

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «Тиамулин-П 80»**

1 Общие сведения

1.1 Тиамулин-П 80 (Tiamulin-P 80).

1.2 Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тиамулин.

1.3 Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.4 В 1 г препарата в качестве действующего вещества содержится 800 мг тиамулина гидроген фумарата и вспомогательные вещества (декстроза, поливинилпирролидон).

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 1 кг и 5 кг в полимерные ведра с пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.

1.6 По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета со слабым специфическим запахом.

1.7 Препарат хранят в закрытой упаковке производителя (список Б), отдельно от продуктов питания и кормов, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0 °C до плюс 25 °C.

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.8 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 2 года со дня производства. После первого вскрытия упаковки препарат необходимо использовать в течение 3 месяцев.

Запрещается использовать препарат по истечении срока годности.

1.9 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

1.10 Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

2 Фармакологические свойства

2.1 Тиамулин-П 80 относится к антибактериальным препаратам группы плевромутилинов.

2.2 Препарат 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. gallisepticum*, *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 Препарат 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 4 классу опасности по ГОСТ 12.1.007-76 (вещества малоопасные).

3 Порядок применения

3.1 Препарат назначают свиньям и птицам с лечебной целью с заболеваниями возбудители, которых чувствительны к тиамулину. Препарат применяется при лечении свиней и птиц с заболеваниями органов дыхания (бактериальная и энзоотическая пневмония), желудочно-кишечного тракта и мочеполовой системы, микоплазмозом, дизентерией, рожью, хламидиозом и другими болезнями.

3.2 Препарат применяется внутрь с водой или кормом в течение 3-5 суток, в следующих дозах:

- свиньи – 0,6-0,7 г препарата на 100 кг массы тела (5,0-6,0 мг по АДВ на кг массы тела) или смешивают 125-150 г препарата с 1 т корма. Для лечения свиней с энзоотической пневмонией, микоплазменным артритом и дизентерией 7-10 г препарата растворяют в 100 л воды и выпаивают в течение 3-5 суток.

- птица (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек) – 14-28 мг препарата (11-23 мг по АДВ) на кг массы тела птицы или 150-225 г препарата на 1000 л питьевой воды 3-5 дней подряд.

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

Препарат термостабилен, что дает возможность вводить препарат в состав кормов, технология

производства которых включает кратковременную термообработку. Для обеспечения равномерного распределения препарата в корме используют 2-3 ступенчатое смешивание.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений в организме животного. В редких случаях, у животных с повышенной чувствительностью, возможно возникновение аллергических реакций. В этом случае применение препарата необходимо отменить и назначить антигистаминные препараты.

3.5 Противопоказано применение препарата животным с повышенной чувствительностью к макролидам, а также с поражениями печени.

Запрещается применение препарата птице, чье яйцо используется в пищу людям, ремонтному молодняку кур менее чем за 2 недели до начала периода яйцекладки.

Препарат запрещается применять супоросным свиноматкам на 1 стадии беременности (в течение первого месяца), племенным хрякам. Запрещено применять препарат лактирующим животным.

Не допускается применение препарата совместно с ионофорными антибиотиками (монензином, ласалоцидом, наразином, салиномицином и мадурамицином), а также на протяжение 7 дней до и 7 дней после применения указанных препаратов.

3.6 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, а птицы – через 7 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынуждено убитых до истечения указанного срока, 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 препаратами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с 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 препаратом вымыть руки с мылом. Пустые упаковки из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, немедленно промыть большим количеством 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 которого 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», Российской Федерации, 142132, Московская область, 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, Российской Федерации, 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» (Красочки П.П.) и ООО «Ветлайн» (Егоров Д.В.).

План
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель
Секретарь
Эксперт

«09» 02 2014 г. протокол № 134