-10 дней.

3.5 Препарат предварительно растворяют в небольшом количестве воды, добавляя воду к препарату, а затем объем раствора доводят до нормы выпойки.

3.6 В период лечения животные и птицы должны получать только воду, содержащую препарат. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов. Возможно выпаивание суточной дозы препарата методом пульсдозинга в течение 4-6 часов.

3.7 Тилтар 80 можно применять совместно с эймериостатиками.

3.8 Побочные явления, за исключением случаев индивидуальной повышенной

чувствительности к компоненту лекарственного препарата, не выявлены. В случае появления симптомов аллергической реакции у животных прием препарата прекращают и при необходимости назначают средства симптоматической терапии.

3.9 Не допускается одновременное применение препарата с пенициллинами, цефалоспоридами, линкомицином или другими макролидами, так как это может снизить антибактериальный эффект тилозина.

3.10 Противопоказания. Применение препарата противопоказано при повышенной чувствительности к тилозину тартрату, с выраженной почечной и печеночной недостаточностью. Запрещается применение препарата птицам, чье яйцо используется в пищу людям, индюшкам и ремонтному молодняку кур менее чем за две недели до начала яйцекладки.

3.11 Убой животных и птиц на мясо, которым применяли препарат допускается не ранее, чем через 10 суток после последнего назначения антибиотика.

Мясо животных и птиц, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫХ 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 данного 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, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Стовек», Республика Беларусь, 222660, Минская область, г. Столбцы, ул. Задворьенская, д.2 для ООО «ТрионисВет», 141092, Россия, Московская область, г. Королев, мкр. Юбилейный, ул. Лесная, д.14, оф.5.

Инструкция разработана сотрудниками ООО «Стовек» (Финогенов А.Ю., Соболева Т.А., Финогенова Е.Г.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

« 9 » 01 2020 протокол № 105