

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Тиалонг® для лечения дизентерии, микоплазменных инфекций, инфекционных артритов и плевропневмонии у свиней

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Тиалонг® (Tialong®).

Международное непатентованное наименование: тиамулин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Тиалонг® в 1 мл в качестве действующего вещества содержит тиамулина гидрогенфумарат (в пересчете на тиамулин основание) – 100 мг и вспомогательные вещества.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета.

3. Выпускают Тиалонг® расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую единицу фасовки снабжают инструкцией по применению.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5оС до 25оС.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 2 года со дня производства.

Запрещается применять Тиалонг® по истечении срока годности.

5. Тиалонг® следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Тиалонг® относится к антибактериальным лекарственным препаратам.

Тиамулин, входящий в состав лекарственного препарата обладает бактериостатической активностью, подавляя синтез белка микробной клетки на рибосомальном уровне, и проявляет высокую активность в отношении микроплазм, включая *M. hyorhynis*, *M. hyosynoviae*, спирохет (*B. hyodysenteriae*, *B. pilosicoli*), грамположительных аэробов, в том числе *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium pyogenes* и анаэробов (*Clostridium spp.*), грамотрицательных анаэробов, в том числе *Lawsonia intracellularis*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium spp.* и аэробов (*Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*). Не действует на бактерии семейства *Enterobacteriaceae*, в том числе *Salmonella spp.* и *Escherichia coli*.

После внутримышечного введения препарата тиамулин быстро всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей животного, достигая терапевтических концентраций через 1,5-2 часа. Выводится из организма преимущественно с фекалиями.

Тиалонг® по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

8. Тиалонг® назначают свиньям с лечебной целью при дизентерии, энзоотической пневмонии, плевропневмонии и инфекционных артритах.

9. Лекарственный препарат запрещается применять свиньям с выраженной почечной и печеночной недостаточностью, а также животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к тиамулину. Супоросным свиноматкам Тиалонг® назначают только во вторую половину супоросности.

10. Тиалонг® вводят свиньям внутримышечно один раз в сутки в следующих дозах:

- при дизентерии, вызванной *B. hyodysenteriae*, в том числе осложненной *Bacteroides* spp. или *Fusobacterium* spp., – 8 мг тиамулина основания на 1 кг массы животного, что соответствует 1 мл препарата на 12,5 кг массы животного, в течение 1-2 дней;

- при энзоотической пневмонии, вызванной *M. hyopneumoniae*, в том числе осложненной *Pasteurella multocida* или *Actinobacillus pleuropneumoniae*, и инфекционных артритов, вызванных *M. hyosynoviae*, - 12,3 мг тиамулина основания на 1 кг массы животного, что соответствует 1,5 мл препарата на 12,5 кг массы животного, в течение 3 дней;

- при плевропневмонии, вызванной *Actinobacillus pleuropneumoniae*, – 12,3 мг тиамулина основания на 1 кг массы животного, что соответствует 1,5 мл на 12,5 кг массы животного, в течение 2-3 дней.

В связи с возможной болевой реакцией при введении препарата в объеме, превышающем для взрослых свиней 5 мл и для поросят 2,5 мл, инъекции следует проводить в несколько мест.

11. При передозировке препарата у животных может наблюдаться диарея, анорексия, нефротоксические эффекты. В этих случаях применение препарата прекращают и животному назначают средства симптоматической терапии

12. Особенности действия при первом применении препарата и при его отмене не выявлено.

13. Следует избегать пропуска введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз лекарственного препарата его применение возобновляют в тех же дозировках и по той же схеме.

14. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В редких случаях у животного на месте инъекции может отмечаться эритема и слабый отек кожи, которые исчезают в течение 1-3 суток без применения лекарственных средств. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

15. Не допускается применение Тиалонг® совместно с полиэфирными ионофорами, в том числе монензином, наразином и салиномицином, а также на протяжении 7 дней до и 7 дней после применения указанных лекарственных средств, ввиду возможного возникновения у животных побочных явлений и осложнений, которые могут привести к значительному замедлению роста и гибели животных.

16. Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем через 16 суток после последнего применения препарата Тиалонг®. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с препаратом Тиалонг® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для ветеринарного применения. Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Тиалонг®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-8.14-2266№ПВР-3-6.9/02431

РАЗРАБОТКА И ПРОИЗВОДСТВО ПРОФЕССИОНАЛЬНОЙ ВЕТЕРИНАРНОЙ ФАРМАЦЕВТИКИ

ООО «НИТА-ФАРМ», Россия, 410010 г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

тел./факс: +7(8452) 338-600.

client@nita-farm.ru www.nita-farm.ru