# Инструкция по применению препарата ветеринарного «Тилометрин»

#### 1 Общие сведения

- 1.1 Тилометрин (Tylometrinum).
- 1.2 Препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до коричневого цвета. Допускается выпадение незначительного осадка.
- 1.3 В 100 см<sup>3</sup> препарата содержится: 1,0 г тилозина тартрата, 50 ЕД дезаминоокситоцина, вспомогательные вещества и растворитель.
- 1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100, 150, 200, 250, 400, 450, 500 см $^3$  или в полимерной упаковке по 0,5 и 1 дм $^3$ .
- 1.5 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.
  - 1.6 Срок годности при соблюдении условий хранения два года от даты изготовления.

#### 2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат представляет собой комбинацию макролидного антибиотика и синтетического аналога окситоцина.
- 2.2 Тилозин действует бактериостатически в отношении грамположительных (стрептококков, стафилококков, клостридий и др.), а также в отношении некоторых грамотрицательных микроорганизмов (пастерелл, эшерихий, боррелий (спирохет), бруцелл, риккетсий и др.), особенно чувствительны к препарату патогенные микоплазмы и хламидии.

Соединяясь с 50S рибосомной субъединицей чувствительных микроорганизмов, тилозин блокирует участок связывания рибосомы с т-РНК (пептидил-т-РНК), что нарушает процесс присоединения аминокислот и рост пептидной цепочки.

- 2.3 Дезаминоокситоцин является синтетическим аналогом гормона задней доли гипофиза, по строению отличается от природного гормона отсутствием α-аминогруппы в N-концевой части молекулы. По фармакологическим свойствам дезаминоокситоцин близок к окситоцину, стимулирует сокращение гладкой мускулатуры матки (по влиянию на тонус матки в 1,5 раза превосходит окситоцин), но устойчив к ферментам, разрушающим окситоцин.
- 2.4 Препарат в незначительных количествах проникает из полости матки в органы, ткани и жидкости организма. Из организма животных препарат в основном выделяется с экссудатом при сокращениях матки.

#### 3 Порядок применения препарата

- 3.1 Препарат применяют для лечения коров с воспалительными процессами матки, а также с профилактической целью после родовспоможения при осложненных и патологических родах, кесарева сечения, оперативного отделения последа, абортов.
- 3.2 Для **лечения коров**, больных послеродовым эндометритом, препарат вводят в полость матки с помощью пипетки и шприца Жане в дозе 20-25 см<sup>3</sup> на 100 кг массы тела. Введение повторяют через 48-72 ч до клинического выздоровления.
- С **профилактической целью** (после оказания родовспоможения, оперативного отделения последа, аборта, кесарева сечения) препарат вводят коровам внутриматочно однократно в дозе  $100 \text{ cm}^3$ .
- 3.3 Препарат нельзя применять при разрывах матки. Противопоказаниями к применению является гиперчувствительность к компонентам препарата.

- 3.4 В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты (аллервет, тавегил), препараты кальция (кальция хлорид или глюконат) и глюкозы.
- 3.5 Молоко, полученное от коров во время лечения и в течение 3 суток после последнего применения препарата, используют в корм животным после кипячения. Убой животных разрешен через 3 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

## 4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом необходимо 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.

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 соответствия нормативным документам.

### 6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белэкотехника», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский р-н, Минская обл., Республика Беларусь.

Инструкция по применению препарата разработана доцентам кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В., начальником отдела развития ООО «Белэкотехника» Пиотухом А.С.

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РВ

ОДОБЛЕНО
Председатель
Секретарь
Эксперт

30, 05 20 г. пругокол № Га