

Инструкция рассмотрена и одобрена на
Совете по ветеринарным препаратам
«20» октября 2017 г. Протокол № 92.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ТИАМУЛИН КМ 45 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тиамулин КМ 45 % (Tiamulinum KM 45%).

1.2 Тиамулин КМ 45 % представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, мало растворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 450 мг тиамулина гидрогенфумарата.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 и 5000 г.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя, в сухом, защищенном от света месте при температуре от 0⁰С до плюс 25⁰С.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тиамулин, входящий в состав препарата, относится к антибиотикам из группы плевромутилина. Проявляет активность в отношении микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *M. hyorhinis*, *M. hyosynoviae*, *M. synoviae*, *M. meleagridis*), боррелий (*Brachyspira hyodysenteriae*, *B. innocens*, *B. suis*, *B. pilosicoli*), многих грамположительных и некоторых грамотрицательных бактерий, в том числе *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Arcanobacterium (Corynebacterium)*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Clostridium perfringens*, *Lawsonia intracellularis*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella spp.*, *Leptospira spp.*, *Haemophilus spp.*, *Bacteroides spp.* и др.

2.2 Механизм действия заключается в связывании тиамулина с 50S рибосомальной субъединицей чувствительных бактерий, что приводит к нарушению синтеза белков в бактериальной клетке.

2.3 После перорального применения, препарат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма. Максимальные концентрации в сыворотке крови достигаются через 2 часа.

Тиамулин выводится из организма преимущественно с фекалиями и в незначительных количествах – с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Тиамулин КМ 45 % применяют с лечебно-профилактической целью при дизентерии, энзоотической пневмонии, актинобациллезной плевропневмонии свиней, респираторных заболеваниях, микоплазмозе птицы и других заболеваниях, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тиамулину.

3.2 Тиамулин КМ 45 % применяют с кормом или водой индивидуально, или групповым способом в следующих дозах:

- свиньи: при дизентерии и энзоотической плевропневмонии – 75 – 100 г препарата на 500 л воды или 0,25 – 0,5 кг на тонну корма, при плевропневмонии 150–200 г препарата на 500 л воды или 0,5 – 0,6 кг на тонну корма в течение 7-10 дней; при индивидуальной даче доза препарата 1,5 - 2,0 г на 100 кг массы тела.

- птица: 110 – 220 г препарата на 200 л воды или 1,0 – 1,2 кг на тонну корма в течение 3 – 5 дней (или 50 - 100 мг/кг массы птицы).

3.3 В период лечения раствор препарата должен быть единственным источником воды. При приготовлении раствора необходимо приливать воду к препарату, постоянно

помешивая. Полученный концентрат переносят в количество воды необходимое для суточной выпойки. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 ч.

Для обеспечения равномерного распределения препарата в корме используют 2-3 ступенчатое смешивание. Суточную дозу смешивают с небольшим количеством комби-корма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм, рассчитанный на потребление в течение суток. Смешанный с кормом препарат необходимо использовать в течение 10 дней.

3.4 Тиамулин КМ 45 % в рекомендуемых дозах не оказывает побочного действия на организм животных. В редких случаях у свиней в начале лечения может развиться диарея, произойти отек ануса и появиться покраснение кожи. При наличии побочных эффектов препарат следует отменить.

3.5 Запрещается применять препарат животным с повышенной чувствительностью к макролидам, а также животным с поражениями печени. Запрещается применять препарат более 10 дней подряд.

Не допускается применение препарата совместно с ионоформными антибиотиками (монензином, ласалоцидом, наразином, салиномицином и мадурамицином) в течение 7 дней до и 7 дней после применения препарата.

Запрещается применение препарата курам-несушкам, яйцо которых используется для пищевых целей.

3.6 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, а птицы – через 7 дней после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

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 или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Частное производственное торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, г. Добруш, ул. Фрунзе 17) для ЗАО «ХИМИМПОРТ» (223017, Беларусь, Минский район, аг. Гатово, АБК ОАО «МПКО», оф. 602. Тел./факс: (017) 207-21-80, 207-21-81).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины», ЗАО «ХимИмпорт» (И.В. Ситник)

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам
ОДОБРЕНО
Председатель _____
Секретарь _____
Эксперт _____
20 10 2017 г. протокол № 92