

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ТИЛОВЕТ 22%, 220 mg/g премикс за медикаментозен фураж за свине и пилета

2. Състав

Всеки g съдържа:

Активни вещества:

Tylosin (като phosphate) 220 mg (еквивалентен на 220 000 IU)

Гранули с мръсно бял до бежов цвят.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Свине и пилета.

4. Показания за употреба

Свине:

За лечение на пролиферативна ентеропатия при свине (илеит), предизвикана от *Lawsonia intracellularis*.

Пилета:

За лечение на хронична респираторна болест, предизвикана от *Mycoplasma gallisepticum* и *Mycoplasma synoviae*; за лечение на некротичен ентерит при птици и при повторна инфекция, причинена от *Clostridium perfringens*.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към тилозин, други макролидни антибиотици или към някои от помощните вещества.

Да не се използва, когато има съмнение за кръстосана резистентност към други макролидни антибиотици (MLS-тип резистентност).

Да не се използва при животни, ваксинирани с ваксини, чувствителни към тилозин, по време на ваксинирането или 1 седмица преди това.

Да не се използва при животни с чернодробни увреждания.

Да не се използва при коне, поради опасност от възпаление на цекума.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

При животни с остри инфекции може да се наблюдава спад в приема на фураж, което налага лечението да започне първо с инжекционен продукт.

Тъй като чувствителността на бактериите към тилозин може да се промени (с времето или в зависимост от географската област), се препоръчва бактериологично вземане на проби и тестване за чувствителност.

Неправилната употреба на ветеринарния лекарствен продукт може да повиши резистентността на бактериите към тилозин и други макролиди.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Тилозинът може да предизвика дразнене. Макролидните антибиотици, като тилозин, могат да предизвикат свръхчувствителност (алергия) след инжектиране, вдишване, поглъщане или

контакт с кожата или очите. Свръхчувствителността към тилозин би могла да доведе до кръстосани реакции с другите макролидни антибиотици или обратно. Алергичните реакции към тези вещества може понякога да бъдат сериозни и следователно трябва да се избягва директен контакт.

Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от предпазни очила, непромокаеми гумени ръкавици, предпазваща дихателните пътища маска за еднократна употреба, съответстваща на европейски стандарт EN 149 или маска за многократна употреба, съответстваща на европейски стандарт EN 140, с филтър, в съответствие с европейски стандарт EN 143, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт, за да се избегне контакт с продукта по време на приготвяне на медикаментозния фураж. Измийте ръцете си след употреба.

При случаен контакт с кожата, да се измие обилно със сапун и вода. При случайно попадане в очите, да се промият с обилно количество чиста течаща вода. Да не се работи с ветеринарния лекарствен продукт при алергия към тилозин или към някои от помощните вещества.

Ако след експозиция развие симптоми като кожен обрив, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикетата на продукта. Отокът на лицето, устните или очите, или затрудненото дишане са по-сериозни симптоми и изискват спешна медицинска помощ.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при мишки и плъхове не показват никакви доказателства за тератогенност, фетотоксичност и токсичност за майката. Не са извършвани изследвания при животните, за които е предназначен продуктът. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:
Линкозамидните и аминогликозидните антибиотици антагонизират действието на тилозина.

Предозиране:

Тиловет 22% премикс проявява добра локална (върху стомашно-чревния тракт) и обща поносимост, с отсъствие на токсични прояви при употреба с до 5 пъти средно ефективни концентрации при свине и пилета.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Този ветеринарен лекарствен продукт е предназначен да се използва за приготвяне на медикаментозен фураж.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Свине:

Редки (1 до 10 на 10 000 третиранни животни):	Диария, пруритус, еритема, едем на ректума, пролапс.
--	--

Пилета:

Не са известни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт

не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Начин на приложение:

Перорално, добре размесен с фуража.

Свине:

За контрол на пролиферативна ентеропатия при свине (илеит): 100 g тилозин (0.455 kg Тиловет 22%) на t фураж за 21 дни. Продължителността на лечението не трябва да надвишава 3 седмици.

Пилета:

За контрол на респираторни заболявания, причинени от *Mycoplasma gallisepticum* и *Mycoplasma synoviae*: 880 – 1100 g тилозин (от 4.00 до 5.00 kg Тиловет 22%) на t фураж за бройлери за периода от 0 до 5 дневна възраст, като третирането се повтаря при достигане на 3 до 5 седмична възраст за период от 24 до 48 часа.

За лечение на некротичен ентерит: 100 g тилозин (0.455 kg Тиловет 22%) на t фураж в продължение на 7 последователни дни.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

При животни с остри инфекции може да се наблюдава спад в приема на фураж, което налага лечението да започне първо с инжекционен продукт.

10. Карентни срокове

Свине:

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Пилета:

Месо и вътрешни органи: 5 дни.

Не се разрешава употребата при птици, които произвеждат или са предназначени да произвеждат яйца за консумация от хора.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 30 °C.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след Ехр. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след смесване с храна или фураж: 3 месеца.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното

законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2701

Размери на опаковката:

Торба от 20 kg.

15. Дата на последната редакция на текста

05/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия, производител, отговорящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„БИОВЕТ” АД
ул. „Петър Раков” № 39
гр. Пещера 4550
България
Телефон: (0350) 656-19
Факс: (0350) 656-36; (0350) 656-07
E-mail: biovet@biovet.com

20.6.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV