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

**1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

Тиломаст (Tilomastum).
Международное непатентованное наименование: тилозина тартрат, неомицин, бацитрацин, дексаметазон.
Препарат представляет собой вязкую жидкость или полутвердую массу светло-желтого, желто-кремового или кремового цвета.
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 фосфат, наполнителя - до 10,0 г.
Препарат выпускают в одноразовых полимерных шприцах для внутрицистернальноrо введения по 10 г.
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.
Срок годности препарата 2(два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

**2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

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.).
Наличие дексаметазона натрия фосфата в составе препарата обеспечивает высокое противовоспалительное и противоотечное действие.
Препарат практически не всасывается через слизистые оболочки и не оказывает раздражающего действия на них.

**3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

Препарат применяют для лечения различных форм маститов, в том числе гнойного у дойных коров.
Препарат назначают лактирующим животным внутрицистернально по 10 г, как правило, однократно. При необходимости повторить введение препарата через 24 часа, но не более трех раз.
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.
В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений.
При возникновении аллергических реакций препарат отменить, назначить антигистаминные препараты (дипразин, аллервет) и препараты кальция (хлорид или глюконат).
Убой животных на мясо разрешается не ранее чем за 7 дней после последнего применения препарата. а использование молока из больных четвертей в пищу людям разрешается не ранее, чем через трое суток (72 часа) после последнего применения препарата.

**4. МЕРЫ ПРЕДОСТОРОЖНОСТИ**

При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

**5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ**

В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которой он 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 отбор R 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**

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».