

ТУЛАТРИН[®]

NEW

Тулатромицин 10%
Раствор для инъекций

ПЕРВЫЙ РОССИЙСКИЙ СВЕРХПРОЛОНГИРОВАННЫЙ МАКРОЛИД
НА ОСНОВЕ ТУЛАТРОМИЦИНА ДЛЯ КОНТРОЛЯ БАКТЕРИАЛЬНЫХ ИНФЕКЦИЙ
ОРГАНОВ ДЫХАНИЯ У КРС И СВИНЕЙ С ПЕРВЫХ ДНЕЙ ЖИЗНИ



АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЙ ПРЕПАРАТ





АНТИБАКТЕРИАЛЬНЫЙ ПРЕПАРАТ

Тулатрин®



ПРЕИМУЩЕСТВА

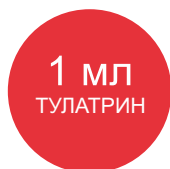
- Максимум эффективности при метафилактике
- Одна инъекция - весь курс применения
- Период защиты до 15 дней
- Высокая концентрация в легких

ОПИСАНИЕ

Первый российский сверхпролонгированный макролид на основе 10%-го тулатромицина для контроля бактериальных инфекций органов дыхания у КРС и свиней с первых дней жизни.

Тулатрин® по внешнему виду представляет собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло-желтого цвета. Препарат выпускают расфасованным по 100 мл в стеклянные флаконы, которые допускается упаковывать в индивидуальную упаковку.

СОСТАВ



100 мг тулатромицина

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ (БИОЛОГИЧЕСКИЕ) СВОЙСТВА

Тулатрин® – антибактериальный лекарственный препарат, относится к группе макролидов.

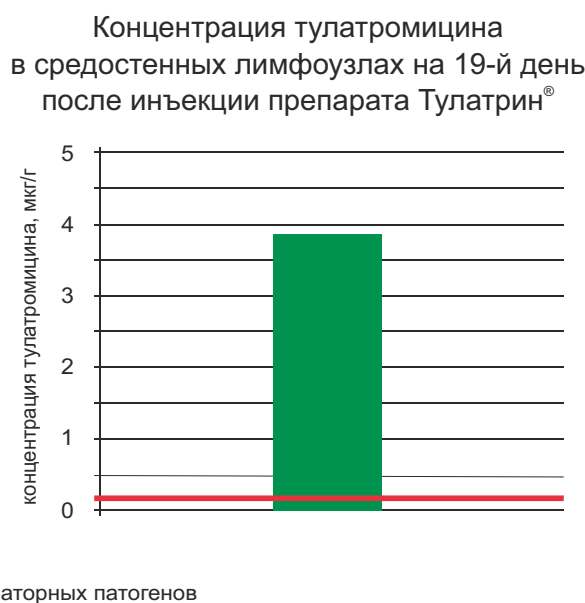
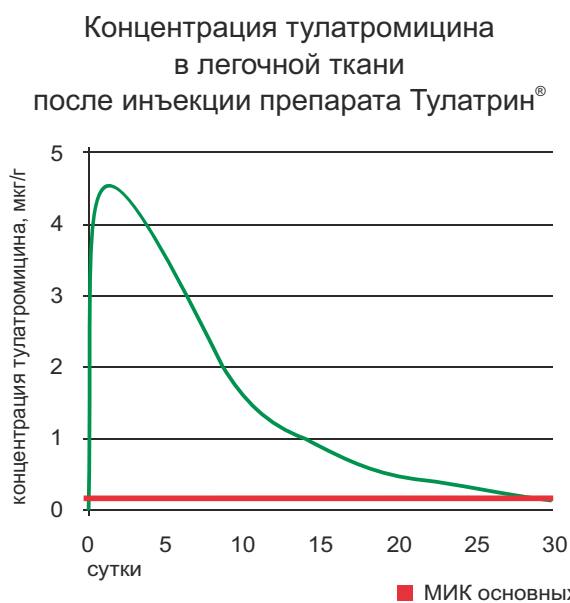
Тулатромицин – действующее вещество препарата – обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе и в отношении *Pasteurella* spp., *Mannheimia* (*Pasteurella*) *haemolytica*, *Pasteurella* *multocida*, *Haemophilus* spp., *Haemophilus* *somnus*, *Haemophilus* *parasuis*, *Mycoplasma* spp., *Mycoplasma* *bovis*, *Mycoplasma* *hyopneumoniae*, *Mycoplasma* *bovigenitalium*, *Actinobacillus* spp., *Actinobacillus* *pleuropneumoniae*, *Moraxella* spp., *Moraxella* *bovis*, *Neisseria* spp., *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Staphylococcus* *aureus*, *Bordetella* spp., *Bordetella* *bronchiseptica*, *Enterococcus* spp., *Enterococcus* *faecalis*, *Enterobacter* spp., *Enterobacter* *agglomerans*.

Механизм бактериостатического действия тулатромицина основан на подавлении белкового синтеза на рибосомальном уровне.

Тулатромицин быстро всасывается из места инъекции, достигая пика концентрации в плазме крови через 30 минут после введения, и медленно выводится из организма. Препарат накапливается в нейтрофилах и альвеолярных макрофагах, в результате чего достигается повышенная концентрация тулатромицина в легких.

ЗАЩИТА ОТ РЕСПИРАТОРНЫХ ИНФЕКЦИЙ КРС

После однократной инъекции Тулатрин® способен обеспечивать высокую терапевтическую концентрацию в легочной ткани более чем 15 дней. При этом его концентрация в средостенных лимфоузлах у крупного рогатого скота даже на 19-й день после инъекции находится на уровне, превышающем минимальную ингибирующую концентрацию для основных респираторных патогенов в несколько раз.



ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ

Тулатрин® назначают:

- крупному рогатому скоту для лечения бактериальных инфекций, вызываемых *Mannheimia* (*Pasteurella*) *haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus* и *Mycoplasma bovis*, *Mycoplasma bovis genitalium*, *Enterococcus faecalis*, *Enterobacter agglomerans*, *Staphylococcus aureus*, инфекционного кератоконъюнктивита, вызываемого *Moraxella bovis*, *Neisseria* spp., и других заболеваний, возбудители которых чувствительны к тулатромицину;
- свиньям при бактериальных инфекциях, вызываемых *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Bordetella bronchiseptica*, *Streptococcus* spp., и других заболеваний, возбудители которых чувствительны к тулатромицину;
- в целях предотвращения распространения заболеваний допускается назначение препарата в терапевтической дозе группе животных, контактирующей с больным животным и не имеющей клинических признаков заболевания.

ДОЗИРОВКА И СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ

ВИД ЖИВОТНОГО	СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ	ДОЗИРОВКА	КУРС ПРИМЕНЕНИЯ
КРС	Подкожно	1мл/40 кг м.т.ж.	Однократно
Свинья	Внутримышечно		

ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ И ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ

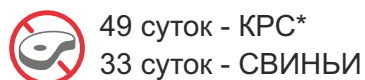
Запрещается применять Тулатрин[®] животным при повышенной индивидуальной чувствительности к компонентам препарата, а также дойным коровам, молоко которых используют в пищевых целях.

Препарат запрещается применять стельным коровам и телкам менее чем за 2 месяца до ожидаемого срока отела, если молоко планируется использовать в пищевых целях. Возможность применения препарата самкам в период беременности и вскармливания приплода определяет лечащий ветеринарный врач на основании оценки отношения пользы к возможному риску применения препарата.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

Тулатрин[®] не рекомендуется применять одновременно с другими макролидами и линкозамидами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными средствами.

ОГРАНИЧЕНИЯ



СРОК ГОДНОСТИ

2 года со дня производства, после вскрытия первичной упаковки - 28 суток.

* При условии зачистки (выбраковки) места инъекции (диаметр 15 см, глубина 2,5 см). При отсутствии возможности определения точной локализации места инъекции, убой крупного рогатого скота разрешается не ранее 55 суток после применения препарата.



Для точного расчета необходимого объема препарата воспользуйтесь **КАЛЬКУЛЯТОРОМ ДОЗИРОВОК** на сайте WWW.NITA-FARM.RU

Переходите в раздел сайта NITA-FARM: В ПОМОЩЬ ВЕТЕРИНАРНОМУ ВРАЧУ



УДОБНАЯ НАВИГАЦИЯ

Болезни указаны в соответствии с системами органов, где протекает патологический процесс. Алфавитный указатель поможет Вам быстро найти ответы на интересующие вопросы



РЕШЕНИЕ КЛЮЧЕВЫХ ВЕТЕРИНАРНЫХ ЗАДАЧ

Схемы лечения от NITA-FARM



WWW.NITA-FARM.RU/VETVRACHAM/

ИМЕЮТСЯ ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ. НЕОБХОДИМО ОЗНАКОМИТЬСЯ С ИНСТРУКЦИЕЙ.