

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Тилмозал 20% порошок»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Ветеринарный препарат «Тилмозал 20% порошок» (Tilmosalum 20% pulvis).
Международное непатентованное наименование активно действующего вещества: тилмикозин.
Лекарственная форма: порошок для приема внутрь и приготовления раствора для приема внутрь
- 1.2 Ветеринарный препарат «Тилмозал 20% порошок» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.
- 1.3 В 1,0 г препарата в качестве активного действующего вещества содержится 200 мг тилмикозина в форме тилмикозина фосфата и вспомогательное вещество: декстроза.
- 1.4 Препарат выпускают расфасованным в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 100, 200, 500 и 1000 г.
- 1.5 Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 5 °С до 25 °С. Препарат хранят в местах не доступных для детей.
- 1.6 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.
- 1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Входящий в состав препарата тилмикозин – химически модифицированный макролидный антибиотик, активен по отношению к грамотрицательным и грамположительным микроорганизмам, в том числе: *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Brachyspira spp.*, а также *Mycoplasma spp.* и *Ornithobacterium rhinotracheale*. Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в подавлении синтеза белка в бактериальной клетке на рибосомальном уровне.
- 2.2 После перорального применения препарата тилмикозин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и распределяется по всему организму, проникая во многие органы и ткани, достигая высоких внутриклеточных концентраций. В органах и тканях концентрация препарата превышает в 2–3 раза концентрацию в крови, наибольшая концентрация тилмикозина отмечается в легких, печени, почках, костях и органах лимфатической системы. Максимальная концентрация препарата в крови отмечается через 0,5–1 ч после применения и сохраняется в течение 4–6 ч, терапевтическая концентрация – в течение 24 ч.
- 2.3 Препарат выводится из организма, преимущественно, в неизменном виде с калом и, частично, с мочой, у лактирующих животных – с молоком.
- 2.4 Препарат относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют свиньям, цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур несушек с лечебной целью при респираторных и желудочно-кишечных заболеваниях, вызванных чувствительными к тилмикозину микроорганизмами.
- 3.2 Препарат применяют с кормом или водой в следующих дозах:
- свиньи: 1 кг на 1 т корма (при групповом способе) и 2 кг на 1 тонну корма или 1 г на 10 кг массы тела животного (при индивидуальной даче) в течение 3–5 дней;
 - птица (бройлеры и ремонтный молодняк): 1–2 кг препарата на 1 т корма (40–120 мг/кг

массы тела животного при индивидуальной даче) или 300–400 г на 1000 л воды в течение 3–5 дней. Лечебный раствор готовят ежедневно.

3.3 С целью обеспечения равномерного перемешивания с кормом применяют многоступенчатое смешивание.

3.4 В рекомендуемых дозах осложнений при применении препарата, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции.

3.5 Запрещается применять препарат птице, чье яйцо используют в пищу людям.

3.6 Не рекомендуется одновременное применение препарата с адсорбентами (бентонит и др.), препаратами групп пенициллина и цефалоспорины. Не применять животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к макролидам.

3.7 Убой свиней и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 16 дней после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых ранее указанного срока, используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1. При работе с препаратом необходимо соблюдать меры личной гигиены и техники безопасности при работе с ветеринарными препаратами.

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 в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний и направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов по адресу: Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19А, тел 8 017 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф.313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Деревное.

Произведено по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, 1Е.

Инструкция по применению препарата разработана РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелеского (А.Э. Высоцкий, М.А. Ананчиков, А.П. Лысенко), ПК «Биогель» (Л.Е. Янушевская) и Частное предприятие «Летуаль (А.Н. Безбородкин).