

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
Протокол от 12 сентября 2019 г. № 103

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ТИЛМИКОЗИН КМ 20 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилмикозин КМ 20 % (Tilmicosinum KM 20 %).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тилмикозин.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.2 Тилмикозин КМ 20 % представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета легкорастворимый в воде.

В 1,0 г препарата содержится 200 мг тилмикозина фосфата и наполнитель (декстроза моногидрат).

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

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от 0 °C до плюс 25 °C, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте.

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

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилмикозин – полусинтетический антибиотик из группы макролидов. Препарат оказывает бактериостатическое действие в отношении грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Bordetella bronchiseptica* и др.) и грамотрицательных бактерий (*Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Ornithobacterium rhinotracheale* и др.), актиномицет (*Actinomyces pyogenes*) и микоплазм (*Mycoplasma gallisepticum*, *Mycoplasma synoviae*).

Механизм действия тилмикозина основан на подавлении белкового синтеза в бактериальной клетке в результате образования комплекса с 50S-субъединицами рибосом.

2.2 Тилмикозин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает в органы и ткани организма (преимущественно в легочную), где создает антибактериальные концентрации через 2 - 6 часов после применения препарата. Терапевтическая концентрация в крови сохраняется до 48 ч.

Выделяется тилмикозин из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Тилмикозин КМ 20 % применяют сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, индейки, гуси и др.) и свиньям при респираторных заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину (микоплазмоз, пастереллез, бордептоз свиней и др.).

3.2 Тилмикозин КМ 20 % применяют с кормом или водой в следующих дозах:

- свиньям: 2 кг на тонну корма или 1 г на 10 кг массы тела один - два раза в день (при индивидуальной даче) в течение 3 - 14 дней;

- сельскохозяйственной птице (цыплята-бройлеры, индейки, гуси и др.): 1-2 кг препарата на 1 т корма в течение 3 - 14 дней (или 40-120 мг/кг массы тела при индивидуальной даче) или 300 – 400 г на 1000 л воды. Птице раствор готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. Во время лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 Для обеспечения равномерного перемешивания применяют многоступенчатое смешивание.

3.4 В рекомендуемых дозах осложнений при применении препарата, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции, при наличии которых препарат следует отменить и назначить противогистаминные препараты (димедрол, супрастин, тавегил и др.) и препараты кальция.

3.5 Запрещается применять препарат другим видам животных.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

Не рекомендуется одновременное применение с препаратами из групп пенициллина и цефалоспорина, ионоформными кокцидиостатиками и аминогликозидами; животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам. Запрещается применять с кормами, содержащими бентонит, подвергать нагреванию.

3.6 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 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 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 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17) для ООО «Хематекс» Минский район (223017, Республика Беларусь, Минская обл., Минский район, Новодворский с/с, аг. Гатово, АБК ОАО "МПКО", ком. 501).

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» и ООО «Хематекс» Минский район (И.В. Ситник)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
12.09.2019 г. протокол № 103	