



по применению
лекарственного препарата
Тилофарм-50

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Тилофарм-50 (Tylopharmum 50).
2. Тилофарм-50 - противомикробный препарат, представляющий собой слегка вязкую жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета без механических включений. В 1,0 мл препарата содержится 50 мг тилозина тартрата; вспомогательные вещества (1,2 пропиленгликоль, спирт бензиловый, вода для инъекций).
3. Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 мл и 100 мл.
4. Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от + 5 °С до + 25 °С.
5. Срок годности 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После первого вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 14 дней.

II. Фармакологические свойства

6. Тилозин - антибиотик из группы макролидов, активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в том числе стрептококков, стафилококков, коринебактерий, клостридий, пастерелл, эризепелотрикссов, хламидий и микоплазм.
7. Механизм действия препарата основан на ингибировании синтеза белка в микробной клетке, путем блокирования фермента транслоказы.
8. При внутримышечном введении антибиотик хорошо всасывается из места инъекции в кровь и проникает практически во все органы и ткани организма. Наиболее высокий уровень тилозина достигается в легких, печени, молочных железах и почках. Терапевтическая концентрация в крови сохраняется в течение 20 ч.
9. Тилозин из организма выделяется в основном с желчью, в меньших количествах с мочой и молоком.

III. Порядок применения

10. Тилофарм-50 применяют крупному и мелкому рогатому скоту, свиньям, собакам и кошкам при бронхопневмонии;
 - свиньям при энзоотической пневмонии, артритах, дизентерии, атрофическом рините;
 - овцам и козам при инфекционной агалактии,
 - при маститах крупного и мелкого рогатого скота и других инфекционных заболеваниях, возбудители которых чувствительны к тилозину.
11. **Препарат назначают животным внутримышечно, один раз в сутки в течение 3-5 дней в следующих дозах:**
 - крупному рогатому скоту - 0,8-2 мл на 10 кг массы тела;
 - свиньям - 0,4-2 мл на 10 кг массы тела;
 - овцам и козам - 1-2 мл на 10 кг массы тела;
 - собакам и кошкам - 0,04-0,2 мл/кг массы тела.Не следует вводить в одно место крупному рогатому скоту и свиньям более 10 мл препарата, пороссятам, овцам и собакам - более 5 мл

12. У свиней очень редко возможны аллергические реакции в виде легкого отека с небольшим выпадением прямой кишки, эритемы, зуда, которые быстро проходят после прекращения применения препарата.
13. Не рекомендуется одновременное применение препарата с препаратами из групп пенициллинов, цефалоспоринов, линкозамидов; животным, имеющим индивидуальную чувствительность к тилозину.
С осторожностью применять препарат беременным и лактирующим животным.
14. В случае возникновения аллергических реакций препарат следует отменить и назначить препараты кальция и антигистаминные препараты.
15. Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток, после последнего введения препарата.

Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, используют на корм плотоядным животным.

Молоко, полученное от животных в период применения препарата и до истечения 4 суток после последнего введения препарата, запрещается использовать для пищевых целей. Такое молоко может быть использовано для кормления животных.

IV. Меры личной профилактики.

16. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.
17. В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой 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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

18. Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.