

Инструкция рассмотрена и
одобрена на Ветбиофармсовете
Протокол № 90
от «30» мая 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Тилмикозин 30 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Тилмикозин 30 % (Tilmikozinum 30 %).
- 1.2. Тилмикозин 30 % -противомикробный препарат, в 1 мл которого содержится 300 мг тилмикозина в форме тилмикозина фосфата и вспомогательные вещества (пропиленгликоль, бензиловый спирт, кислота фосфорная и вода для инъекций).
- 1.3. Препарат представляет собой раствор от темно-желтого до желто-коричневого цвета.
- 1.4. Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 25, 50 и 100 мл, укупоренных резиновой пробкой, обжатой алюминиевым колпачком.
- 1.5. Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку Б при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.

Срок годности при указанных условиях хранения – 2 (два) года со дня изготовления.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Тилмикозин является химически модифицированным макролидным антибиотиком длительного действия. Проявляет активность в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Clostridium spp.*, *Chlamydia spp.*

Механизм действия тилмикозина заключается в блокировании белкового синтеза в микробной клетке на рибосомальном уровне.

- 2.2. Препарат достигает максимального уровня в крови через 1 час после однократного подкожного введения и поддерживает высокую терапевтическую концентрацию в течение 3-х дней. Концентрируется в легочной ткани, проникая в альвеолярные макрофаги. Выводится из организма в основном с мочой и фекалиями.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Тилмикозин 30 % рекомендуется для лечения крупного рогатого скота при респираторных заболеваниях (пастереллез, микоплазмоз, стрептококкоз и др.), вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.

- 3.2. Препарат назначают животным подкожно в нижнюю треть шеи, однократно в дозе 1 мл/30 кг массы. Не следует вводить более 15 мл в одно место инъекции.

- 3.3. Противопоказания и особые меры безопасности. Запрещается применение тилмикозина 30% лактирующим коровам. Нельзя применять препарат животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к макролидам.

Не следует использовать препарат другим видам животных.

Препарат не назначают одновременно с пенициллинами, цефалоспоринами, амногликозидами, с антагонистами адреналина.

3.4. Побочные эффекты. Иногда на месте инъекции может появляться небольшой отек, который исчезает самостоятельно в течение 3-5 дней.

3.5. Убой на мясо разрешается не ранее, чем через 28 дней после последнего введения препарата. Мясо животных, убитых ранее указанного срока, используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с лекарственным средством следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2. Ветеринарный препарат следует хранить в недоступных для детей местах.

4.3. Запрещается сливать неиспользованный препарат в канализацию. Остатки лекарственного средства подлежат утилизации. Тару из-под препарата следует уничтожить, запрещается использовать ее повторно.

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 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 соответствия нормативных документов.

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 по применению препарата подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелесского» (Кучинским М. П.) и Частного предприятия «Биоветпром» (Каменским Г. И.).

