

ОДОБРЕНО  
Совет по ветеринарным препаратам  
Протокол № 115 от «23» июня 2021 г.

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата  
«Тилмикосол 200»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Тилмикосол 200 – Tilmicosolum 200.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.2 Тилмикосол 200 представляет собой порошок от светло-бежевого до желто-коричневого цвета.

1.3 Состав препарата в 1,0 г: тилмикозина фосфат 200 мг, наполнители: размолотые кукурузные кочерыжки, декстроза моногидрат.

1.4 Препарат выпускают по 50, 100, 250, 500 и 1000 г; 2, 5 и 20 кг в пакетах многослойных, крафт - пакетах с полиэтиленовым покрытием или вкладышем.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от + 0°C до +25°C.

Срок годности при соблюдении условий хранения - 2 года со дня изготовления.

Срок годности после первого вскрытия упаковки не более 3-х месяцев.

Не применять по истечении срока годности.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Тилмикозин - полусинтетический антибиотик группы макролидов, синтезированный из тилозина. Активен в отношении многих грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в том числе *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Bordetella spp.*, *Brachyspira spp.*, *Mycoplasma spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Actinomyces spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.* и др.

2.2 Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в блокировании белкового синтеза в микробной клетке на рибосомальном уровне (50S субъединица).

2.3 При пероральном введении лекарственного средства тилмикозина 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 часа; терапевтические концентрации антибиотика сохраняются в организме в течение 18 – 24 часов. Выводится тилмикозин из организма в основном в неизменном виде, главным образом с желчью и частично с мочой.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Тилмикосол 200 применяют свиньям при инфекционных болезнях респираторного и желудочно-кишечного тракта бактериальной и микоплазменной этиологии, возбудители которых чувствительны к тилмикозину.

3.2 Препарат применяют внутрь в течение 5-7 дней в следующих дозах:

- при респираторных болезнях свиней, вызванных *Actinobacillus pleuropneumoniae* и *Pasteurella multocida*, групповым способом в смеси с кормом в дозе 1 кг тилмикосола 200 на 1 тонну корма, что соответствует 200 мг/кг (0,02%) тилмикозина на 1 кг корма;

- при гемофилезном полисерозите (болезни Глессера), артритах, вызванных *Haemophilus parasuis*, доза препарата - 2 кг/тонну (400 мг/кг (0,04%) корма.

3.3 При применении препарата возможны аллергические реакции. При их возникновении препарат отменяют и назначают антигистаминные средства и препараты кальция.

Препарат противопоказан к применению хрякам и племенным свиньям.

Свиноматкам препарат применяется без ограничений.

3.4 Тилмикосол 200 не следует применять одновременно с другими макролидами и линкомицином. Не применять препарат в смеси с кормом и кормовыми добавками, содержащими бентонит.

3.5 Убой на мясо свиней разрешается не ранее, чем 16 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано после термической обработки для скармливания плотоядным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом соблюдать общепринятые меры личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

4.2 Во время работы запрещается принимать пищу, пить воду, курить.

4.3 После окончания работы руки и лицо следует тщательно мыть теплой водой с мылом, рот прополоскать 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 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 пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 ООО "ЗападВетСервис" Минская обл., г. Жодино, ул. Куприянова 7А, РБ для ИООО «ТерраВет», 220072 г. Минск, ул. П. Бровки 15-501.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышлесского» (Кучинский М.П.) и ИООО «ТерраВет» (А.Зондовас).

