

Инструкция рассмотрена и одобрена
Ветбиофармсоветом
«10» июля 2015г.
Протокол № 80.

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Тилмовет»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилмовет (Tilmovetum).

1.2 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от желтовато-коричневого до коричневого цвета.

1.3 В 100 мл препарата содержится 25,0 г тилмикозина фосфата (Tilmicosin phosphate) и растворителя до 100 мл.

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре по 100 мл, 500 мл и 1000 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в таре изготовителя в защищенном от света и влаги месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 30 °C.

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

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 3-6 часа после введения внутрь и легко проникает во многие органы и ткани.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Препарат применяют птице в качестве лечебного и профилактического средства 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)/10кг массы животного в течение 3-5 дней из расчета: 800 мл на 1000 л воды.

В период проведения лечебно-профилактических 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.

3.4 При передозировке, применение препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты (аллервет, дипразин, пипольфен), препараты кальция (кальция глюконат или кальция хлорид).

3.5 Не назначают препарат птице, в период яйцекладки, 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 35 суток после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных и птицы ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 которой 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 НИИ ПВМ и Б УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» доцентом Дубина И.Н., доцентом Фомченко И.В., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных Мациновичем А.А., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных им. Я.Г. Губаревича Ятусевичем Д.С. УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины».

Ветбиофармсовет при Департаменте ветеринарного и продовольственного надзора МСХиП РБ	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>А.Л.</i>
Секретарь	<i>С.Л.</i>
Эксперт	
10 » 04 2015 протокол № 80	