

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Инспиروмицин 25»

1 Общие сведения

- 1.1 Инспиروмицин 25 (Inspiromycin 25).
Международное непатентованное наименование: тулатромицин (tulathromycin).
- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутримышечного введения.
- 1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 25 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 2 °С до 25 °С.
- 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 Препарата 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 somnus*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*.
- 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. Тулатромицин накапливается в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах, в результате чего достигается повышенная концентрация тулатромицина в тканях легких. Период полувыведения тулатромицина составляет около 90 часов. Выводится тулатромицин почками в неизменном виде.
- 2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют свиньям при бактериальных инфекциях органов дыхания (пастереллез, бордетеллез, микоплазмоз) и других заболеваниях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к тулатромицину.
- 3.2 Препарат вводят однократно внутримышечно в область шеи в дозе 1 мл препарата на 10 кг массы тела животного, что соответствует 2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы тела животного. При назначении свиньям, масса тела которых превышает 40 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы объем препарата, вводимый в одно место инъекции, не превышал 4 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 Особенности действия при первом применении препарата не выявлено.

3.8 Особенности действия препарата на репродуктивную функцию животных не выявлено. Возможность применения препарата во время беременности и лактации определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки отношения пользы к возможному риску применения препарата.

3.9 Убой свиней на мясо разрешается 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. Шубенком) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (И.И. Кузьминским).

