

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Тилмикон»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилмикон (Tilmiconum).

Международное непатентованное наименование: тилмикозина фосфат.

1.2 Препарат представляет собой жидкость от светло-желтого до желтовато-коричневого или коричневого цвета. Лекарственная форма: раствор для орального применения.

Тилмикон содержит в 100,0 мл в качестве действующего вещества 25,0 г тилмикозина фосфата, а также вспомогательные компоненты: этидроновую кислоту и воду очищенную – до 100,0 мл.

1.3 Препарат выпускают в полимерной таре по 100 мл, 500 мл и 1 л.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в защищенном от света и влаги месте при температуре не выше плюс 30 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.5 Срок годности препарата 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

1.7 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилмикозин фосфат - полусинтетический антибиотик из группы макролидов, обладающий широким спектром действия. Механизм действия препарата основан на ингибировании синтеза белков бактериальной клеткой на рибосомальном уровне (50S субъединица).

2.2 К тилмикозину чувствительны *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Corynebacterium spp.*

2.3 Препарат легко всасывается из желудочно-кишечного тракта и достигает максимальной концентрации в крови через 1,5-3 часа после приема внутрь и легко проникает во многие органы и ткани.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют для лечения птицы при заболеваниях желудочно-кишечного и респираторного тракта, вызванных микроорганизмами чувствительными к макролидам, в т.ч. при микоплазмозе, пастереллезе, орнитобактериозе, а также свиньям при гемофилезе, микоплазмозе, актинобациллезе, пастереллезе; телятам при пастереллезе, микоплазмозе, стрептококкозе и стафилококкозе.

3.2 Птице препарат применяют перорально в смеси с водой в течение 3 дней. Раствор готовят с учетом суточной потребности птицы в воде из расчета 300 мл препарата на 1000 л воды.

Свиньям препарат применяют индивидуально или групповым способом перорально в смеси с водой в суточной дозе 150-200 мг (0,6-0,8 мл препарата)/10 кг массы животного в течение 3-5 дней из расчета: 800 мл на 1000 л воды.

В период проведения лечебных мероприятий раствор препарата должен являться для птицы и свиней единственным источником питьевой воды. После приготовления раствор годен в течение одних суток.

Телятам препарат применяют индивидуально с питьевой водой или заменителем молока в дозе 125 мг (0,5 мл препарата)/10 кг массы животного два раза в день, в течение 3-5 дней.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность, заболевания почек, печени. Беременным и лактирующим самкам препарат применяют с осторожностью под контролем ветеринарного врача.

3.4 При передозировке, применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты (димедрол), препараты кальция.

3.5 Запрещено применять препарат птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.6 Убой свиней и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 14 суток после последнего применения препарата, телят – не ранее чем 42 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо 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 применения этого 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, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а), для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62Б.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Дубина И.Н., Фомченко И.В., Мацинович А.А., Петров В.В., Ятусевичем Д.С.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Подпись]</i>
Секретарь	<i>[Подпись]</i>
Эксперт	<i>[Подпись]</i>
« 03 »	2010 протокол № 104