

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Тилмикофорс»

1 Общие сведения

1.1 Тилмикофорс (Tilmicoforce).

Международное непатентованное наименование: тилмикозин (tilmicosin).

1.2 Лекарственная форма: раствор для подкожного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 300 мг тилмикозина (в форме тилмикозина фосфата), в качестве вспомогательных веществ – пропиленгликоль, фосфорная кислота, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до темно-желтого цвета.

1.5 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100 мл.

1.6 Хранят препарат в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С.

1.7 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата – 2 года от даты производства, после первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения. Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.9 Отпускается без рецепта.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к антибактериальным препаратам группы макролидов.

2.2 Активное действующее вещество препарата тилмикозин обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных микроорганизмов (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*), некоторых грамотрицательных микроорганизмов (*Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni*, *Mycoplasma spp.*, *Dichelobacter nodosus*, *Fusobacterium necrophorum*), а также в отношении *Actinomyces spp.* (в том числе *Actinomyces suimastitidis*, *Actinomyces odontolyticus*, *Actinomyces funkei*, *Actinomyces israelii*) и облигатных внутриклеточных микроорганизмов рода *Chlamydia*.

2.3 Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в подавлении синтеза белка в бактериальной клетке на рибосомальном уровне в результате образования комплекса с 50S субъединицами рибосом.

2.4 Концентрация тилмикозина достигает максимального уровня в крови через час после одной подкожной инъекции. Тилмикозин накапливается в легочной ткани, проникая в альвеолярные макрофаги. Высокая терапевтическая концентрация сохраняется в течение трех суток. Тилмикозин выводится из организма преимущественно с фекалиями, частично с мочой.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному рогатому скоту при некробактериозе, респираторных заболеваниях, вызванных *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* и другими микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.

3.2 Препарат вводят крупному рогатому скоту подкожно однократно в дозах:

- при пневмонии: 10 мг тилмикозина на 1 кг массы тела животного, что соответствует 1 мл препарата на 30 кг массы тела животного;

- при некробактериозе: 5 мг тилмикозина на 1 кг массы тела животного, что соответствует 0,5 мл препарата на 30 кг массы тела животного.

Ввиду возможной болевой реакции при введении максимальный объем препарата в одно место не должен превышать 20 мл.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. Иногда в месте инъекции может появиться небольшой отек, который самопроизвольно исчезает в течение 5–8 суток.

У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление устойчивых аллергических реакций (эритема, зуд, отек). В этом случае, при необходимости, назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.4 Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

3.5 При передозировке препарата у животных могут наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы. В редких случаях при передозировке и/или непреднамеренном внутримышечном введении препарата наблюдается одышка. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение ветеринарного лекарственного препарата из организма.

3.6 Не рекомендуется совместное применение препарата с препаратами групп пенициллинов и цефалоспоринов. Не следует применять препарат совместно с адреналином и бета-адреноблокаторами (пропранолол и другие).

3.7 Особенности действия при первом применении препарата не выявлено.

3.8 Запрещается применение препарата животным в период лактации. В случае применения препарата коровам в сухостойный период, молоко может быть использовано в пищевых целях спустя 36 суток после отела. До истечения указанного срока молоко может быть использовано после термической обработки для кормления плотоядных животных.

3.9 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 60 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

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 образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, 213410, Могилевская область, г. Горки, ул. Мира, 67.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» (Д.В. Шубенок) и УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (М.В. Богомольцева, В.В. Петров).

ОДОБРЕНО

Председатель: _____

Секретарь: _____

Эксперт: _____

09 08 25 150