



ИНСТРУКЦИЯ

по применению Тилана® 250 для лечения дизентерии и пролиферативной энтеропатии (илеита) у свиней и микоплазмоза у сельскохозяйственных птиц

(Организация-разработчик - «Eli Lilly and Company», 2500 Innovation Way Greenfield, IN, 46140 USA/ «Эли Лилли энд Компани», 2500 Инновэйшн Вэй Гринфилд, штат Индиана, 46140 США)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Тилан® 250 (Tylan® 250).

Международное непатентованное наименование: тилозин.

2. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

Тилан® 250 в качестве действующего вещества в 1 кг содержит тилозина фосфат – 250 г, а также вспомогательные вещества: кукурузный крахмал и жмых соевых бобов.

3. По внешнему виду Тилан® 250 представляет собой мелко гранулированный порошок светлого желтовато-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года с даты производства, препарат необходимо использовать сразу после вскрытия упаковки.

Тилан® 250 запрещается применять по истечении срока годности.

4. Тилан® 250 выпускают расфасованным по 25 кг в многослойные ламинированные бумажные пакеты с внутренним полиэтиленовым вкладышем. Каждая единица потребительской упаковки сопровождается инструкцией по применению.

5. Тилан® 250 хранят в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре не выше 25 °С.

6. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Тилан® 250 отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Тилан® 250 относится к антибактериальным препаратам группы макролидов.

Тилозина фосфат, входящий в состав препарата, активен в отношении некоторых грамположительных микроорганизмов, включая *Arcanobacterium* (*Corynebacterium*), *Streptococcus*, *Staphylococcus*, и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Pasteurella* и *Lawsonia intracellularis*, а также *Mycoplasma* и *Brachyspira hyodysenteriae*.

10. Бактериостатическое действие тилозина основано на торможении синтеза белка на рибосомах чувствительных микроорганизмов.

Тилозин после орального применения хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте, достигая максимальных концентраций в крови в течение 1-3 часов, проникает в большинство органов и тканей организма, где создает антибактериальные концентрации на протяжении 18-24 часов, выделяется преимущественно с фекалиями.

По степени воздействия на организм Тилан® 250 относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Тилан® 250 применяют для лечения энзоотической пневмонии свиней, вызываемой *Mycoplasma hyorhinis* и *Mycoplasma hyopneumoniae*, дизентерии свиней, вызываемой *Brachyspira hyodysenteriae*, и пролиферативной энтеропатии свиней (илеита), вызываемой *Lawsonia intracellularis*, а также для лечения микоплазмоза у сельскохозяйственной птицы, вызываемого *Mycoplasma synoviae* и *Mycoplasma gallisepticum*.

12. Запрещается применение Тилана® 250 курам-несушкам, а также ремонтному молодняку кур менее, чем за 14 дней до начала яйцекладки в связи с накоплением тилозина в яйцах; животным других видов, а также при повышенной индивидуальной чувствительности к тилозину и другим макролидам.

13. Тилан® 250 применяют в смеси с кормом в следующих дозах:

Свиньям – 0,4 кг на 1 тонну корма (эквивалентно 100 г тилозина фосфата на 1 тонну корма) до исчезновения клинических признаков, но не более 10 дней.

Цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку и родительскому стаду: 3,2 – 4,0 кг на 1 тонну корма (эквивалентно 800-1000 г тилозина фосфата на 1 тонну корма) в течение 5-7 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Для обеспечения равномерного распределения суточную дозу Тилана® 250 смешивают с небольшим количеством корма (20-50 кг) и затем, при тщательном перемешивании, вносят в конечный корм.

14. Симптомы передозировки Тилана® 250 у свиней и птицы не установлены.

15. Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не выявлено.

16. Применение лекарственного препарата свиньям в период супоросности и лактации допустимо только после консультации с ветеринарным специалистом.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо возобновить применение препарата в той же дозе и по той же схеме.

18. Побочных явлений и осложнений при применении Тилана® 250 в соответствии с настоящей инструкцией не установлено. При повышенной индивидуальной чувствительности у свиней и появлении аллергической реакции использование лекарственного препарата прекращают и назначают животному антигистаминные средства.

19. Не следует применять Тилан® 250 одновременно с антибиотиками группы линкозамидов и гликозидов, действие которых является антагонистическим к действию тилозина.

20. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток, а птицы – не ранее, чем через 5 суток после последнего применения Тилана® 250.

Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано в корм для пушных зверей.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

21. При работе с Тиланом® 250 следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

22. При работе с препаратом следует использовать средства индивидуальной защиты: респираторы, резиновые перчатки или рукавицы, защитные очки, спецодежду и спецобувь. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Пустую упаковку из-под Тилана® 250 запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Тиланом® 250. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

Организация, осуществляющая контроль качества конечного продукта и выпуск партии: «Eli Lilly and Company Limited», Fleming Road, Speke, Liverpool L24 9LN, UK/ «Эли Лилли энд Компани Лимитед», Флеминг Роуд, Спик, Ливерпуль L24 9LN, Великобритания.

Организация, осуществляющая производство и упаковку конечного продукта: «Provimi Limited/SCA Nutec», Eastern Avenue, Lichfield, Staffordshire WS13 7SE, UK/ «Провими Лимитед/ ССА Нутек», Истерн Авеню, Личфилд, Стаффордшир, WS13 7SE, Великобритания.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя:

ООО «Эланко Рус», 123112, Россия, г. Москва, Пресненская набережная, 10.

С утверждением настоящей инструкции, утрачивает силу инструкция по применению Тилана® 250, утвержденная Россельхознадзором 16 июня 2016 г.

Номер регистрационного удостоверения *840-3-6.16-3925 N1780-3-1.9/00238*