

# **ИНСТРУКЦИЯ**

## **по применению препарата ветеринарного «Тиломаст»**

### **1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Тиломаст (Tilomastium).

Международное непатентованное наименование: тилозина тартрат, неомицин, бацитрацин, дексаметазон.

1.2 Препарат представляет собой вязкую жидкость или полутвердую массу светло-жёлтого, желто-кремового или кремового цвета.

1.3 В 10,0 г препарата содержится 500 мг тилозина тартрата, 250 мг неомицина сульфата, 2000 МЕ бацитрацина (эквивалентно 25 мг, в том числе бацитрацин А - 17 мг), 2 мг дексаметазона натрия фосфата, наполнителя - до 10,0 г.

1.4 Препарат выпускают в одноразовых полимерных шприцах для внутрицистернального введения по 10г.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте, при температуре от плюс 4 С до плюс 25 С.

1.6 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

### **2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Комбинация антибиотиков в препарате индуцирует их синергическое антимикробное действие, что приводит к бактериолитическому действию по отношению к бактериальным агентам, вызывающим мастит (*Streptococcus agalactiae*, *Staphylococcus albus*, *Escherichia coli* и др.).

2.2 Наличие дексаметазона натрия фосфата в составе препарата обеспечивает высокое противовоспалительное и противоотечное действие.

2.3 Препарат практически не всасывается через слизистые оболочки и не оказывает раздражающего действия на них.

### **3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения различных форм маститов, в том числе гнойного у дойных коров.

3.2 Препарат назначают лактирующим животным внутрицистернально по 10 г, как правило, однократно. При необходимости повторить введение препарата через 24 часа, но не более трех раз.

3.3 Препарат вводят в освобожденную от молока пораженную долю вымени. Наконечник шприца-инъектора ввести в молочный канал и полностью выдавить содержимое шприца. После введения препарата прижать верхушку соска, слегка помассировать пораженную долю вымени.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.

3.5 При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты (дипразин, аллервет) и препараты кальция (хлорид или глюконат).

3.6 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 7 дней после последнего применения препарата, а использование молока из больных четвертей в пищу людям разрешается не ранее, чем через трое суток (72 часов) после последнего применения препарата.

### **4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила 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 по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательно 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 соответствия нормативным документам.

## **6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

*Инструкция по применению препарата разработана доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Рубанцом Л.Н. и сотрудниками ООО «Рубикон».*