

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата ветеринарного
«Тилфетрим»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 «Тилфетрим» («Tyulfetrimum»).

1.2 Препарат представляет собой стерильную, прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета, со специфическим запахом. Препарат выпускают в форме раствора для инъекций.

1.3 Состав на 100,0 мл препарата: сульфадиметоксин - 20,0 г, эритромицин - 5,0 г, триметоприм - 1,8 г, дексаметазон - 0,01 г, бензокаин - 1,5 г, вспомогательные вещества (молочная кислота, натрия гидроксид, вода очищенная, диметилсульфоксид, пропиленгликоль) до 100,0 мл.

1.4 Препарат выпускают в стеклянных, герметически укупоренных флаконах по 20, 50, 100 и 150 мл.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света месте при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Спектр действия препарата обусловлен входящими в его состав компонентами. Препарат в своем составе содержит эритромицин - макролидный антибиотик, активный в отношении грамположительных бактерий (*Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Pneumococcus* spp., *Corinebacterium* spp., *Clostridium* spp.), некоторых грамотрицательных бактерий (*Pasteurella* spp.), микоплазм (*Mycoplasma* spp.). Механизм действия эритромицина заключается в нарушении синтеза белка на уровне рибосом бактериальной клетки. Действие эритромицина усиливается входящим в состав препарата сочетанием сульфадиметоксина и производного диаминопиримидина - триметоприма, которые, наряду с действием на грамположительную флору особенно активны против большинства грамотрицательных бактерий (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Haemophilus* spp., *Klebsiella* spp.).

2.2 Триметоприм и сульфадиметоксин ингибируют метаболизм белков у бактерий в двух последовательных фазах. Благодаря этому их действие усиливается и препарат действует на микроорганизмы, слабо чувствительные к сульфаниламидам. Дексаметазон обладает выраженным противовоспалительным действием.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют сельскохозяйственным животным при энзоотической пневмонии, пастереллезе, колибактериозе, отечной болезни; при пневмонии, бронхопневмонии, бронхите; при инфекциях мочеполового тракта (цистит, нефрит, метрит); при маститах, при энтеритах и гастроэнтеритах, а так же при бактериальных осложнениях вирусных заболеваний. Кошкам и собакам препарат применяют при инфекционных заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Препарат вводят внутримышечно в дозе: взрослому крупному рогатому скоту 20 - 30 мл, телятам 5 - 10 мл. Свиньям, овцам, собакам и кошкам 1 мл/5 - 10кг массы животного. Препарат вводят один-два раза в сутки с равными интервалами в зависимости от тяжести заболевания, в течение 3 - 5 дней.

3.3 В случае сгущения препарата при низкой температуре окружающей среды, препарат следует подогреть на водяной бане при температуре 40 — 50 °С, а затем охладить до температуры тела животного.

3.4 Не рекомендуется применять препарат животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам и сульфаниламидам. Не рекомендуется применять козам, быкам-производителям и беременным животным. Не применять одновременно с нестероидными противовоспалительными препаратами из-за повышения свободной фракции сульфаниамидов и возникновения вероятных побочных действий сульфаниамидов. Конкурент стимуляторов α_2 -адренорецепторов.

3.5 В месте введения препарата может проявляться кратковременная болезненность. У кошек после введения препарата может отмечаться кратковременная солевация. Препарат усиливает действие антикоагулянтов не прямого действия; способствует выведению соединений серы с мочой.

3.6 При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты (аллервет, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид или кальция глюконат).

3.7 Убой сельскохозяйственных животных на мясо разрешается не ранее чем через пять суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей. Молоко животных можно использовать для пищевых целей через трое суток (шесть доек) после последнего применения препарата.

4 МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать технику безопасности и правила личной гигиены.

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 которой он находится.

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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр», 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (Петров В.В., Ятусевич И.А.), доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных, к.в.н. Петровским С.В., к.в.н., доцентом Дубиной В.Н. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

