

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «09» января 2020 г. № 105

**Инструкция
по применению ветеринарного препарата
«Тиласепт»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тиласепт (Tilasept).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тиамулин.

1.2 Препарат представляет собой водорастворимый порошок от белого до светло-желтого цвета.

В 1,0 г ветеринарного препарата содержится 450 мг тиамулина гидроген fumarата и вспомогательное вещество (натрия глутамат).

1.3 Препарат выпускают расфасованным в пакеты из пленки многослойной полимерной металлизированной или емкости полимерные по 50; 100; 200; 250; 300; 400; 500; 1000 и 5000 г.

1.4 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.5 Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

1.6 Срок годности – 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения и транспортирования. Запрещается применение ветеринарного препарата после окончания срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тиласепт – антибактериальный препарат группы плевромутилинов.

2.2 Тиамулин, входящий в состав препарата, обладает широким спектром антибактериального действия, эффективен в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.* и др.) и грамотрицательных бактерий (*Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Lawsonia intracellularis*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brachyspira (Serpulina) hyodysenteriae*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, некоторых *Klebsiella spp.* и др.), микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *M. hyosinoviae*, *M. hyorhinae*, *M. gallisepticum*, *M. synoviae*, *M. meleagridis*), *Chlamydia spp.*, *Rickettsia spp.* и *Borrelia spp.*

К препарату не чувствительны большинство бактерий семейства *Enterobacteriaceae*, в т.ч. *Salmonella spp.* и *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, грибы и вирусы.

2.3 Тиамулин действует бактериостатически, связываясь с 70S-субъединицей рибосом микроорганизмов, нарушает процесс формирования комплекса «мРНК-тРНК» и подавляет синтез белка.

2.4 После перорального применения, препарат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма, достигает максимальных концентраций в сыворотке крови через 2 часа. Терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 18-24 часов после применения. Выводится препарат из организма преимущественно с фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тиласепт применяют свиньям при энзоотической пневмонии, дизентерии, актинобациллезной плевропневмонии, пролиферативной энтеропатии (илеите); сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек, индюшата, гусята, утята) при респираторных заболеваниях, микоплазмозе и других заболеваниях, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тиамулину.

3.2 Тиласепт применяют индивидуально или групповым способом с кормом или водой для поения в следующих дозах:

– свиньям: при желудочно-кишечных заболеваниях 1,1-2,2 г препарата на 100 кг массы тела животного в течение 3-5 дней (5-10 мг/кг по ДВ); при респираторных заболеваниях 2,2-4,4 г препарата на 100 кг массы тела (10-20 мг/кг по ДВ) в течение 5 - 10 дней или при дизентерии и энзоотической пневмонии – 75-100 г препарата на 500 л воды или 0,25-0,5 кг на тонну корма, при плевропневмонии 150-200 г препарата на 500 л воды или 0,5-1,0 кг на тонну корма в течение 7-10 дней;

– птице (цыплята с 1 по 3 дни жизни): 1,6-3,4 г препарата на 10 кг массы птицы (70-150 мг/кг массы птицы по ДВ);

– птице (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек, индюшата, гусята, утята): 0,5-1,1 г препарата на 10 кг массы птицы (25-50 мг/кг массы птицы по ДВ) в течение 3-5 дней или 100-250 г препарата на 500 л воды или 0,4-1,0 кг на тонну корма в течение 3-5 дней.

3.3 В период лечения раствор препарата должен быть единственным источником воды. При приготовлении раствора необходимо приливать воду к препарату, постоянно помешивая. Полученный концентрат переносят в количество воды необходимое для суточной выпойки. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 часов.

Для обеспечения равномерного распределения препарата в корме используют 2-3 ступенчатое смешивание. Суточную дозу смешивают с небольшим количеством комбикорма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм, рассчитанный на потребление в течение суток. Смешанный с кормом препарат необходимо использовать в течение 10 дней.

3.4 Препарат в рекомендуемых дозах не оказывает побочного действия на организм животных. В редких случаях у свиней в начале лечения может развиваться диарея, произойти отек тканей ануса и появиться покраснение кожи. При наличии побочных эффектов препарат следует отменить.

3.5 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной или нескольких доз ветеринарного препарата его применение возобновляют по той же схеме в соответствии с настоящей инструкцией.

3.6 Запрещается применять препарат свиньям и птице с повышенной чувствительностью к компонентам препарата, поражениями печени, ремонтному молодняку кур-несушек – менее чем за 2 недели до начала яйцекладки. Не рекомендуется применять препарат более 10 дней подряд.

Не допускается применение препарата совместно с ионоформными антибиотиками (монензином, ласалоцидом, наразином, салиномицином и мадурамицином) в течение 7 дней до и 7 дней после применения препарата.

Запрещается применение препарата птицам-несушкам, яйцо от которых используются для пищевых целей.

3.7 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, кур, индеек, гусей и уток – через 7 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

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 и птицы или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «СТС-Фарм» (Республика Беларусь, 225251, Брестская обл., Ивацевичский р-н, Подстаринский с/с, 2) по заказу ООО «МК-АГРОТОРГ» (Российская Федерация, 127081, г. Москва, ул. Полярная, д. 7, корп. 2, эт. 1, пом. 1, комн. 35).

Инструкция составлена заведующим отделом патологии размножения и ветеринарной санитарии РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского», кандидатом ветеринарных наук Кузьминским И.И.

