

Инструкция рассмотрена и
одобрена на заседании
Ветбиофармсовета
Протокол № 89
от 3 марта 2017 г.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Тилмикозин 25»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тилмикозин 25 (Tilmikozinum 25).
- 1.2 Тилмикозин 25 представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-коричневого цвета.
- 1.3 В 1,0 мл препарата содержится 250 мг тилмикозина и вспомогательные компоненты.
- 1.4 Препарат выпускают по 100; 240; 500; 960; 1000; 5000; 10000 мл в полимерной таре.
- 1.5 Препарат хранят в упаковке изготовителя по списку Б при температуре от плюс 15 °С до плюс 25 °С в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте.
- 1.6 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, предназначенным для ветеринарного применения. Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в блокировании белкового синтеза в микробной клетке на рибосомальном уровне.

2.2 Препарат проявляет активность преимущественно в отношении грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов (*Pasteurella multocida*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*, *Ornithobacterium rhinotracheale*) и др.

2.3 Тилмикозин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и, благодаря липотропным свойствам, легко проникает во все органы и ткани организма, достигая высоких внутриклеточных концентраций преимущественно в тканях дыхательной системы. Максимальный уровень препарата в крови достигается через 3 ч, высокая терапевтическая концентрация антибиотика в организме поддерживается в течение 18-24 ч.

Выводится из организма в основном с фекалиями и мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Тилмикозин 25 применяют молодняку птицы, цыплятам-бройлерам и родительскому стаду для лечения и профилактики респираторных заболеваний (пастереллёза, микоплазмоза, стрептококкоза, орнитобактериоза и др.), вызванных возбудителями, чувствительными к тилмикозину.

3.2 Препарат применяют внутрь с водой в дозе 0,3 мл на один литр воды (75 мг тилмикозина/л) в течение 3-х дней.

Раствор препарата готовят ежедневно! Во время лечения вода с тилмикозином должна являться единственным источником питья.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

3.4. Препарат нельзя применять при повышенной чувствительности птицы к макролидным антибиотикам.

3.5 Не следует применять препарат одновременно и в течение 7 дней до и 7 дней после применения ионофорных эймериостатиков, антибиотиков аминогликозидного ряда, ввиду возможного возникновения побочных явлений и осложнений (аллергия, дисбиоз, анорексия).

3.6 Тилмикозин 25 запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

3.7 Убой птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 12 дней после последнего применения препарата. Мясо птицы, вынужденно убитой до истечения указанного срока, может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности. Все работы с препаратом необходимо проводить с использованием средств индивидуальной защиты.

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

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом, рот прополоскать водой.

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, но не менее 3-х не вскрытых упаковочных единиц потребительской тары препарата из серии, вызвавшей осложнение. Составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 246013, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 11.

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

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
«3» 05 2014 г. протокол № 89	