

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Зупрево 4%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Зупрево 4% (Zuprevo 4%).

Международное непатентованное наименование: тилдипирозин.

1.2 Лекарственная форма: раствор для инъекций.

В 1 мл препарата содержится 40 мг тилдипирозина и вспомогательные вещества: моногидрат лимонной кислоты, пропиленгликоль, вода для инъекций.

1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор светло-желтого цвета.

1.4 Зупрево 4% выпускают расфасованным по 20 мл, 50 мл, 100 мл или 250 мл в стеклянные флаконы соответствующей вместимости, герметично закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флакон помещают в картонную коробку вместе с инструкцией по применению. Перед применением необходимо ознакомиться с инструкцией.

1.5 Препарат хранят при температуре от плюс 2°C до плюс 25°C. Зупрево 4% следует хранить в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности препарата –2 (два) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакон с препаратом хранят в течение 28 дней. Запрещается применять препарат по истечении срока годности. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

1.7 Зупрево 4% отпускают без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Фармакотерапевтическая группа: макролиды.

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

2.3 Спектр противомикробной активности тилдипирозина включает: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* и *Haemophilus parasuis*. In vitro эффект тилдипирозина является бактериостатическим в отношении *Pasteurella multocida* и *Bordetella bronchiseptica*, и бактерицидным в отношении *Actinobacillus pleuropneumoniae* и *Haemophilus parasuis*.

2.4 После внутримышечного применения у свиней однократной дозы Зупрево 4% (4 мг/кг) тилдипирозин абсорбируется в течение 23 мин (T_{max}) в плазме на уровне 0,895 мкг/мл.

При введении Зупрево 4% средние концентрации тилдипирозина в легких достигают максимального уровня 4,3 мкг/г в течение 24 часов и медленно снижаются в течение 17 дней после применения препарата, указывая на быструю абсорбцию в ткани-мишени.

После однократной инъекции Зупрево 4% длительность действия препарата составляет 17 дней.

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

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Зупрево 4% применяют свиньям с лечебной целью при респираторных заболеваниях, вызываемых возбудителями, чувствительными к тилдипирозину: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* и *Haemophilus parasuis*.

3.2 Препарат вводят свиньям внутримышечно в дозе 4 мг тилдипирозина/кг, что соответствует 1 мл препарата на 10 кг массы животного, однократно.

3.3 В одно место вводится не более 5 мл препарата. Для обеспечения правильной дозировки и во избежание передозировки массу тела животного необходимо определить наиболее точно.

3.4 Рекомендуется лечить животных на ранних стадиях заболевания и оценивать реакцию на лечение в течение 48 часов после инъекции. Если клинические признаки заболевания персистируют или обостряются, лечение следует изменить с использованием другого антибиотика.

3.5 Нет данных по применению Зупрево 4% в период супоросности и лактации. При необходимости применения препарата следует проконсультироваться с ветеринарным врачом.

3.6 В месте инъекции препарата может возникнуть легкая припухлость, исчезающая самостоятельно в течение 1-6 дней.

3.7 Не применять для животных с повышенной чувствительностью к компонентам препарата. Не применять внутривенно.

3.8 Препарат нельзя применять с противомикробными средствами со сходным механизмом действия, например, с другими макролидами или линкозамидами.

3.9 Побочных действий и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не выявлено.

3.10 Особенности действия при первом приеме препарата и при его отмене не выявлено.

3.11 Убой животных на мясо разрешается 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 правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными лекарственными средствами.

4.2 Тилдипирозин может вызвать сенсibilизацию при контакте с кожей человека. При случайном попадании препарата на кожу, следует промыть это место водой с мылом, при попадании в глаза – немедленно промыть глаза чистой водой.

4.3 При случайной самоинъекции, следует обратиться к врачу и показать ему упаковочный листок - вкладыш или этикетку препарата.

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 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 нормативным документам.

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя в Российской Федерации: ООО «Интервет» (Россия, 143345, московская область, Наро-Фоминский район, пос. Селятино, ул. Промышленная, дом 81/1).

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «Интервет Интернэшнл Гмбх» (Intervet International GmbH), Фельдштрассе 1а, 85716, Унтершляйхем, Германия.

Инструкция подготовлена главным специалистом по регистрации ветеринарных препаратов СОО «Агросайт» Терешко А.А. и заведующим кафедрой микробиологии и вирусологии УО ВГАВМ Вербицкий А.А.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23	10 20 19 г. протокол № 104