

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Тиланкин»

1. Торговое наименование.

Тиланкин.

2. Международное непатентованное наименование.

Тилозин (tylosin).

3. Регистрационный номер.

7070-10-20 БА.

4. Лекарственная форма и описание.

Порошок для приема внутрь.

Порошок от белого до светло-желтого цвета.

5. Состав.

В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 500 мг тилозина тартрата, вспомогательные вещества (кремния диоксид коллоидный безводный, декстроза моногидрат).

6. Фармакотерапевтическая группа.

Антибактериальные средства. Антибиотики макролиды.

7. Фармакодинамика и фармакокинетика.

Тилозин обладает широким спектром антимикробного действия в отношении грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Klebsiella spp.*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Campylobacter spp.*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Bordetella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Brucella spp.*) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.*), а также *Chlamydia spp.*, *Mycoplasma spp.*

Механизм действия обусловлен подавлением синтеза протеинов бактерий путем соединения с 50S-рибосомной субъединицей (препятствует присоединению двух рибосомных компонентов: пептидил-трансфераза-РНК и аминоацил-трансфераза-РНК и, тем самым, мешает присоединению аминокислот для удлинения пептидной цепи). Также антибиотик угнетает активность фермента транслоказы, с помощью которой осуществляется продвижение рибосом по растущим полипептидным цепям вдоль информационной РНК.

При пероральном применении препарат быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает в органы, ткани и жидкости организма, достигает терапевтической концентрации в тканях спустя 2 часа, которая сохраняется в организме в течение 12 часов. Наиболее высокий уровень тилозина достигается в легких, печени и почках.

Препарат выводится из организма с фекалиями и мочой, у лактирующих животных с молоком, у птиц-несушек – с яйцом.

Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

8. Показания для применения.

Препарат предназначен для лечения молодняка крупного рогатого скота, свиней, плотоядных животных и сельскохозяйственной птицы при болезнях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилозину. Препарат назначают при лечении животных с болезнями дыхательной, пищеварительной и мочеполовой систем; при колибактериозе,

сальмонеллезе, пастереллезе, хламидиозе, микоплазмозе и других болезнях.

9. Противопоказания.

Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных и птицы к компонентам препарата и антибиотикам из группы макролидов.

Запрещается применять препарат:

- животным и птице при заболеваниях почек и печени;
- животным с развитым рубцовым пищеварением;
- птице, чье яйцо используется в пищу людям;
- ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала яйцекладки.

10. Способ применения и дозы.

Препарат задают перорально в течение 3–5 дней в следующих дозах:

- телятам до трехмесячного возраста, свиньям, плотоядным животным – индивидуально 0,01–0,02 г препарата на 1 кг массы тела животного с кормом или питьевой водой два раза в сутки; групповым способом 0,5–1 кг препарата на 1 т корма или 1 кг препарата на 1 т питьевой воды;

- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, гусятам, индюшатам, утятам) – 0,5–1 кг препарата на 1 т питьевой воды или 1–1,3 кг препарата на 1 т корма.

В период лечения животные и птица должны получать только воду, содержащую препарат.

Раствор препарата готовят в объеме, рассчитанном на потребление в течение суток.

Заболевшим животным, которые плохо или недостаточно принимают корм, необходимо задавать препарат индивидуально с питьевой водой.

11. Меры предосторожности при применении.

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

Людам 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).

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.

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

12. Передозировка.

При передозировке препарата у животных и птицы могут наблюдаться нарушения функции желудочно-кишечного тракта, снижение аппетита. В этих случаях применение препарата прекращают и назначают симптоматическое лечение.

13. Беременность и период лактации.

Применение препарата беременным и лактирующим самкам возможно по назначению ветеринарного врача, если ожидаемая польза превышает потенциальный риск.

14. Особые указания.

Особенностей действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

15. Побочное действие.

Побочных явлений и осложнений у животных и птицы при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций (зуд, рвота). В отдельных случаях у свиней после применения препарата могут наблюдаться эритема кожи, отек слизистой оболочки прямой кишки. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

Запрещается применять препарат одновременно с антибиотиками групп пенициллинов и цефалоспоринов, линкозамидами (клиндамицин, линкомицин), рифампицином.

Препарат можно применять совместно с эймериостатиками.

Применение совместно с тетрациклинами, амфениколами, бентонитом вызывает снижение антимикробной активности препарата.

17. Форма выпуска.

Пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки по 500 г и 1 кг.

18. Срок годности.

Срок годности – три года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования.

Не применять по истечении срока годности.

19. Условия хранения.

Хранить и транспортировать в упаковке производителя, в защищенном от света и влаги месте, при температуре от 2 °С до 25 °С.

Хранить в недоступном для детей месте.

20. Условия отпуска.

Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

21. Условия уничтожения.

Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

22. Сроки возможного получения пищевого сырья животного происхождения (сроки ожидания).

Убой молодняка крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток, свиней – через 8 суток, птицы – через 5 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

23. Правообладатель ветеринарного лекарственного препарата.

Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА»

Юридический адрес: пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь, тел./факс: +375 (1713) 70-300, 70-315, info@beleka.by.

24. Производитель ветеринарного лекарственного препарата.

Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА»

Юридический адрес: пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь, тел./факс: +375 (1713) 70-300, 70-315, info@beleka.by.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

25. Организация, уполномоченная на принятие претензий.

Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА»

Юридический адрес: пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район,
Минская область, Республика Беларусь, тел./факс: +375 (1713) 70-300, 70-315, info@beleka.by.