

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Тилдип 18 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилдип 18 % (Tildipum 18 %).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тилдипирозин.

Лекарственная форма: раствор для подкожного введения.

1.2 Тилдип 18 % представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 180 мг тилдипирозина, вспомогательные вещества: лимонная кислота, пропиленгликоль, вода для инъекций.

1.3 Тилдип 18 % выпускают по 20 мл в стеклянных флаконах из бесцветного стекла, по 100 мл в стеклянных флаконах из коричневого стекла, по 100 мл в полимерных флаконах белого и коричневого цвета.

1.4 Тилдип 18 % хранят при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

После вскрытия флакона препарат необходимо хранить при температуре от 2 °С до 25 °С, использовать в течение 28 дней.

Не применять по истечении срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

Уничтожение препарата проводится в соответствии с действующим законодательством.

1.6 Условия отпуска – без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилдипирозин представляет собой полусинтетический макролид с 16-членным циклом; имеет большую длительность действия относительно других макролидов.

2.2 Тилдипирозин ингибирует биосинтез основных белков путем селективного связывания с бактериальной рибосомной РНК и действует путем блокировки удлинения пептидной цепи.

2.3 Спектр противомикробной активности тилдипирозина включает: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni*.

In vitro тилдипирозин обладает бактериостатическим действием в отношении *Pasteurella multocida*, бактерицидным в отношении *Mannheimia haemolytica*, *Histophilus somni*.

2.4 У крупного рогатого скота после подкожного введения однократной дозы препарата (4 мг на 1 кг массы тела животного) тилдипирозин абсорбируется в течение 23 минут (Tmax) в плазме на уровне 0,711 мкг/мл.

После введения Тилдип 18 % средние концентрации тилдипирозина в легких достигают максимального уровня 14,8 мкг/г в течение 24 часов и медленно снижаются до 3,0 мкг/г через 21 день после применения препарата. В бронхиальной жидкости (in vivo) уровни тилдипирозина достигают максимальной концентрации 3,5 мкг/г через 24 часа после применения препарата и медленно снижаются до 1,0 мкг/г вплоть до 21 дня после применения.

После однократной инъекции Тилдип 18 % длительность действия препарата составляет 21 день.

2.5 Выводится тилдипирозин из организма животных преимущественно с мочой и фекалиями.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тилдип 18 % применяют для лечения крупного рогатого скота при респираторных болезнях, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тилдипирозину.

3.2 Тилдип 18 % вводят крупному рогатому скоту в дозе 1 мл на 45 кг массы тела животного (4 мг тилдипирозина на 1 кг тела животного) подкожно, однократно.

В одно место вводится не более 10 мл препарата. Для обеспечения правильной дозы и во избежание передозировки массу тела животного необходимо определить наиболее точно.

Рекомендуется лечить животных на ранних стадиях болезни и оценивать реакцию на лечение в течение 2-3 дней после инъекции. Если клинические признаки болезни персистируют или обостряются, лечение следует изменить с использованием другого антибиотика.

3.3 В месте инъекции препарата может возникнуть небольшая припухлость, исчезающая самопроизвольно в течение 7-16 дней.

3.4 Тилдип 18 % запрещено применять с противомикробными средствами со сходным механизмом действия, например, с другими макролидами или линкозамидами; животным с повышенной чувствительностью к компонентам препарата.

3.5 Побочных действий и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не выявлено.

3.6 Запрещено применять препарат лактирующим и стельным коровам, а также нетелям в течение 2 месяцев до ожидаемой даты отела, если продуцируемое молоко предназначено для употребления в пищу.

3.7 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 47 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

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 неэффективности или несоответствия 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» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес: 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67).

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская, ½, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками УП «Научно-исследовательский институт Био-Фарм» (Высоцкий А.Э., Лысенко А.П.), ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А.).