

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«ТИЛМОЗАЛ 25%»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилмозал 25% (Tilmosalum 25%)

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 (в форме фосфата).

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 50, 100, 200, 500 и 1000 мл в емкости полиэтиленовые с завинчивающейся крышкой или флаконы стеклянные, укупоренные резиновой пробкой.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от +5°C до +25°C.

1.6 Срок годности препарата – 2 года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

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., *Haemophilus* spp., *Bordetella* spp., *Clostridium* spp., *Arcanobacterium* spp. (*Corynebacterium*), *Brachyspira hyodysenteriae*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, а также *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 в желудочно-кишечном тракте 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 ПРЕПАРАТА

3.1 Тилмозал 25% применяют с лечебно-профилактической целью при респираторных заболеваниях телят (пастереллез, микоплазмоз), поросят (микоплазмоз, пастереллез, бордетеллез, гемофилез, дизентерия, актинобациллярная плевропневмония, стрептококкоз), сельскохозяйственной птицы (микоплазмоз, пастереллез, стафилококкоз, стрептококкоз) и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к тилмикозину.

3.2 Препарат применяют внутрь течение 3-5 дней:

- птице – групповым способом в суточной дозе 300 мл на 1000 л воды;

- свиньям – индивидуально или групповым способом 80 мл на 100 л воды;

- телятам – индивидуально с кормом или водой два раза в день по 0,5 мл на 10 кг массы животного.

Птице раствор препарата готовят исходя из суточной потребности в воде. Во время лечения птица должна получать только воду с препаратом.

3.3 В рекомендуемых дозах осложнений при применении препарата, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции.

3.4 Не рекомендуется одновременное применение тилмозала 25% с эймериостатиками, препаратами из групп пенициллина и цефалоспоринов, а также при повышенной чувствительности животных к макролидам.

3.5 Запрещается применение препарата взрослым жвачным с развитым рубцовым пищеварением и курам-несушкам, яйца которых используются в пищу людям.

3.6 Убой свиней и сельскохозяйственной птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 16 суток, телят - не ранее 35 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых ранее указанного срока, используют на корм плотоядным животным.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом необходимо соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности.

4.2 При попадании 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 отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, не менее 3-х не вскрытых упаковок препарата из серии вызвавшей осложнения, 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 «Легуаль» Республика Беларусь, 220091, г. Минск, ул. Инженерная, д. 1е.

Инструкция по применению препарата разработана инженером-технологом ПК «Биогель», РБ, г. Минск, С.С. Федерякиным и старшим научным сотрудником отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышеселеского» А.Н. Безбородкиным.

///

