

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «14» июня 2018 г. № 95

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата
«Тиам-ОТЦ»

1 Общие сведения

1.1 Тиам-ОТЦ (Tiam-OTC).

1.2 Тиам-ОТЦ представляет собой порошок от светло-желтого до желтого цвета.

В 1 г препарата содержится 25 мг тиамулина гидрогенфумарата, 80 мг окситетрациклина гидрохлорида и вспомогательные вещества: глюкоза или сахароза, или лактоза.

1.3 Препарат выпускают по 50, 100, 200, 500, 1000 и 5000 г в пакетах из пленки полиэтиленовой металлизированной.

1.4 Препарат хранят по списку Б в сухом, защищенном от прямого солнечного света месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в упаковке предприятия-изготовителя.

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

2 Фармакологические свойства

2.1 Тиамулин гидрогенфумарат относится к полусинтетическим производным дитерпенового антибиотика плевромутилина, продуцируемого *Pleurotus mutulis*. Обладает бактериостатической активностью, подавляет синтез белка на рибосомальном уровне грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Mycoplasma* spp., *Brachyspira hyodysenteriae*, *Brachyspira pilosicoli*, *Haemophilus* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Clostridium perfringens*, *Leptospira* spp., *Listeria monocytogenes*, *Pasteurella* spp., *Corynebacterium pyogenes*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella* spp.; не действует на бактерии семейства *Enterobacteriaceae*, в том числе *Salmonella* spp. и *Escherichia coli*.

2.2 Окситетрациклина гидрохлорид - антибиотик тетрациклиновой группы, продуцируемый *Streptomyces rimosus*. Активен в отношении большинства грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, включая *Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., а также риккетсий и некоторых видов микоплазм. Механизм его антибактериального действия основан на подавлении белкового синтеза микробной клетки.

Комбинация тиамулина гидрогенфумарата и окситетрациклина гидрохлорида обладает синергидным действием.

2.3 При пероральном введении препарата окситетрациклин и тиамулин быстро всасываются в кишечнике и проникают в большинство органов и тканей животного, достигая максимальных концентраций через 1,5-3 часа; выводятся из организма главным образом с фекалиями и мочой.

3 Порядок применения препарата

3.1 Тиам-ОТЦ применяют свиньям с лечебной и профилактической целью при желудочно-кишечных и респираторных заболеваниях бактериальной и микоплазменной этиологии, в т.ч. дизентерии, пролиферативной энтеропатии (илеите), энзоотической пневмонии, актинобациллярной плевропневмонии и др. бактериальных инфекциях, вызванных чувствительными к тиамулину и тетрациклинам микроорганизмами.

3.2 Препарат применяют свиньям индивидуально или групповым методом в смеси с кормом или водой из расчета 5 кг на 1 тонну корма или 24 г на 10 л воды в течение 7-10 дней. Для обеспечения равномерного распределения лекарственного средства в корме рассчитанную дозу препарата ступенчато смешивают последовательно с 10 кг, 100 кг и 900 кг комбикорма.

3.3 Препарат запрещается применять лактирующим и супоросным свиноматкам (в течение первого месяца супоросности), племенным хрякам. Не рекомендуется применять одновременно с молоком, препаратами кальция, магния, цинка, железа, меди, кобальта и марганца. Не допускается применение животным с выраженной почечной недостаточностью, совместно с ионоформными эймериостатиками, антибиотиками аминогликозидного ряда, а также в течение 7 дней до и 7 дней после их применения, ввиду возможного возникновения у животных побочных явлений и осложнений (диарея, анорексия, нефротоксические эффекты).

3.4 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 20 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных.

4 Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом должны выполняться общие требования по технике безопасности и личной гигиене.

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 производится изучение всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, д. 19-а, тел.: 290-42-75) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Производственное унитарное предприятие «Могилевский завод ветеринарных препаратов», Республика Беларусь, 212016, г. Могилев, Шкловское шоссе, 23, по заказу Частного торгового унитарного предприятия «Биоветпром», Республика Беларусь, Минская область, Минский район, д. Королищевичи, ул. Коммунистическая, 41 а, к. 1-1.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ЧТУП «Биоветпром» (Каменский Г. И.), сотрудником УО «ВГАВМ» (Красочко П. А.) и РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С. Н. Вышелеского» (Кучинский М. П.).

