

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

1 Общие сведения

1.1 Тулатробел (Tulathrobelum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тулатромицин (tulathromycin).

1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 В 1 см³ препарата содержится действующее вещество тулатромицин 100 мг и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, монотиоглицерин, лимонная кислота, натрия гидроксид, хлористоводородная кислота, вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до желтого цвета.

1.5 Препарат упаковывают в окрашенные или бесцветные стеклянные флаконы по 50 и 100 см³.

1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток при температуре от 2 °C до 8 °C. Запрещается применять по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Тулатромицин относится к антибактериальным лекарственным средствам группы макролидов, подкласса триамелидов.

2.2 Тулатромицин обладает широким спектром антимикробного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов в том числе *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Bibersteinia* (*Pasteurella*) *trehalosi*, *Glaesserella* (*Haemophilus*) *parasuis*, *Trueperella pyogenes*, *Histophilus somni*, *Bordetella bronchiseptica*, *Mycoplasma* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Moraxella bovis*, *Neisseria* spp., *Dichelobacter nodosus*.

2.3 Механизм бактериостатического действия связан с ингибированием синтеза белка в микробных клетках путем связывания с бактериальными 50S-субъединицами рибосом, что замедляет рост и размножение бактерий.

2.4 Препарат быстро всасывается из места инъекции, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30 минут после введения. Препарат накапливается в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах, в результате чего достигается повышенная концентрация тулатромицина в легочной ткани. Период полувыведения тулатромицина составляет около 90 часов. Из организма выводится преимущественно почками в неизменном виде, у лактирующих животных – с молоком.

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

3 Порядок применения

3.1 Тулатробел применяют для лечения крупного рогатого скота, овец и свиней при инфекционных заболеваниях, возбудители которых чувствительны к тулатромицину.

3.2 Перед применением препарат следует подогреть на водяной бане до температуры тела животного.

3.3 Препарат применяют однократно в дозе 1 см³/40 кг массы тела животного (2,5 мг тулатромицина/кг массы тела животного):

- крупному рогатому скоту – подкожно. В одну точку вводить не более 7,5 см³;
- свиньям – внутримышечно. В одну точку вводить не более 2 см³;
- овцам – внутримышечно.

Препарат вводят в область шеи.

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При подкожном введении возможно появление болезненности и отечности в месте инъекции, сохраняющееся до 30 суток.

У свиней и крупного рогатого скота в месте инъекции могут возникнуть обратимые изменения (включая гиперемию, отечность, фиброз и кровоизлияния).

У овец после внутримышечной инъекции очень часто наблюдаются проходящие симптомы: тряска головой, растирание места инъекции, движение назад. Эти признаки исчезают в течение нескольких минут.

В целях предотвращения распространения заболеваний допускается назначение препарата в терапевтической дозе группе животных, контактирующей с больным животным и не имеющей клинических признаков заболевания.

3.5 При передозировке у животных наблюдается беспокойство, связанное с болезненностью в месте инъекции и незначительное снижение аппетита. Специфических антидотов нет. Проводят симптоматическое лечение.

3.6 Запрещено применять препарат животным с индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата. У чувствительных к компонентам лекарственного средства животных возможны аллергические реакции. В этом случае лечение следует прекратить и назначить антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.7 При применении препарата в период беременности и вскармливания должны быть соотнесены возможный риск для плода, потомства и потенциальная польза для организма матери.

3.8 Препарат не следует смешивать в 1 шприце с другими лекарственными средствами. Не назначать одновременно с антибиотиками группы макролидов или группы линкозамидов.

3.9 Запрещено применять препарат лактирующим животным, молоко которых используется в пищевых целях, а также беременным животным за 2 месяца до предполагаемых родов, молоко которых планируется использовать в пищевых целях.

3.10 Убой крупного рогатого скота и овец на мясо разрешается через 49 суток, свиней – через 33 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока, мясо 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.

5.2 Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения этого 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, оформляется акт отбора проб и направляется в ГУ «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия нормативным документам.

Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____
«13.06.2014» протокол № 136
«Белорусский государственный ветеринарный центр»
г. Минск, Республика Беларусь