

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» мая 2020 г. № 108

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Летзупревет 18»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Летзупревет 18 (Letzuprevetum 18).

1.2 Ветеринарный препарат «Летзупревет 18» (далее по тексту – препарат) представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до желтого цвета. В 1,0 мл препарата в качестве основного действующего вещества содержится 180 мг тилдипирозина и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, вода дистиллированная.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10,0; 50,0 и 100,0 мл.

1.4 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Хранить в местах недоступных для детей.

1.5 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении правил хранения и транспортировки, после первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 дней при температуре от плюс 3°C до плюс 7°C. Запрещается использовать препарат после окончания срока годности. После окончания срока годности препарат утилизируется в соответствии с законодательством.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилдипирозин, входящий в состав препарата, представляет собой полусинтетический макролид с 16-членным циклом. Данное соединение отличается от многих макролидов тем, что оно имеет большую длительность действия. Макролиды ингибируют биосинтез основных белков путем селективного связывания с бактериальной рибосомой РНК и действуют путем блокировки удлинения пептидной цепи.

2.2 Спектр противомикробной активности тилдипирозина включает: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Bordetella bronchiseptica* и другие микроорганизмы чувствительные к тилдипирозину.

2.3 После парентерального введения тилдипирозин абсорбируется со средней максимальной концентрацией в плазме в течении 23 минут. В легких средние концентрации тилдипирозина достигают максимального уровня в течении 24 часов и медленно снижаются через 21 день после применения препарата. В легочной ткани уровни тилдипирозина достигают максимальной концентрации через 24 часа после применения препарата и медленно снижаются до 21 дня после применения. После однократной инъекции препарата длительность его действия составляет 21 день.

2.4 Выводится тилдипирозин из организма животных преимущественно с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат назначают крупному рогатому скоту и свиньям с лечебной целью при респираторных заболеваниях, вызываемых микроорганизмами чувствительными к тилдипирозину.

3.2 Препарат вводят крупному рогатому скоту однократно, подкожно, в область шеи в дозе 1,0 мл на 45 кг живой массы животного (4 мг тилдипирозина/кг массы тела), в одно место разрешено вводить не более 10,0 мл препарата. Свиньям препарат вводят однократно, внутримышечно в дозе 1,0 мл на 45 кг живой массы (4 мг тилдипирозина/кг массы тела), в одно место разрешено вводить не более 5,0 мл препарата. После однократной инъекции длительность действия препарата составляет: подкожно – 21 день; внутримышечно (свиньи) – 17 дней.

3.3 Рекомендуются лечить животных на ранних стадиях заболевания и оценивать реакцию на лечение в течении 2–3 дней после инъекции. Если клинические признаки респираторного заболевания персистируют или обостряются, лечение следует изменить с использованием другого антибиотика.

3.4 В месте инъекции препарата может возникать небольшая припухлость, исчезающая самостоятельно в течении 7–16 дней.

3.5 Не применять препарат для животных с повышенной чувствительностью к тилдипирозину, в период стельности и лактации.

3.6 Запрещено применять препарат с макролидами или линкозамидами.

3.7 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается через 47 суток после последнего применения препарата. Запрещено применять препарат лактирующим и стельным коровам, а также нетелям в течение двух месяцев до ожидаемой даты отела, если продуцируемое молоко предназначено для употребления в пищу. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 9 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2 При случайном попадании препарата на кожу, следует промыть это место водой с мылом, при попадании в глаза – немедленно промыть глаза чистой водой.

4.3 Тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. Потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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 на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель» Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313 по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Инженерная, 1-Е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (А.Э. Высоцкий, А.П. Лысенко), ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и ЧП «Летуаль» (А.Н. Безбородкин).

