

Инструкция рассмотрена и одобрена
на заседании Совета
по ветеринарным препаратам
Протокол №91
от 14 июля 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ТИАМУЛИН 10»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тиамулин 10 (Tiamulinum 10).

1.2 Тиамулин 10 представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до светло-коричневого цвета.

В 1 мл препарата содержится 100 мг тиамулина (в форме тиамулина фумарата) и вспомогательные вещества.

1.3 Препарат выпускают по 50 мл и 100 мл во флаконах стеклянных.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С в упаковке предприятия-изготовителя.

1.5 Срок годности - два года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тиамулин – полусинтетическое производное плевромутилина, который относится к группе дитерпеновых антибиотиков, получаемых путем биоферментации базидиомицетов *Pleurotus mutilis*.

Тиамулин активен в отношении грамположительных микроорганизмов (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes* и грамотрицательных микроорганизмов (*Pasteurella* spp., *Actinobacillus* spp., *Klebsiella pneumoniae*, *Haemophilus* spp., *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides* spp., *Campylobacter* spp.) и *Mycoplasma* spp..

Механизм действия заключается в нарушении синтеза белка в рибосомах бактериальной клетки из-за сродства тиамулина к 70S субъединицам бактериальных рибосом.

2.2 После внутримышечного введения тиамулин быстро всасывается в кровь и проникает во многие органы и ткани животного, где находится в антибактериальных концентрациях на протяжении 12-24 ч. Максимальная концентрация антибиотика в организме свиней обнаруживается через 2 ч после применения препарата. Выводится из организма почти полностью метаболитизированный с фекалиями, желчью, мочой.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют для лечения свиней при дизентерии, энтероколитах, энзоотической бронхопневмонии, плевропневмонии, микоплазмозном артрите, роже, хламидиозе, пролиферативной энтеропатии.

3.2 Препарат применяют животным внутримышечно в следующих дозах:

- при дизентерии, энтероколитах, пролиферативной энтеропатии препарат вводят однократно в дозе 1,0 мл на 12,5 кг массы животного; при тяжелых случаях заболевания инъекцию повторяют через 24 ч;

- при энзоотической бронхопневмонии и микоплазмозном артрите доза составляет 1,5 мл препарата на 12,5 кг массы тела животного один раз в течение 3 дней;

- при плевропневмонии, вызванной актинобациллузом, доза составляет 2,0 мл препарата на 12,5 кг массы тела животного один раз в течение 3 дней.

3.3 Побочные действия. При применении препарата возможно развитие дисбактериоза, может наблюдаться покраснение кожи у свиней.

При развитии выраженной аллергической реакции необходимо препарат отменить, назначить антигистаминные средства и препараты кальция.

3.4 Противопоказания. Препарат не применяют супоросным свиноматкам и племенным хрякам.

Во время лечения животных препаратом, за 7 дней до и 7 дней после его применения не давать им кормовых добавок, содержащих ионофорные антибиотики (салиномицин, монензин, мадурамицин, наразин).

3.5 Сроки убоя животных. Убой животных на мясо допускается не ранее, чем через 10 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами, применять средства индивидуальной защиты и использовать спецодежду.

4.2 Во время работы с препаратом запрещается принимать пищу, курить, пить воду.

4.3 При случайном попадании препарата на кожу и в глаза, следует смыть его под струей проточной воды и обратиться к врачу

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 он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов (г. Минск, ул. Красная, д. 19-а, тел. 290-42-75).

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Гомельский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Гомель, пер. Технический, 1, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция разработана технологом по производству ветеринарных препаратов Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром» Каменским Г. И. и сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» Кучинским М.П.

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОВРНО

Председатель *[подпись]*
Секретарь *[подпись]*
Эксперт *[подпись]*

14. 07 2017 г. протокол № 91