

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Тиамулин ВЛ 45%»

1 Общие сведения

- 1.1 Тиамулин ВЛ 45% (Tiamulin VL 45%).
- 1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тиамулин.
- 1.3 Лекарственная форма: раствор для орального применения.
- 1.4 В 1,0 мл препарата содержится 450 мг тиамулина гидроген фумарата и вспомогательные вещества (молочная кислота, пропиленгликоль, бензиловый спирт, N,N-диметилацетамид).
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным по 1 л и 5 л в полимерные емкости, укупоренные навинчиваемыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 1.6 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную жидкость от слегка желтоватого до желтого цвета.
- 1.7 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя (список Б), отдельно от продуктов питания и кормов, защищённом от прямых солнечных лучей месте, при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.
Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.
- 1.8 Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства.
После первого вскрытия упаковки – не более 28 дней при соблюдении условий хранения.
Не применять по истечении срока годности.
- 1.9 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача
- 1.10 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Препарат относится к антибактериальным препаратам группы плевромутилинов.
- 2.2 Тиамулин обладает широким спектром антибактериального действия, эффективен в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.* и др.) и грамотрицательных бактерий (*Actinobacillus pleuropneumonia*, *Lawsonia intracellularis*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brachyspira (Serpulina) hyodysenteriae*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, некоторых штаммов *Klebsiella spp.* и др.), микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *M. hyosinoviae*, *M. hyorhinis*, *M. gallisepticus*, *M. synoviae*, *M. meleagridis*), хламидий, риккетсий и боррелий.
К препарату не чувствительны большинство бактерий семейства *Enterobacteriaceae*, в т.ч. *Salmonella spp.* и *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, грибы и вирусы.
- 2.3 Тиамулин действует бактериостатически, связываясь с 70S-субъединицей рибосом микроорганизмов, нарушает процесс формирования комплекса «мРНК-тРНК» и подавляет синтез белка.
- 2.4 После перорального применения, препарат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в большинство органов и тканей организма, достигая максимальных концентраций в организме птиц через 4 часа, в организме свиней – через 2 часа. Терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 18-24 часов после применения. Тиамулин выводится из организма преимущественно с фекалиями и в незначительных концентрациях – с мочой.

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

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют для лечения у свиней, ремонтного молодняка, родительское поголовье, цыплят-бройлеров при дизентерии, энзоотической пневмонии, актинобациллезной плевропневмонии, пролиферативной энтеропатии (илеите), респираторных инфекциях, микоплазмозе и других заболеваниях, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тиамулину.

3.2 Препарат применяют индивидуально или групповым способом с водой для поения в следующих дозах:

- свиньям: при желудочно-кишечных болезнях 0,01-0,02 мл препарата (6-8 мг тиамулина) на 1 кг массы тела животного в течение 3-5 дней; при респираторных болезнях 0,02-0,04 мл препарата (12-20 мг/кг тиамулина) на 1 кг массы тела животного в течение 5-10 дней;

- цыплятам с 1 по 3 день жизни: 0,15-0,33 мл препарата (70-150 мг тиамулина) на 1 кг массы птицы в течение 3-5 дней;

- цыплятам-бройлерам старше 4-х недель ремонтному молодняку, родительскому поголовью: 0,04-0,09 мл препарата (25-50 мг тиамулина) на 1 кг массы птицы в течение 3-5 дней.

3.3 В период лечения раствор препарата должен быть единственным источником воды. При приготовлении раствора необходимо приливать воду к препарату, постоянно помешивая. Полученный концентрат переносят в количество воды необходимое для суточной выпойки. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 ч.

3.4 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и, при необходимости, средства симптоматической терапии.

3.5 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к тиамулину. Не следует применять препарат свиньям с выраженной печеночной и почечной недостаточностью, а также лактирующим и супоросным свиноматкам, племенным хрякам -производителям.

Запрещается применение препарата курам-несушкам, яйцо которых будет использоваться в пищу, и ремонтному молодняку менее чем за 2 недели до начала яйцекладки, в связи с накоплением тиамулина в яйце.

3.6 Не допускается использование препарата совместно с монензином, салиномицином, наразином и другими ионофорными кокцидиостатиками, антибиотиками аминогликозидного ряда, а также на протяжении 7 дней до и 7 дней после применения указанных лекарственных средств, ввиду возможного возникновения у животных побочных явлений и осложнений (диарея, парезы, нефротоксические эффекты).

3.7 Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска очередной или нескольких доз лекарственного препарата курс применения необходимо возобновить в предусмотренной инструкцией режиме дозирования.

3.8 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, а цыплят-бройлеров – через 7 суток после последнего применения препарата. Мясо свиней и птиц, вынуждено убитых ранее установленных сроков, может быть использовано в корм пушным зверям.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с лекарственным препаратом.

Все работы с препаратом рекомендуется проводить с использованием средств индивидуальной защиты (спецодежда, резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). При работе с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки теплой водой с мылом. Пустые ведра из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, следует немедленно промыть большим количеством проточной воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

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 проводится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (РБ, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Ветлайн», Российская Федерация, 142132, Московская обл., г.о. Подольск, поселок Дубровицы, ФГБНУ ФИЦ ВИЖ им. Л.К. Эрнста, здание центра трансплантации эмбрионов, 1 этаж, пом. 10-16, 19-25, 27-31, 39-47, 49, 53.

6.2 Организация, уполномоченная на принятие претензий от потребителя: ООО «Ветлайн», 117405, Российская Федерация, г. Москва, ул. Дорожная, д. 60 «Б», 1 этаж, офис № 7.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (П.П. Красочки) и ООО «Ветлайн» (Д.В. Егоров).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель *Узел А. Ткач*
Секретарь *М. Смирнова*
Эксперт *Д. В. Егоров*

« 20 » 11.11.2023 г. протокол № 132