

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Совета по ветеринарным препаратам 20.10.2017 г.
Протокол № 92.

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«ТУЛАТРОВЕТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ.

1.1 Тулатровет (Tulatrovetum).

1.2 Тулатровет представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета.

В 1 мл препарата содержится 100 мг тулатромицина и вспомогательные вещества.

1.3 Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 50 и 100 мл.

1.4 Хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б, в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от + 5 °С до + 25 °С.

1.5 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - два года от даты изготовления. После вскрытия содержимое флакона следует использовать в течение 20 дней.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА.

2.1 Тулатромицин - полусинтетический антибиотик подкласса триамелидов, группы макролидов. Активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp. (включая штаммы, продуцирующие бета-лактамазы), *Pasteurella* spp., *Haemophilus* spp., *Corynebacterium* spp., *Mycoplasma* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, а также *Moraxella bovis*.

2.2 Механизм бактериостатического действия тулатромицина основан на взаимодействии с 50S субъединицей рибосомы и нарушении синтеза белка. Кроме того, тулатромицин способен накапливаться в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах.

2.3 После парентерального введения тулатровет быстро всасывается из места введения в кровь, проникает в органы и ткани организма. Максимальная концентрация препарата в крови регистрируется уже через 25-35 минут после инъекции. Наиболее высокая концентрация препарата достигается в ткани легких. Период полувыведения тулатромицина составляет примерно 1,5 часа. Выводится препарат из организма медленно почками в неизменном виде.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА.

3.1 Тулатровет применяют для лечения крупного рогатого скота и свиней при бактериальных инфекциях органов дыхания (пастереллез, гемофилез, микоплазмоз, стрептококкоз), инфекционном кератоконъюнктивите и других заболеваниях, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тулатромицину

3.2 Препарат применяют:

- крупному рогатому скоту однократно подкожно в дозе 1 мл на 40 кг массы животного, но не более 7 мл в одну точку;
- свиньям однократно внутримышечно в области шеи (у основания ушной раковины) в дозе 1 мл на 40 кг массы животного, но не более 2 мл в одну точку.

3.3 Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами и не рекомендуется назначать одновременно с другими макролидами или линкозамидами.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не оказывает токсического действия на организм животных. На месте инъекции возможно появление болезненности, которая самостоятельно исчезает через несколько дней.

3.5 Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к макролидным антибиотикам, способная вызвать развитие аллергических реакций (дерматит, зуд, отек). В таком случае использование препарата прекращают, назначают антигистаминные средства и другое симптоматическое лечение.

3.6 Тулатровет запрещен к применению продуктивным животным, чье молоко используется в пищу людям.

3.7 Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 60 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности.

4.2. При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их водой.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИИ

5.1 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ И АДРЕС

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П. и Частного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«29» 10/2014	протокол № 92