

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тилмикозин 20»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тилмикозин 20 (Tilmikozinum 20).
- 1.2 Тилмикозин 20 по внешнему виду представляет собой порошок от светло-бежевого до светло-коричневого цвета.
- В 1 г препарата содержится 200 мг тилмикозина (в форме фосфата) и вспомогательные вещества: глюкоза (декстроза), размолотые кукурузные кочерыжки.
- 1.3 Препарат выпускают по 100, 200, 500, 1 000, 5 000, 10 000 и 25 000 г в мешках из пленки полиэтиленовой металлизированной.
- 1.4 Хранят препарат по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.
- 1.5 Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тилмикозин – химически модифицированный антибиотик группы макролидов, обладающий пролонгированным бактериостатическим действием.
- Тилмикозин активен преимущественно в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Haemophilus parasuis*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica*, *Brachispira hyodysenteriae*, *Lawsonia intracellularis* и др. Препарат эффективен для лечения вторичных бактериальных инфекций при репродуктивно-респираторном синдроме свиней.

Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в блокировании белкового синтеза в рибосомах бактериальной клетки.

- 2.2 Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает в органы и ткани организма. Максимальная концентрация тилмикозина в крови достигается через 2 ч после введения и поддерживается в течение 3-4 ч. Тилмикозин концентрируется в легочной ткани, проникая в альвеолярные макрофаги. Выводится из организма в неизменном виде преимущественно с мочой и фекалиями.

Препарат не проявляет тератогенного и эмбриотоксического эффекта.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Тилмикозин 20 применяют свиньям при респираторных и желудочно-кишечных заболеваниях бактериальной этиологии, микоплазмозе, а также при заболеваниях, вызванных чувствительными к тилмикозину микроорганизмами в т. ч.: энзоотическая пневмония, актинобацилярная плевропневмония, дизентерия, пролиферативный илеит и др.

- 3.2 Препарат применяют свиньям перорально или групповым способом с кормом в течение 3-5 дней в дозе 40-120 мг тилмикозина фосфата на 1 кг массы тела животного или 2 кг препарата на 1 тонну корма (соответствует 400 мг тилмикозина на 1 кг корма).

Срок годности смеси корма с препаратом - 3 месяца.

Для равномерного смешивания с кормом рекомендуется расчетное количество препарата смешивать ступенчато: сначала до 10 кг корма, затем до 1000 кг корма.

- 3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. Не применять препарат при повышенной чувствительности свиней к макролидам. Не следует применять препарат одновременно с другими макролидами, а также в течение 7 дней до и 7 дней после применения антибиотиков аминогликозидного ряда в виду возможного возникновения

побочных явлений и осложнений (аллергия, дисбактериоз, анорексия). В случае возникновения аллергических реакций назначают антигистаминные препараты и лекарственные средства на основе кальция.

3.4 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 16 суток. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных или для производства мясокостной муки.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Во время применения препарата следует соблюдать правила личной гигиены и технику безопасности при работе с лекарственными средствами.

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 которого 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 препарата из вызвавшей осложнение серии в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, д. 19А, тел.: 290-42-75) для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

Инструкция подготовлена 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.

