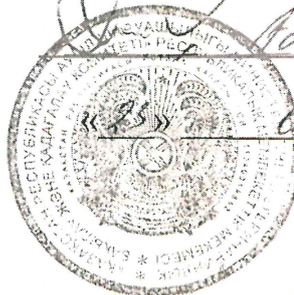




УТВЕРЖДЕНО  
Председатель Комитета  
ветеринарного контроля и надзора  
МСХ РК



*Абдулбаев Б.К.*

2023 г.

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению препарата  
«НаноТил 80 % (50 %)»**

Организация-разработчик: ООО «ВЕТАФАРМ»  
308009, Белгородская обл., г. Белгород, ул. Пугачева, д.7



## I. Общие сведения

**Торговое наименование лекарственного препарата:** «НаноТил 80 % (50 %)».

**Международное непатентованное наименование:** тилозина тартрат.

**Лекарственная форма:** порошок.

**Состав:** В 100 г препарата в качестве действующего вещества содержит тилозина тартрат – 80 (50) г, а также вспомогательное вещество – лактозу моногидрат.

**Описание:** По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой порошок от белого до желтого цвета.

Входящий в состав тилозин относится к антибактериальным соединениям из группы макролидов и активен в отношении грамположительных и некоторых видов грамотрицательных бактерий, в том числе *Campylobacter spp.*, *Pasteurella spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Bronhyspira spp.* и *Mycoplasma spp.* Против возбудителей бактериальных инфекций, чувствительных к тилозин тартрату.

**Форма выпуска:** препарат выпускают расфасованным:

- в фольгировано - ламинированные пакеты по ГОСТ 12302 и массой нетто 100 г, 1 кг герметически запаивают;
- в пластиковые банки, вместимостью 1 кг
- в пластмассовые ведра, вместимостью 1, 5, 10 кг, которые герметично укупоривают.
- в полиэтиленовые мешки вместимостью 10 кг.

Расфасованный порошок в ведра по 1, 5, 10 кг без упаковки, и банки по 1 кг, и фольгированные - ламинированные пакеты по 1 кг упаковывают в картонные ящики по ГОСТ 9142 и ГОСТ 11354.

Масса брутто ящиков не должна превышать 25 кг.

### Маркировка

Применяемые виды тары должны соответствовать требованиям ТР ТС 005/2011, стандартов, других нормативных документов в установленном порядке. Тара, а также материалы, используемые для ее изготовления и укупорочные средства должны быть разрешены для контакта с продукцией органами ветеринарного надзора Республики Казахстан.

Этикетка содержит следующую информацию:

- а) торговое наименование лекарственного препарата (ветеринарного препарата);

- б) международное непатентованное наименование (далее - МНН) (при наличии) или общепринятое (группировочное) наименование;
- в) лекарственная форма;
- г) дозировка и (или) активность и (или) концентрация (если применимо) активной фармацевтической субстанции (активных фармацевтических субстанций);
- д) количество лекарственного препарата (ветеринарного препарата) в упаковке;
- е) путь введения;
- ж) наименование или логотип держателя регистрационного удостоверения или производителя (при необходимости) лекарственного препарата (наименование или логотип правообладателя регистрационного удостоверения ветеринарного препарата), а также номер регистрационного удостоверения;
- з) номер серии;
- и) дата производства;
- к) дата истечения срока годности ("годен до...");
- л) предупредительные надписи.

Маркировка транспортной упаковки должна наноситься на этикетку транспортной упаковки, а также содержаться в товаросопроводительной документации и иметь предупреждающие надписи.

Каждая потребительская единица снабжается инструкцией по применению.

На *транспортной упаковке* указывается следующая информация:

- а) торговое наименование лекарственного препарата (ветеринарного препарата);
- б) МНН (при наличии) или общепринятое (группировочное) наименование;
- в) наименования держателя регистрационного удостоверения и производителя лекарственного препарата (наименования правообладателя регистрационного удостоверения и производителя ветеринарного препарата);
- г) адрес держателя регистрационного удостоверения и производителя лекарственного препарата (адрес правообладателя регистрационного удостоверения и производителя ветеринарного препарата);
- д) лекарственная форма;
- е) дозировка, и (или) активность, и (или) концентрация (если применимо) активной фармацевтической субстанции (активных фармацевтических субстанций);
- ж) количество лекарственного препарата (ветеринарного препарата) в упаковке;
- з) информация о составе лекарственного препарата (ветеринарного препарата);
- и) номер серии;
- к) дата производства;



- л) дата истечения срока годности ("годен до...");
- м) условия хранения и при необходимости условия транспортировки;
- н) путь введения;
- о) условия отпуска;
- п) предупредительные надписи;
- р) регистрационный номер (для ветеринарных препаратов);
- т) надпись: «для ветеринарного применения»;
- у) штрих-код.

Маркировка наносится на русском и государственном языках. Допускается дополнительное использование других языков, на территории которого реализуется препарат, при условии полной идентичности информации.

Маркировка должна быть четкой, легко читаемой, понятной и достоверной и не вводить в заблуждение потребителей. Способы и средства нанесения маркировки не должны влиять на качество и безопасность упаковочного препарата.

### **Транспортировка**

Особых условий для транспортировки препарата, упакованного в транспортную тару, не требуется. Перевозку можно осуществлять на всех видах транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов.

**Срок годности и условия хранения:** Срок годности средства при условии его хранения в невскрытой упаковке производителя при температуре от + 5° С до + 25° С составляет 2 года.

Срок годности вскрытой упаковки 28 дней. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

Хранить продукт плотно закрытым, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов.

**Условия отпуска:** без рецепта ветеринарного врача.

### **Меры по утилизации отходов**

Неиспользованный или недоиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

## **II. Порядок применения**

### **Показания к применению**

Препарат НаноТил 80 % (50 %) применяют для лечения респираторного микоплазмоза птиц, инфекционного синусита индеек, лечения дизентерии и гастроэнтеритов бактериальной этиологии у свиней, а также других болезней, вызванных чувствительными к тилозину тартрату микроорганизмами.

Препарат назначают животным и птице с питьевой водой. В период лечения единственным источником питьевой воды для свиней и птицы должна



быть вода с антибиотиком. Перед применением рекомендуемую дозу препарата растворяют в небольшом количестве воды, добавляя воду к препарату, а затем разводят до необходимой концентрации. Допускается применять НаноТил 80 % (50 %) в смеси с кормом.

### **Противопоказания**

Противопоказанием к применению препарата является:

— повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата;

— выраженные нарушения функции печени и почек.

Запрещается одновременное применение препарата НаноТил 80% (50 %) с пенициллинами, цефалоспоридами и макролидными антибиотиками.

Запрещается применять препарат для лечения несущек.

### **Способ применения и дозы**

Препарат назначают животным и птице с питьевой водой. В период лечения единственным источником питьевой воды для свиней и птицы должна быть вода с антибиотиком. Перед применением рекомендуемую дозу препарата растворяют в небольшом количестве воды, добавляя воду к препарату, а затем разводят до необходимой концентрации. Допускается применять НаноТил 80% (50 %) в смеси с кормом.

При респираторном микоплазмозе птиц и инфекционном синусите индеек НаноТил 80% назначают с лечебной целью в дозе 0,6 г/л питьевой воды в течение 2-5 суток, а НаноТил 50 % назначают с лечебной целью в дозе 1,1 г/л питьевой воды в течение 2-5 суток.

При дизентерии и гастроэнтеритах свиней НаноТил 80% назначают в дозе 0,3 г/л питьевой воды в течении 3-5- дней, а НаноТил 50 % назначают в дозе 0,5 г/л питьевой воды в течении 3-5- дней. После прекращения диареи лечение необходимо продолжать в течение не менее 24 часов.

### **Передозировка**

При передозировке возможны нарушения функции желудочно-кишечного тракта, снижение потребления корма.

### **Побочные эффекты**

Побочных явлений и осложнений при применении в соответствии с инструкцией, как правило, не наблюдается.

### **Особые указания**

Не применять по истечении срока годности.

Не применять беременным и лактирующим животным.

Все работы с препаратом проводят с использованием спецодежды (халат, прорезиненный фартук, головной убор, резиновые сапоги и перчатки, защитные очки и респиратор).



При применении лекарственного препарата следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Во время работы с лекарственным препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи. После работы с лекарственным препаратом необходимо вымыть руки с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

### **Взаимодействие с другими лекарствами и другие формы взаимодействия**

Запрещается применение препарата одновременно с миорелаксантами, антибактериальными препаратами группы пенициллинов, цефалоспоринов, хинолонов, циклосеронов, а также с минеральными добавками, содержащими соли кальция, магния и алюминия.

### **Период ожидания**

Убой свиней на мясо разрешается, не ранее чем через 8 суток, убой птицы, не ранее чем через 7 суток после последнего применения.

При вынужденном убое ранее установленных сроков, мясо может быть использовано в корм зверям или для производства мясокостной муки.

### **Учет реакции на ветеринарный препарат, процедуры определения причин возникновения осложнений у животных после применения ветеринарного препарата или его неэффективности и порядок оформления рекламаций на ветеринарный препарат**

В случае выявления побочных действий или осложнений при применении препарата следует подать рекламацию, адресованную производителю препарата или организации, уполномоченной держателем регистрационного удостоверения на принятие претензий от потребителя с подробным описанием осложнений и побочных действий, выявленных в период применения препарата.

Организация - разработчик.

ООО «ВЕТАФАРМ», 308009, Белгородская обл., г. Белгород, ул. Пугачева, д.7, оф. 3

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

АО «ЗВП», 601508, Владимирская обл., г. Гусь-Хрустальный, ул. Химзаводская, д.2

Организация – разработчик уполномочена на Принятие претензий от потребителя

