

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» декабря 2020 года №112

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«ТИЛМОЗАЛ 25%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Тилмозал 25% (Tilmosalum 25%).
Международное непатентованное название активной фармацевтической субстанции:
тилмикозин
Лекарственная форма: раствор для перорального применения.
- 1.2 По внешнему виду представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до коричневого цвета.
- 1.3 В 1 мл препарата содержится 250 мг тилмикозина и вспомогательные вещества: пропиленгликоль, вода дистиллированная.
- 1.4 Препарат выпускают расфасованным по 100, 500 и 1000 мл в емкости полиэтиленовые с завинчивающейся крышкой.
- 1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Хранить в местах недоступных для детей.
- 1.6 Срок годности препарата – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении правил хранения. Не применять после окончания срока годности.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Тилмикозин фосфат - антибиотик группы макролидов. Активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, таких как *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Pasteurella* spp., *Clostridium* spp., *Arcanobacterium* spp. (*Corynebacterium*), *Brachyspira hyodysenteriae*, *Chlamydia* spp., *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Mannheimia haemolytica* и *Mycoplasma* spp.
- 2.2 Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в блокировании белкового синтеза в микробной клетке на рибосомальном уровне.
- 2.3 При пероральном введении препарата тилмикозин фосфат хорошо всасывается через желудочно-кишечный тракт и проникает в большинство органов и тканей организма, достигая максимального уровня в сыворотке крови через 1.5-3 ч; терапевтические концентрации антибиотика сохраняются в организме в течение 18-24 ч. Выводится тилмикозин из организма в основном в неизмененном виде, главным образом с желчью и частично с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Тилмозал 25% назначают свиньям, телятам и сельскохозяйственной птице с лечебной целью при заболеваниях респираторной патологии: пастереллезе, микоплазмозе, плевропневмониях бактериальной этиологии и других заболеваниях, вызываемых чувствительными к тилмикозину микроорганизмами.
- 3.2 Препарат применяют перорально с водой для поения и кормом в течение 3-5 дней подряд:
- птице – групповым способом в суточной дозе 300 мл на 1000 л воды;
 - свиньям – индивидуально или групповым способом 80 мл на 100 л воды (15-20 мг тилмикозина на 1 кг массы животного);
 - телятам – индивидуально с водой для поения, кормом, заменителем молока два раза в день по 0,5 мл на 10 кг массы животного.

Раствор препарата в период лечения используется как единственный источник для питья и может храниться не более 24 часов.

3.3 Противопоказания к применению препарата: выраженные нарушения функции печени и/или почек; одновременно и в течение 7 дней до и 7 дней после применения ионофорных эймериостатиков, антибиотиков аминогликозидного ряда; повышенная чувствительность к компонентам препарата.

Запрещается применять взрослым жвачным с развитым рубцовым пищеварением; курам-несушкам, ввиду накопления тилмикозина фосфата в яйцах.

3.4 Побочные эффекты. В редких случаях у свиней и телят после применения препарата возможны аллергические реакции. В этом случае препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты

3.5 Убой свиней и сельскохозяйственной птицы на мясо разрешается через 16 суток, телят - не ранее чем 35 суток, после окончания 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 общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности.

4.2 При попадании составных компонентов или препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо смыть их 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 отбирается не менее 3-х невскрытых упаковок препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19-а, тел. 290-42-75.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель» Республика Беларусь, 220035, г. Минск, ул. Тимирязева, 65, офис 313 по заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220091, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1е.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ПК «Биогель» (Янушевская Л.Е., Безбородкин А.Н.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Кучинский М.П.).

