

**PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR****TILAN20%**  
**soluție injectabilă**

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.
- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

**1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR**

*Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,*  
s. Merenii Noi

*telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39*

*e-mail: contact@medicamentum.md*

**2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA  
TILAN20%, soluție injectabilă**

**1 ml TILAN 20% soluție injectabilă conține:**

**Substanța activă:**

Tilozină tartrat – 223 mg (echivalent 200 mg tilozină bază)

**Excipienți:**

Propilenglicol – 0,26 ml

Alcool benzylic – 0,021 ml

p-Hidroxibenzoat de metil – 0,9 mg

p-Hidroxibenzoat de n-propil – 0,1 mg

Apă purificată până la – 1 ml



### **3. INDICAȚII TERAPEUTICE** (pe specii țintă)

Medicamentul se recomandă în infecții ale aparatului respirator și genito – urinar, otite, celulite și infecții secundare asociate bolilor virale sau infecțiilor post – operatorii.

Tratează bolile specifice cum este dezinteria și pneumonia enzootică la porcine; metrite, mastite și infecții respiratorii la bovine; formele acute de agalaxie contagioasă și pleuropneumonie la ovine și caprine; leptospiroze la animale mici (câini și pisici).

### **4. CONTRAINDICAȚII**

Medicamentul nu se va utiliza în caz de hipersensibilitate la tilozină și alte antibiotice macrolide. Nu se va utiliza în caz de rezistență față de tilozină sau rezistență încrucișată față de alte antibiotice macrolide (așa numita rezistență - MLS).

Nu se va utiliza în caz de disfuncții hepatice.

Nu se va face vaccinarea simultană sau vaccinarea cu vaccinuri vii sensibile la tilozină care au fost efectuate cu mai puțin de o săptămână înainte.

### **5. REACȚII ADVERSE**

Sporadic la porci pot apărea prurita, eritem, edem al mucoasei rectale, diaree sau dereglări respiratorii, care dispar de la sine.

### **6. SPECII ȚINTĂ**

-Bovine, ovine, caprine, suine, câini, pisici.

### **7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ**

Medicamentul se administrează pe cale intramusculară, o dată în zi în diferite puncte (nu se administrează mai mult de 10 ml pe un loc de injectare). Doza zilnică (ml/kg masă corporală):

bovine-0,05; ovine, caprine- 0,05/0,06;

Porcine-0,05; câini, pisici- 0,05.

Tratamentul durează 3-5 zile.

### **8. PERIOADA DE AȘTEPTARE**

Carne - 8 zile;

Lapte - 4 zile.

Animalele sacrificate înainte de termenul indicat se utilizează conform legislației naționale privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman.

### **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperatura 15 - 25°C, ferit de lumină.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.



## **10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR**

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare.

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de medicamente, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

## **11. ATENȚIONĂRI SPECIALE (*interdicții*)**

**Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă.**

Nu sunt.

### **Precauții speciale de utilizare la animale:**

Utilizarea medicamentului trebuie să se bazeze pe rezultatul testelor de sensibilitate pentru bacteriile izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil tratamentul trebuie să țină seama de datele epidemiologice locale și regionale. Schimbați locul de injectare datorită reacțiilor locale care pot să apară (edem perifocal, exudat serofibrinos, demarcație).

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:**

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tilozină sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu medicamentul. Bineînțeles, efectul medicamentului trebuie întotdeauna luat în considerare, de aceea se recomandă utilizarea mănușilor. A se evita autoinjectarea accidentală.

### **Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat.**

Se utilizează în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar.

Testele de laborator la șoareci și șobolani nu au evidențiat efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxice.

### **Supradozare: -**

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:**

Nu se utilizează simultan cu antibioticele din grupa lincosamide pentru că au acțiune antagonică.

### **Incompatibilități:**

Datorită riscului de apariție a unor incompatibilități, evitați amestecarea cu alte medicamente de uz veterinar.

## **12. PERIOADA DE VALABILITATE**

Perioada de valabilitate în ambalaj original – 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar – 10 zile.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

## **13. STATUT LEGAL**

Se eliberează cu prescripție veterinară.





Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor  
MD-2009, mun. Chișinău, str. M. Kogălniceanu, 63

ÎNREGISTRAREA DE STAT  
A MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

**APROBAT**

**14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR**

Flacoane 50 ml medicament ambalat individual în cutie de carton, însoțite de prospectul de utilizare.

**15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI**

12.2021

**NUMAI PENTRU UZ VETERINAR**

