



по применению
лекарственного препарата
Тиамуфарм 10%

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Тиамуфарм 10% (Tiamupharmum 10%).
2. Тиамуфарм 10% представляет собой прозрачную жидкость от бесцветной до бледно-желтого цвета. В 1 мл препарата содержится 100 мг тиамулина.
3. Препарат выпускается в стеклянных флаконах по 50 мл и 100 мл.
4. Препарат хранят по списку Б в сухом защищенном от света месте при температуре от + 15°C до + 25°C.
Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.

II. Фармакологические свойства

5. Действующим веществом препарата является тиамулин - полусинтетический дериват дитерпенового антибиотика плевромутилина, который выделяется из гриба *Basidomicetes pleurotusmutilis*.
6. Тиамулин активен в отношении микоплазм, гемофильных бактерий, трепанем, стафилококков, стрептококков, клостридий, лептоспир, пастерелл, коринебактерий, листерий. Антибиотик нарушает синтез белка в микробной клетке в результате соединения с субъединицами 50S и 70S рибосом.
Антибиотик действует на микроорганизмы бактериостатически.
7. После внутримышечного введения, тиамулин быстро всасывается в кровь, проникает во многие органы и ткани. В крови животных препарат на протяжении 18-24 ч находится в бактериостатических концентрациях.
8. Тиамулин выводится из организма преимущественно с желчью и в меньшей степени с мочой и фекалиями.

III. Порядок применения

9. Тиамуфарм 10% применяют для лечения и профилактики заболеваний желудочно-кишечного тракта и органов дыхания у свиней, вызванных чувствительной к тиамулину микрофлорой, в том числе дизентерии, энзоотической пневмонии, плевропневмонии и микоплазменного артрита.
10. Препарат вводят свиньям внутримышечно в дозе 1 мл на 12,5 кг массы тела однократно при дизентерии и энтероколитах бактериальной этиологии. При необходимости инъекцию повторяют через 24 часа.

Для лечения свиней, больных энзоотической бронхопневмонией и микоплазменным артритом, препарат вводят один раз в сутки в дозе 1,5 см³ на 12,5 кг массы тела в течение 3-х дней.

Для лечения плевропневмонии, вызванной актинобациллюсом, доза составляет 2,0 см³ на 12,5 кг массы тела. Препарат вводят один раз в день в течение 3-х дней.

11. У отдельных животных после применения Тиамуфарм 10% могут развиваться побочные явления в виде сыпи, раздражения на коже и слизистых оболочках, которые исчезают после отмены препарата.

12. Тиамуфарм 10% нельзя применять вместе с монензином, наразином, салиномицином, мадурамицином и с препаратами, содержащими эти соединения, а также в течение 7 дней до и после лечения животных указанными препаратами.

Не назначают супоросным свиноматкам в ранней стадии беременности (в течение первого месяца), племенным хрякам, предназначенным для воспроизводства поголовья.

Препарат не рекомендуется применять с аминогликозидами и миорелаксантами по причине вероятности возникновения у животных побочных явлений и осложнений в виде диареи, анорексии, парезов, поражения почек.

13. Убой животных на мясо допускается не ранее 14 дней после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных зверей.

IV. Меры личной профилактики.

14. При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности.
15. 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 производится 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» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

16. Произведено: по заказу ALPOVET LTD, Кипр.