



по применению
лекарственного препарата
Тилмофарм 30%

I. Общие сведения

1. Тилмофарм 30% для инъекций (Tylmopharmum 30% pro injectionibus).
2. Тилмофарм 30% для инъекций - противомикробный препарат, представляющий собой стерильную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.
В 1,0 мл препарата содержится 300 мг тилмикозина фосфата.
3. Препарат выпускается в стеклянных флаконах по 50 мл и 100 мл.
4. Тилмофарм 30% для инъекций хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от + 10°C до + 25°C.
5. Срок годности - 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения.
После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 30 дней.
Не применять по истечении срока годности препарата.

II. Фармакологические свойства

6. Тилмикозин - полусинтетический антибиотик из группы макролидов. Тилмикозин обладает широким спектром противомикробного действия, активен в отношении грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.* и др.), грамотрицательных бактерий (*Pasteurella spp.*, *Clostridium spp.* и др.), микоплазм.
7. Препарат оказывает бактериостатическое действие, подавляя белковый синтез бактериальной клетки в результате образования комплекса с 50S-субъединицами рибосом.
8. В крови максимальный уровень достигается через 1 час после однократного подкожного введения и сохраняется в течение 72 ч. Наиболее высокая концентрация препарата создается в легочной ткани.
Выделяется тилмикозин из организма преимущественно с мочой.

III. Порядок применения

9. Тилмофарм 30% для инъекций применяют крупному рогатому скоту при респираторных заболеваниях (пастереллез, микоплазмоз, стрептококкоз и др.), вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.
10. Тилмофарм 30% для инъекций вводят подкожно однократно в дозе 1 мл/30 кг массы тела.
В одно место рекомендуется вводить не более 15 мл препарата.
11. При применении препарата возможны аллергические реакции. На месте введения возможно образование припухлости, исчезающей самостоятельно в течение 3 - 5 дней.
При наличии аллергической реакции применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.
12. Не рекомендуется одновременное применение с препаратами группы пенициллинов, цефалоспоринов, аминогликозидов, с антагонистами адреналина или β -адренергическими антагонистами, такими как пропранолол; а также животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам.
Запрещается применение препарата лактирующим коровам, коровам за 60 дней до родов, с осторожностью во время беременности; другим видам животных.

13. Убой животных на мясо разрешается через 60 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

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.