

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Инспиروмицин 100»

### 1 Общие сведения

- 1.1 Инспиروмицин 100 (Inspiromycinum 100).  
Международное непатентованное наименование: тулатромицин.
- 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 и вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от бесцветной до светло-желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 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.

### 2 Фармакологические свойства

- 2.1 Тулатромицин – действующее вещество препарата, относится к антибактериальным соединениям группы макролидов.
- 2.2 Тулатромицин обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе и в отношении *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus somnus*, *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. Препарат накапливается в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах, в результате чего достигается повышенная концентрация тулатромицина в ткани легких. Период полувыведения тулатромицина составляет около 90 часов. Выводится тулатромицин 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 области 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, не превышал 2 мл.
- 3.3 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, не превышал 7,5 мл.

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не отмечается. При передозировке и/или появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и другое симптоматическое лечение. Специфических антидотов нет.

3.5 Препарат запрещается применять животным, которые имеют повышенную индивидуальную чувствительность к компонентам препарата.

3.6 Препарат не рекомендуется назначать одновременно с другими макролидами или линкозамидами.

3.7 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 64 суток, а свиней – не ранее чем через 68 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, может быть использовано в корм плотоядным животным.

3.8 Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь продуктивным животным (коровы), чье молоко используется в пищу людям.

Не применять стельным коровам и нетелям, чье молоко планируется применять в пищевых целях, в течение 2 месяцев до ожидаемого отела.

#### 4 Меры профилактики

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

#### 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 заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Д.В. Шубенком и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» И.И. Кузьминским.

