

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного
«Фарматил 50 и 200 для инъекций»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Фарматил 50 и 200 для инъекций (Pharmatylum 50 et 200 pro injectionibus).
1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от бледно-желтого до темно-желтого цвета без механических включений.
1.3 В 1,0 мл препарата содержится 50000 ЕД или 200000 ЕД тилозина тартрата, вспомогательные вещества, растворитель до 1,0 мл.
1.4 Препарат выпускают в стеклянных флаконах объемом 10,0; 20,0; 50,0; 100,0 и 200,0 мл.
1.5 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 15 °С до плюс 30 °С. Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тилозина тартрат, входящий в состав препарата, оказывает действие на большинство грамположительных микроорганизмов: *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*; некоторых грамотрицательных микроорганизмов: *Pasteurella spp.*, *Brucella spp.* и др., а также в отношении *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.* и *Leptospira spp.*
2.2 В средних терапевтических концентрациях тилозин действует бактериостатически, в более высоких – бактерицидно. Механизм действия основан на ингибировании синтеза белка в микробной клетке путем блокирования фермента транслоказы.
2.3 Препарат при внутримышечном введении достигает терапевтической концентрации в сыворотке крови через 50 – 60 минут и сохраняется в течение 24 часов. Выделяется из организма животных с мочой, желчью, фекалиями и молоком.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1 Препарат применяют животным при лептоспирозе, бронхитах, бронхопневмониях, метритах, эндометритах, маститах, бактериальных отитах, инфекциях мягких тканей и кожи; при энтеритах, дизентерии поросят, при бордетеллиозе и роже свиней, бактериальной и протозойной дизентерии у свиней; инфекционной агалактии у овец и коз; инфекционных артритов у свиней и ягнят; кампилобактериозе у коров и овец.
3.2 Препарат применяют внутримышечно один раз в сутки в течение 3 – 5 дней в дозах, указанных в таблице:

| Вид животного | Доза, мл/кг | |
|----------------------------------|-------------|--------------|
| | Фарматил 50 | Фарматил 200 |
| Крупный рогатый скот | — | 0,05 |
| Молодняк крупного рогатого скота | 0,2 | 0,05 |
| Мелкий рогатый скот | 0,1 | — |
| Свиньи | — | 0,05 |
| Поросята | 0,2 | — |
| Лошади | — | 0,025 |
| Собаки, кошки | 0,2 | — |

- 3.3 У свиней и поросят при лечении препаратом возможно появление эритемы, зуда, которые быстро проходят после окончания лечения.
3.4 Препарат противопоказан при индивидуальной повышенной чувствительности к антибиотикам группы макролидов.

3.5 При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат следует отменить и назначить антигистаминные препараты (димедрол, тавегил, дипразин) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат).

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 8 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее положенного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных. Молоко запрещается использовать для пищевых целей в период лечения и в течение 4 суток после прекращения применения препарата.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 отрицательно 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе, 17. Тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29) по заказу Общества с ограниченной ответственностью «ГомельФарм» (246048, Республика Беларусь, г. Гомель, проезд Орудийный, 192, комн. 5. Тел./факс: 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция разработана заведующим кафедры фармакологии и токсикологии, доцентом Толкачем Н.Г., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».