

Инструкция рассмотрена и одобрена  
на Ветбиофармсовете  
«19» марта 2014 г.  
Протокол № 71.

## **ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата «ТИЛМОФАРМ 30% ДЛЯ ИНЪЕКЦИЙ»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

- 1.1 Тилмофарм 30% для инъекций (Tilmopharmum 30% pro injectionibus).  
1.2 Тилмофарм 30% для инъекций – противомикробный препарат, представляющий собой жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.  
В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится 300 мг тилмикозина фосфата.  
1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50 и 100 см<sup>3</sup>.  
1.4 Тилмофарм 30% для инъекций хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 10<sup>0</sup>С до плюс 25<sup>0</sup>С.  
Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 30 дней.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

- 2.1 Тилмикозин – полусинтетический антибиотик из группы макролидов. Тилмикозин обладает широким спектром противомикробного действия, активен в отношении грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.* и др.) и грамотрицательных бактерий (*Pasteurella spp.*, *Clostridium spp.* и др.), актиномицет (*Actinobacillus pleuropneumoniae*) и микоплазм.  
2.2 Препарат оказывает бактериостатическое действие, подавляя белковый синтез бактериальной клетки в результате образования комплекса с 50S-субъединицами рибосом.  
2.3 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.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

- 3.1 Тилмофарм 30% для инъекций применяют крупному рогатому скоту при респираторных заболеваниях (пастереллез, микоплазмоз, стрептококкоз и др.), вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.  
3.2 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.  
3.3 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.  
3.4 Не рекомендуется одновременное применение с препаратами из групп пенициллина и цефалоспорины, аминогликозидами, с антагонистами адреналина или β-адренергическими антагонистами, такими как пропранолол; животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам.  
Запрещается применение препарата лактирующим коровам, коровам в течение 60 дней до родов, с осторожностью во время беременности; другим видам животных.  
3.5 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.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

#### 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 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, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Хеbei Янженг Фармасьютикл Ко. Лтд (Hebei Yanzheng Pharmaceutical Co.Ltd), Китай для СП «Ветинтерфарм» ООО, Республика Беларусь, г. Минск, ул.Серафимовича, 13-25.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, В.В.Петров, И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и СП «Ветинтерфарм» ООО

*Профессор кафедры фармакологии  
и токсикологии УО «Витебская ордена  
«Знак Почета» государственная  
академия ветеринарной медицины»*

  
И.А. Ятусевич

