

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора



Н. А. ВЛАСОВ
03.09.2019

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Тиалонг®

(организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., д. 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-8.14-2266№ПВР-3-6.9/02431

I. Общие сведения

1 Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование лекарственного препарата: Тиалонг® (Tialong).
международное непатентованное наименование: тиамулин.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Тиалонг® в 1 мл содержит в качестве действующего вещества тиамулина гидрогенфумарат (в пересчете на тиамулин основание) – 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ: бутилгидрокситолуол, моноэтаноламин, глицерил моноолеат, бензиловый спирт и масло подсолнечное рафинированное.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства, после первого вскрытия флакона – не более 28 суток.

Запрещается применение лекарственного препарата Тиалонг® по истечении срока годности.

4. Тиалонг® выпускают расфасованным по 10, 20, 50, 100 и 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично укупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С. При хранении препарата при температуре ниже +15 °С допускается помутнение или образование осадка, исчезающего при нагревании до комнатной температуры.

6. Тиалонг® следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Тиалонг® отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Тиалонг® - антибактериальный лекарственный препарат.

10. Тиамулин, входящий в состав лекарственного препарата обладает бактериостатическим действием, и проявляет высокую активность в отношении микоплазм, включая *M. hyopneumoniae*, *M. hyorhinis*, *M. hyosynoviae*, спирохет (*Brachyspira 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*.

Тиамулин - антибиотик широкого спектра действия группы плевромугилинов. Механизм бактериостатического действия тиамулина заключается в подавлении синтеза белка в микробной клетке на рибосомальном уровне.

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

11. Тиалонг® назначают свиньям с лечебной целью при дизентерии, энзоотической пневмонии, плевропневмонии и инфекционных артритах.

12. Запрещается применение препарата животным с выраженной почечной и печеночной недостаточностью, а также с повышенной индивидуальной чувствительностью к тиамулину.

13. При работе с препаратом Тиалонг® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом Тиалонг®. Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустые флаконы и бутылки из-

83

под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки, его необходимо тотчас смыть проточной водой с мылом. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата внутрь следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Не следует применять лекарственный препарат супоросным свиноматкам в течение первого месяца беременности. Препарат может применяться беременным свиноматкам во вторую половину супоросности и во время лактации.

15. Тиалонг® вводят свиньям внутримышечно один раз в сутки в следующих дозах:

- при дизентерии, вызванной *B. hyodysenteriae*, 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. hyopneumoniae*, в том числе осложненной *Pasteurella multocida* или *Actinobacillus pleuropneumoniae*, и инфекционных артритов, 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.

16. 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.

17. При передозировке препарата у животных может наблюдаться диарея, анорексия, нефротоксические эффекты. В этих случаях применение препарата прекращают и животному назначают средства симптоматической терапии.

18. Не допускается применение препарата 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.

19. Особенности действия при первом применении препарата и отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата следует возобновить как можно скорее в той же дозировке и по той же схеме.

21. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 16 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения. ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010, г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д. 1.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Тиалонга[®], согласованная Россельхознадзором 9 сентября 2014 года.