

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от 27 декабря 2022 г. № 125

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Инспиромицин 100»

### 1 Общие сведения

1.1 Инспиромицин 100 (Inspiromycin 100).

Международное непатентованное наименование: тулатромицин (tulathromycin).

1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 100 мг тулатромицина, в качестве вспомогательных веществ – лимонная кислота, монотиоглицерол, пропиленгликоль, хлористоводородная кислота концентрированная, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл.

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 3 года от даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

### 2 Фармакологические свойства

2.1 Тулатромицин относится к антибактериальным средствам группы макролидов.

2.2 Тулатромицин, действующее вещество препарата, обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus somnis*, *Haemophilus parasuis*, *Mycoplasma bovis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Moraxella bovis*, *Neisseria spp.*

2.3 Механизм бактериостатического действия тулатромицина основан на подавлении белкового синтеза на рибосомальном уровне.

2.4 Тулатромицин быстро всасывается из места инъекции препарата, достигает пика концентрации в плазме крови через 30 минут после введения и медленно выводится из организма. Препарата накапливается в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах, в результате чего достигается повышенная концентрация тулатромицина в тканях легких. Период полувыведения тулатромицина составляет около 90 часов. Выводится тулатромицином почками в неизменном виде.

### 3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту и свиньям при бактериальных инфекциях органов дыхания (пастереллез, гемофиллез, микоплазмоз), инфекционном кератоконъюнктивите и других заболеваниях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к тулатромицину.

3.2 Препарат вводят свиньям однократно внутримышечно в область шеи в дозе 1 мл препарата на 40 кг массы тела животного, что соответствует 2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы тела животного. При назначении свиньям, масса тела которых превышает 80 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы объем препарата, вводимый в одно место инъекции, не превышал 2 мл.

Крупному рогатому скоту препарат вводят подкожно однократно в дозе 1 мл препарата на 40 кг массы тела животного, что соответствует 2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы тела животного. При назначении крупному рогатому скоту, масса тела которого превышает 300 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы объем, вводимый в одно место инъекции, не превышал 7,5 мл.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У некоторых животных в месте инъекции возможно появление местной реакции в виде отека, который самопроизвольно проходит. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае, при необходимости, назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.4 Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.5 При передозировке препарата у животных могут наблюдаться беспокойство, снижение аппетита. Специфических антидотов нет. Указанные симптомы проходят самопроизвольно без назначения симптоматических средств.

3.6 Не рекомендуется применять препарат совместно с другими макролидами или линкозамидами. Запрещено смешивание в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

3.7 Особеностей действия при первом применении препарата не выявлено.

3.8 Не применять стельным коровам и нетелям, чье молоко планируется применять в пищевых целях, в течение 2 месяцев до ожидаемого отела. Запрещается применение коровам, чье молоко используется в пищу людям.

3.9 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 49 суток, свиней – не ранее чем через 33 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

#### **4 Меры профилактики**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

#### **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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### **6 Полное наименование производителя**

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (Д.В. Шубенок) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышеселского» (И.И. Кузьминский).

