

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата «Тилмозал 20% порошок»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Ветеринарный препарат «Тилмозал 20% порошок» (Tilmosalum 20% pulvis).
- 1.2 Ветеринарный препарат «Тилмозал 20% порошок» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета. В 1,0 г препарата содержится 200 мг тилмикозина.
- 1.3 Препарат выпускают расфасованным в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки массой нетто 100, 200, 500 и 1000 г.
- 1.4 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя в сухом, защищенном от света месте, по списку Б при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C.
- 1.5 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

**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., *Lavsonia intracellularis*, 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.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

- 3.1. Препарат назначают свиньям и птице с лечебной и лечебно-профилактической 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 (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 при индивидуальной даче) или 300–400 г на 1000 л воды в течение 3–5 дней. Лечебный раствор готовят ежедневно.
- 3.3 При приготовлении лечебного корма 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.
- 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 общепринятые 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 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 отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х не вскрытых упаковок препарата из серии, вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативным документам (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, 220005, г. Минск, ул. Инженерная, 1-Е.

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

