

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Зупрево 18%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Зупрево 18% (Zuprevo 18%).
- 1.2 В 1,0 мл препарата содержится 180 мг тилдипирозина.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета.
- 1.4 Препарат выпускают расфасованным в стеклянные флаконы номинальным объемом 20 мл, 50 мл, 100 мл и 250 мл.
- 1.5 Препарат хранят в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 2°С до плюс 25°С. Зупрево 18% следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.6 Срок годности препарата - 2 (два) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакон с препаратом хранят в течение 28 дней. Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.
- 1.7 Зупрево 18% отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилдипирозин представляет собой полусинтетический макролид с 16-членным циклом. Данное соединение отличается от многих других макролидов тем, что оно имеет большую длительность действия. Макролиды ингибируют биосинтез основных белков путем селективного связывания с бактериальной рибосомной РНК и действуют путем блокировки удлинения пептидной цепи.

2.2 Спектр противомикробной активности тилдипирозина включает: *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni (Haemophilus somnus)*. In vitro тилдипирозин обладает бактериостатическим действием в отношении *Pasteurella multocida* и *Bordetella bronchiseptica*, и бактерицидным в отношении *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Histophilus somni*.

2.3 После подкожного применения однократной дозы препарата «Зупрево 18%» у крупного рогатого скота (4 мг/кг) тилдипирозин абсорбируется со средней максимальной концентрацией в плазме на уровне 0,711 мкг/мл в течение 23 мин (T_{max}). В легких средние концентрации тилдипирозина 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 «Зупрево 18%». В бронхиальной жидкости (in vivo) уровни тилдипирозина достигают максимальной концентрации 3,5 мкг/г через 24 часа после применения препарата «Зупрево 18%» и медленно снижаются до 1,0 мкг/г вплоть до 21 дня после применения.

После однократной инъекции препарата «Зупрево 18%» длительность действия препарата составляет 21 день.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат «Зупрево 18%» применяют крупному рогатому скоту при лечении и профилактике респираторных заболеваний, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тилдипирозину.

3.2 Препарат вводят крупному рогатому скоту подкожно, однократно, в дозе 4 мг тилдипирозина/кг массы тела, что соответствует 1,0 мл препарата на 45 кг живой массы животного. В одно место следует вводить не более 10 мл препарата. Для обеспечения правильной дозировки и во избежание передозировки массу тела животного необходимо определить наиболее точно.

3.3 Рекомендуются 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.

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

3.5 Нет данных по применению Зупрево 18% в период стельности и лактации. При необходимости применения препарата следует проконсультироваться с ветеринарным врачом.

3.6 Не применять для животных с повышенной чувствительностью к компонентам препарата.

3.7 Препарат нельзя применять с противомикробными средствами со сходным механизмом действия, например, с другими макролидами или линкозамидами.

3.8 Период ожидания. Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 47 дней после последнего применения препарата. Запрещено применять препарат на территории Республики Беларусь у лактирующих и стельных коров, а также у нетелей в течение 2 месяцев до ожидаемой даты отела, если продуцируемое молоко предназначено для употребления в пищу. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2 Тилдипирозин может вызвать сенсibilизацию при контакте с кожей человека. При случайном попадании препарата на кожу, следует промыть это место водой с мылом, при попадании в глаза – немедленно промыть глаза чистой водой.

4.3 При случайной самоинъекции следует обратиться к врачу и показать ему упаковочный листок - вкладыш или этикетку препарата.

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 выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Интернэшнл ГмбХ» (Intervet International GmbH), Фельдштрассе 1а, 85716, Унтершляйсхем, Германия.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов СООО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицким А.А.

