

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: порошок для орального применения.
- 1.4 В 1,0 г препарата содержится 450 мг тиамулина гидроген фумарата и вспомогательные вещества (лактоза моногидрат и поливинилпирролидон).
- 1.5 По внешнему виду препарат представляет собой порошок белого или светло-серого цвета.
- 1.6 Препарат выпускают расфасованным по 1 кг и 5 кг в полимерные ведра, укупоренные пластмассовыми крышками с контролем первого вскрытия.
- 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.
Лекарственный 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 препарат необходимо использовать в течение 3 месяцев при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности.
Условия отпуска: без рецепта.

2 Фармакологические свойства

- 2.1 Тиамулин ВЛ 45 относится к антибактериальным препаратам группы плевромутилинов.
- 2.2 Тиамулин активен 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 haemolitica*, *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. meleagrididis*), хламидий, риккетсий и боррелий.
- 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 Тиамулин ВЛ 45 по степени воздействия на организм относится к малоопасным опасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

- 3.1 Препарат применяют для лечения свиней при дизентерии, энзоотической пневмонии, актинобациллезной плевропневмонии, пролиферативной энтеропатии (илеите); для лечения сельскохозяйственной птицы (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек, индейки) при респираторных инфекциях, микоплазмозе и других заболеваниях, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тиамулину.
- 3.2 Препарат применяют внутрь индивидуально или групповым способом в смеси с кормом или питьевой водой, один раз в сутки, в течение 3-5 дней в следующих дозах:
- свиньям – 0,6-1,0 г на 100 кг массы тела животного (2,7-4,5 мг/кг по АДВ) или смешивают 200-450 г препарата с тонной корма. При лечении свиней с энзоотической пневмонией, микоплазменным артритом и дизентерией 15-20 г препарата растворяют в 100 л воды;
 - птице – 25-50 мг препарата (11-23 мг по АДВ) на кг массы тела или 300-500 г препарата на 1000 л воды. В период лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.
- Препарат термостабилен, что дает возможность вводить препарат в состав кормов, технология производства которых включает кратковременную термообработку.
- 3.3 Для обеспечения равномерного распределения препарата в корме используют дробное смещивание. Суточную дозу смешивают с небольшим количеством комбикорма, а затем вносят при тщательном перемешивании в корм, рассчитанный на потребление в течение суток. Смешанный с кормом препарат необходимо использовать в течение 10 дней.
- 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. В период лечения раствор препарата должен быть единственным источником воды.

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений на организм животных и птиц. В редких случаях, у животных с повышенной чувствительностью, возможно возникновение аллергических реакций. В этом случае применение препарата необходимо отменить и назначить симптоматическое лечение.

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.

3.6 Препарат запрещается применять супоросным свиноматкам на 1 стадии беременности (в течение первого месяца), племенным хрякам и курам-несушкам в период яйцекладки. Запрещено применять препарат лактирующим животным.

3.7 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 лекарственных средств.

3.8 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 плотоядных зверей.

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.

4.2 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.

4.3 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 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 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, 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» (П.П. Красочки) и ООО «Ветлайн» (Д.В. Егоров).

Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	<i>Л.П. Красочки</i>
Секретарь	<i>М.Ю. Егоров</i>
Эксперт	<i>Л.В. Белова</i>
03	02
2023	Фотокол № 126