

# ИНСТРУКЦИЯ

## по применению препарата Пульмовет.

### 1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Пульмовет (Pulmometum).
- 1.2. Препарат представляет собой прозрачную, бесцветную или желтоватого цвета с сероватым оттенком жидкость.
- 1.3. В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится 0,1 г тулатромицина, 0,005 г монотиоглицерола и воды для инъекций до 1,0 см<sup>3</sup>.
- 1.4. Препарат выпускают в герметично закупоренных стеклянных или полимерных флаконах по 20 см<sup>3</sup>, 50 см<sup>3</sup> и 100 см<sup>3</sup>.
- 1.5. Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.6. Срок годности препарата 3 (три) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения. После прокола пробки иглой препарат можно использовать в течение 30 дней.

### 2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Действующее вещество препарата — тулатромицин, который относится к полусинтетическим антибиотикам группы макролидов. Тулатромицин обладает активностью в отношении *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus* и *Mycoplasma bovis*, а также *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* и *Mycoplasma hyorheumoniae* — бактерий, которые вызывают заболевания дыхательных путей у крупного рогатого скота и свиней.
- 2.2. Тулатромицин представляют собой бактериостатический антибиотик, который ингибирует биосинтез белков благодаря селективному связыванию с бактериальной рибосомальной РНК.
- 2.3. У крупного рогатого скота и свиней тулатромицин быстро резорбируется и медленно выводится из организма. Максимальная концентрация препарата в крови регистрируется уже через 30 минут после введения. Выводится препарат почками.
- 2.4. Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (III класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

### 3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Препарат применяют с лечебной целью крупному рогатому скоту при бактериальных инфекциях органов дыхания, вызываемых *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Haemophilus pleuropneumoniae* и *Mycoplasma bovis*, свиньям — с лечебной и профилактической целями при бактериальных инфекциях органов дыхания, вызываемых *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida* и *Mycoplasma hyorheumoniae*, чувствительными к тулатромицину.
- 3.2. Препарат вводят крупному рогатому скоту подкожно однократно в дозе 1 см<sup>3</sup> на 40 кг массы животного (2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы животного). При лечении крупного рогатого скота, масса которого превышает 300 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы объем, вводимый в одну точку, не превышал 7,5 см<sup>3</sup>.  
Препарат вводят свиньям однократно внутримышечно в области шеи в дозе 1 см<sup>3</sup> на 40 кг массы животного (2,5 мг тулатромицина на 1 кг массы животного). При введении препарата свиньям, масса которых превышает 80 кг, дозу разделяют таким образом, чтобы вводить в одну точку не более 2 см<sup>3</sup>.
- 3.3. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животных к макролидным антибиотикам. При индивидуальной чувствительности животных возможно развитие аллергических реакций. При возникновении аллергических реакций препарат следует отменить, назначить антигистаминные препараты

(димедрол, пипольфен) и препараты кальция (кальция хлорид, кальция глюконат); обильное выпаивание раствора натрия гидрокарбоната.

3.4. Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами и не рекомендуется назначать одновременно с другими макролидами или линкозамидами.

3.5. Убой крупного рогатого скота и свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 60 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления пушных зверей.

Запрещается применять препарат для коров, от которых получают молоко для пищевых целей, у стельных сухостойных коров и тёлочек, от которых планируют получать молоко для пищевых целей в течение 2 месяцев до ожидаемого срока отела.

#### **4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

4.1. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

4.2. Во время работы с препаратом запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3. После окончания работы с препаратом руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом.

4.4. Препарат следует хранить в местах, не доступных для детей.

4.5. Запрещается использование флаконов из-под лекарственного средства для пищевых целей.

#### **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 которой 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 пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### **6. ИЗГОТОВИТЕЛЬ**

6.1. ООО «Рубикон», г. Витебск, Республика Беларусь.

*Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: директором НИИПВМиБ, доцентом Дубина И.Н.; ассистентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Петровским С.В..*