

УТВЕРЖДАЮ  
Комитет ветеринарного  
контроля и надзора  
Министерства сельского  
хозяйства Республики  
Казахстан



*С. М. Попов*

2024 г.

**ИНСТРУКЦИЯ**  
**по применению ветеринарного препарата**  
**Тилмикозин ВЛ 20**

Организация разработчик:

ООО «Ветлайн», РФ, 117405, г. Москва, ул. Дорожная, д.60 «Б», 1 этаж,  
офис № 7.

## I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата:  
Тилмикозин ВЛ 20.

Международное непатентованное наименование: тилмикозин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Тилмикозин ВЛ 20 содержит в 1 г в качестве действующего вещества тилмикозина фосфат –200 мг, а в качестве вспомогательных веществ – поливинилпирролидон, декстроза.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета.

4. Препарат выпускают расфасованным по 1 кг и 5 кг в полимерные вёдра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.

Маркируют препарат на государственном или русском языках в соответствии с законодательством страны, на территории которого препарат находится в обороте.

5. Препарат хранят и транспортируют в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищённом от прямых солнечных лучей месте, при температуре от + 5°С до + 25°С.

6. Срок годности препарата в закрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения – 2 года со дня производства. Срок годности препарата после первого вскрытия упаковки – не более 3 месяцев.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

7. Лекарственный препарат хранят в местах, недоступных для детей.

8. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

9. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

## II. Порядок применения

10. Тилмикозин ВЛ 20 относятся к антибактериальным препаратам группы макролидов.

11. Тилмикозин активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в том числе, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* (*Haemophilus*), *Lawsonia intracellularis*, *Brachyspira hyodysenteriae*, *Ornithobacterium*

*rhinotracheale*, *Bordetella bronchiseptica*, *Arcanobacterium pyogenes*, *Pasteurella multocida*, *Chlamydia spp.*, *Spirocheta spp.* и *Mycoplasma spp.*

12. Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в подавлении синтеза белка в бактериальной клетке на рибосомальном уровне.

13. При пероральном введении тилмикозин хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает в большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в сыворотке крови через 2-3 часа; терапевтически концентрации антибиотика сохраняются в организме в течение 24 часов. Выводится тилмикозин из организма в основном в неизменном виде, главным образом с фекалиями и частично с мочой.

14. Препарат по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

15. Препарат назначают для лечения свиней при респираторных и желудочно-кишечных инфекциях бактериальной и микоплазменной этиологии, возбудители которых чувствительны к тилмикозину, в том числе при энзоотической пневмонии, актинобацильной плевропневмонии, дизентерии и пролиферативном илеите.

16. Препарат применяют в смеси с кормом индивидуально или групповым способом в дозировке 2 кг препарата на 1 т корма (400 мг тилмикозина на 1 кг корма) в течение 7-10 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Для равномерного распределения лекарственного препарата в корме рекомендуется его ступенчатое смешивание. С этой целью рассчитанную дозу препарата последовательно смешивают с 10 кг, 100 кг и 900 кг комбикорма.

Препарат термостабилен, что дает возможность вводить препарат в состав кормов, технология производства которых включает кратковременную термообработку.

17. Подготовку и применение лечебного раствора необходимо проводить под контролем ветеринарного врача. Для обработанных животных не требуется особых условий содержания.

18. При применении препарата ветеринарный специалист ведет учет и представляет отчетность, предусмотренную законодательством страны, в котором данный препарат применяется.

19. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у свиней, как правило, не наблюдается.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают животному антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

При применении препарата одновременно с другими макролидами, а также в течение 7 дней до и 7 дней после применения антибиотиков аминогликозидного ряда возможно возникновение побочных явлений и осложнений (аллергия, дисбактериоз, анорексия).

20. При передозировке препарат у поросят может наблюдаться угнетение, рвота, нарушение функций желудочно-кишечного тракта.

21. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность свиней к компонентам препарата.

Применение препарата свиноматкам во время беременности и лактации, а также хрякам производителям возможно по назначению ветеринарного врача, если ожидаемая польза превышает потенциальный риск.

22. Не рекомендуется одновременное применение препарата с цефалоспоринами, пенициллинами, а также одновременно с адсорбентами.

23. Особенности действия при первом применении или при отмене лекарственного препарата не выявлено.

24. Следует избегать пропусков при применении очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

25. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 16 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

26. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами для животных.

Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу.

По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом. Запрещается использование пустой тары из-под препарата для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

27. При попадании препарата на кожу и слизистые оболочки необходимо промыть их большим количеством проточной воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. 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).

Организация-производитель: ООО «Ветлайн», РФ, 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.

Организация-разработчик: ООО «Ветлайн», РФ, 117405, г. Москва, ул. Дорожная, д.60 «Б», 1 этаж, офис № 7