

Инструкция рассмотрена и одобрена на  
Ветбиофармсовете «18» ноября 2016 г.  
Протокол № 87.

## **ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ТИЛАМИЛ»**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Тиламил (Tylamilum).

1.2 Тиламил – противомикробный препарат, представляющий собой порошок белого или белого с кремовым или желтоватым оттенком цвета, растворимый в воде.

В 1,0 г тиламила содержится 500000 МЕ тилозина тартрата и наполнитель.

1.3 Препарат выпускают в пакетах из металлизированной полиэтиленовой пленки по 100, 500, 1000 и 5000 г.

1.4 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Тилозина тартрат – антибиотик из группы макролидов. Активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов. Препарат оказывает действие на микоплазмы, хламидии, риккетсии, пастереллы, клостридии, стрептококки, стафилококки, трепонемы, балантидии и на некоторые другие микроорганизмы.

2.2 Механизм действия тилозина тартрата основан на ингибировании синтеза белка в микробной клетке, путем блокирования фермента транслоказы.

2.3 При пероральном введении антибиотик хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта и проникает практически во все органы и ткани организма. Наиболее высокий уровень тилозина достигается в легких, печени, молочных железах и почках. Терапевтическая концентрация антибиотика в крови после однократного применения препарата сохраняется в организме в течение 15 – 18 ч. Выделяется тилозин в основном с фекалиями, в меньшей степени с мочой и молоком.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

3.1 Тиламил применяют для лечения и профилактики респираторного микоплазмоза у птицы, инфекционного синусита у индеек, дизентерии и гастроэнтероколитов бактериальной этиологии свиней, бронхопневмонии у телят, вызванной микроорганизмами, чувствительными к тилозину.

3.2 Тиламил применяют в следующих дозах:

- телята: 10 – 20 мг/кг массы животного 2 раза в сутки до выздоровления (5–10 дней), индивидуально, внутрь с кормом или водой;

- свиньи: 0,5-1,0 г на 1 л воды (10 мг/кг массы тела) в течение 3 – 5 дней индивидуально или групповым способом. С профилактической целью препарат применяют в дозе 5 – 10 мг/кг массы один раз в сутки в течение 7 – 10 дней.

- птица: 1,0 г на 1 л воды в течение 3 – 5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Перед применением рекомендованную дозу препарата растворяют в небольшом количестве воды (воду добавляют к порошку), а затем разводят водой до необходимого количества.

Возможно использование препарата в смеси с кормом.

3.3 В редких случаях у свиней после применения препарата возможны аллергические реакции, проявляющиеся в виде эритемы и зуда, которые проходят после отмены препарата.

3.4 Не рекомендуется одновременное применение с антибиотиками из групп пенициллина и цефалоспорина, и животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам.

3.5 Убой свиней и птицы на мясо, а также использование яиц для пищевых целей, разрешается не ранее чем через 5 суток после последнего применения препарата. Убой крупного рогатого скота разрешается через 14 суток после последнего назначения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, используют 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 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма»  
(Республика Беларусь, 247050, Гомельская область, г. Добруш, ул. Фрунзе, 17)  
для ЗАО «ХимИмпорт» (Республика Беларусь, 223017,  
Минский район, п. Гатово, ОАО "МПКО", офис 519).

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич), внутренних незаразных болезней (В.Н. Иванов), НИИ ПВМ и Б (И.В. Фомченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ЗАО «Химимпорт» (И.В. Ситник)

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

И.А. Ятусевич

Ветбиофармсовет при Департаменте  
ветеринарного и продовольственного  
надзора МСХиП РБ

**ОДОБРЕНО**

Председатель	<i>Ильин</i>
Секретарь	<i>С. Денисов</i>
Эксперт	
«18» 11 2016 г. протокол № 87	