

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 73 от 24.12.2024

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Тилдифорт 4 %»

1 Общие сведения

1.1 Тилдифорт 4 % (Tildifort 4 %).

Международное непатентованное наименование: тилдипирозин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 40 мг тилдипирозина, вспомогательных веществ: лимонная кислота моногидрат, пропиленгликоль, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 50 и 100 мл, которые укупоривают резиновыми пробками и закатывают комбинированными колпачками.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя, в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 28 суток при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к антибактериальным средствам группы макролидов.

2.2 Тилдипирозин представляет собой полусинтетический макролид с 16-членным циклом. Механизм действия связан с ингибицией биосинтеза основных белков путем селективного связывания с бактериальной рибосомной РНК и действуют путем блокировки удлинения пептидной цепи. Обладает противомикробной активностью в отношении: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* и *Haemophilus parasuis*. In vitro эффект тилдипирозина является бактериостатическим в отношении *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*, и бактерицидным в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae* и *Haemophilus parasuis*.

2.3 Тилдипирозин быстро абсорбируется в кровь с места введения, достигает пиковой концентрации в плазме в течение 30 минут и долго сохраняет высокую активность в крови и легких. После однократной инъекции средние концентрации тилдипирозина в легких у свиней достигают максимального уровня в течение 24 часов и медленно снижаются в течение 17 дней применения препарата. Выводится тилдипирозин из организма животных преимущественно с мочой и фекалиями.

2.4 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения свиней при болезнях дыхательной системы (актинобациллярная плевропневмония, гемофилезный полисерозит, пастереллез, бордепеллез и атрофический ринит) и других инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к тилдипирозину.

3.2 Препарат вводят свиньям однократно внутримышечно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного (эквивалентно 4 мг тилдипирозина на 1 кг массы тела животного).

Максимальный объем вводимого препарата в одно место не должен превышать 5 мл.

Рекомендуется лечить животных на ранних стадиях заболевания и оценивать реакцию на лечение в течение 2-3 дней после инъекции. Если клинические признаки респираторного

заболевания персистируют или обостряются, лечение следует изменить с использованием другого антибиотика.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

3.4 Особеностей действия препарата при его первом применении не установлено.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены.

3.6 Нет данных по применению препарата в период супоросности и лактации. При необходимости применения препарата следует проконсультироваться с ветеринарным врачом.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При применении препарата в месте инъекции может возникнуть небольшая припухлость, которая самопроизвольно проходит в течение 1-6 суток. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.8 Не допускается совместное применение препарата с антибактериальными средствами со схожим механизмом действия, например, с другими макролидами или линкозамидами.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 9 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Чайко М.Ю.).