

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «05» марта 2020 г. № 107

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Айвлазин растворимый»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Айвлазин растворимый (Aivlasinum solubile).

Международное непатентованное наименование: тилвалозина тартрат.

1.2 Препарат представляет собой однородный порошок от белого до желтовато-белого цвета, растворимый в воде. Лекарственная форма: порошок для орального применения

1.3 В 100,0 г препарата содержится 65,0 г ацетилизовалерилтилозина тартрата и наполнитель (декстроза) - до 100,0 г.

1.4 Препарат выпускают в пакетах из ламинированной фольги по 25; 50; 100; 150; 200; 250; 500 г; 1 кг.

1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше плюс 25 °С.

Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.6 Срок годности 3 (три) года от даты изготовления, при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Тилвалозина тартрат, содержащийся в препарате, является макролидным антибиотиком, активен в отношении грамположительных микроорганизмов: *Staphylococcus aureus*, *Enterococcus spp.*, *Clostridium peفرingens*, *Brachyspira hyodysenteriae*, *Brachyspira pilosicoli*, некоторых грамотрицательных микроорганизмов: *Lawsonia intracellularis*, *Ornithobacterium rhinotracheale* и микоплазм: *Mycoplasma gallicepcticum*, *Mycoplasma synoviae*, *Mycoplasma meleagridis*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyosynoviae* и *Mycoplasma hyorhinis*. Действует бактериостатически, блокирует синтез белка микробной клетки на уровне рибосом, путем инактивации фермента транслоказы. Тилвалозин проявляет более высокую антибактериальную активность в сравнении с другими макролидами, что обуславливается образованием активного метаболита - 3-ацетилизовалерилтилозина.

Тилвалозина тартрат увеличивает активность макрофагов и других фагоцитирующих клеток организма животных и птицы, что повышает неспецифическую резистентность организма.

2.2 При пероральном применении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и задерживается в организме в терапевтических концентрациях в течение 24 часов. Метаболит тилвалозина 3-ацетилизовалерилтилозин, выводится из организма с мочой и желчью.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют для лечения свиней при энзоотической пневмонии, илците, дизентерии и колите у поросят.

Цыплятам применяют для лечения при клостридиозе, микоплазмозе и орнитобактериозе.

Ремонтному молодняку и взрослым индейкам применяют для лечения при клостридиозе, некротическом энтерите, диарее, холангите и гепатите.

3.2 Для лечения свиней препарат применяют в суточной дозе 0,01 г/кг массы тела животного с водой или 1,0 г/10 литров воды, выпаивают в течение пяти суток.

При микоплазмозе и орнитобактериозе у цыплят препарат применяют внутрь в дозе 0,020-0,025 г/кг массы птицы на протяжении первых трех суток жизни (25,0 г препарата на 400 литров питьевой воды).

При микоплазмозе и орнитобактериозе у птицы препарат применяют внутрь в дозе 0,020-0,025 г/кг массы птицы (25,0 г препарата на 400 литров питьевой воды) в течение трех суток. При некротическом энтерите препарат применяют внутрь в дозе 0,020-0,025 г/кг массы птицы (25,0 г препарата на 400 литров питьевой воды) до выздоровления.

При холангите и гепатите препарат назначают в первую неделю жизни. В течение первых трех суток препарат задают внутрь в дозе 0,020-0,025 г/кг массы птицы (25,0 г препарата на 400 литров питьевой воды), а затем в течение 7-10 суток - с кормом в дозе 25,0 г/400 кг корма.

Срок годности раствора препарата трое суток.

3.3 Не применяют птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений у животных и птицы. В случае возникновения аллергических реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.5 Препарат можно комбинировать с антибиотиками группы тетрациклина.

3.6 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через трое суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя ранее указанного срока мясо используют на корм плотоядным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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 которой оно 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», 220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А, для подтверждения на соответствие нормативных документов.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

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

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Толкачем Н.Г., Ятусевичем И.А.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	<i>[Подпись]</i>
Секретарь _____	<i>[Подпись]</i>
Эксперт _____	<i>[Подпись]</i>
« 5 » 03 20 20	протокол № 107