

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Тилмикофорс»

1 Общие сведения

- 1.1 Тилмикофорс (Tilmicoforce).
- 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, ортофосфорная кислота, вода для инъекций.
- 1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.
- 1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 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.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к антибактериальным препаратам группы макролидов.
- 2.2 Активно действующее вещество препарата тилмикозин обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных *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.

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.

Не следует вводить в одно место более 20 мл препарата.

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

В случае появления устойчивых аллергических реакций (эритема, зуд, отек) использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к тилмикозину.

3.5 При передозировке у животных может наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы. В редких случаях при передозировке и/или непреднамеренном внутримышечном введении препарата наблюдается одышка.

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

3.7 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.

3.8 Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 60 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее установленного срока, 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 В случае введения препарата человеку необходимо немедленно обратиться к врачу и показать инструкцию по применению препарата.

4.3 В случае контакта препарата со слизистой оболочкой глаз или кожей необходимо сразу же промыть их обильным количеством воды. По окончании работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом.

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 заместителем директора по науке и технологиям ООО «Научно-производственный центр БелАгроГен» Д.В. Шубенком, сотрудниками УО ВГАВМ (М.В. Богомольцева, В.В. Петров).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>[Signature]</i>
Секретарь	<i>[Signature]</i>
Эксперт	<i>[Signature]</i>
21 октября 2018 г. протокол № 99	