

ИНСТРУКЦИЯ

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

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», г. Саратов)

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: бутилгидрокситолуола – 2 мг, моноэтаноламина – 37 мг, глицерол моноолеата - 20 мг и масла растительного - до 1 мл.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость желтого цвета.

3. Выпускают Тиалонг® расфасованным по 10, 20, 50, 100, 200 и 250 мл в стеклянные флаконы, укупоренные 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 5°C до 25°C.

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. hyopneumoniae*, *M. hyorhinis*, *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 т.ч. 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 так же 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.hydysenteriae*, 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.hyorpeumoniae*, в том числе осложненной *Pasteurella multocida* или *Actinobacillus pleuropneumoniae*, и инфекционных артритах, 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 т.ч. 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 Тиалонга®. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с Тиалонгом® 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 Тиалонгом®. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата 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.

20. Организация-производитель: ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д.1. Адрес места производства: 410010, г. Саратов ул. им. Осипова В.И., д. 1.

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

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Тиалонга®, утвержденная Россельхознадзором 17 августа 2009 года.

Рекомендован к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ».

Номер регистрационного удостоверения: