

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного лекарственного препарата «Тилфлотрим»

1 Общие сведения

1.1 Тилфлотрим (Tilflotrimum).

Международное непатентованное наименование активных фармацевтических субстанций: тилмикозин, левофлоксацин, триметоприм.

1.2 Лекарственная форма: раствор для приема внутрь.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующих веществ содержится 50 мг тилмикозина, 25 мг левофлоксацина, 25 мг триметоприма, вспомогательные вещества: натрия гидроксиметансульфинат, динатрия эдетат, уксусная кислота ледяная, вода очищенная.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой раствор от светло-жёлтого до тёмно-жёлтого цвета. Допускается выпадение незначительного осадка.

1.5 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 1 л, которые укупоривают полимерной крышкой.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке предприятия-производителя в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 28 суток при указанных условиях хранения. Не применять по истечении срока годности препарата. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к комбинированным антибактериальным средствам. Активнодействующие вещества препарата проявляют синергизм действия, тем самым расширяя спектр антимикробной активности.

2.2 Комбинация действующих веществ высокоактивна в отношении грамотрицательных (*Mycoplasma spp.*, *Campylobacter spp.*, *Enterobacter spp.*, *Escherichia coli*, *Haemophilus spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Salmonella spp.*, *Serratia spp.*, *Rickettsia spp.*, *Bordetella spp.*, *Ornithobacterium rhinotracheale*) и грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Enterococcus spp.*, *Mycobacterium spp.*, *Clostridium spp.*, *Lysteria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*) микроорганизмов, а также в отношении *Chlamydia spp.*, *Brachyspira hyodysenteriae*.

2.3 Тилмикозин – антибиотик группы макролидов. Механизм бактериостатического действия заключается в блокировании белкового синтеза в микробной клетке на рибосомальном уровне.

Левофлоксацин – антибактериальное средство группы фторхинолонов широкого спектра действия, оказывающий бактерицидное действие. Механизм действия связан с блокадой ДНК-гиразы и топоизомеразы IV, нарушением суперспирализации и сшивки разрывов дезоксирибонуклеиновой кислоты, ингибированием синтеза дезоксирибонуклеиновой кислоты, глубокими метаболическими изменениями в цитоплазме, клеточной стенке и мембранах микробных клеток.

Триметоприм – химиотерапевтическое средство широкого спектра действия из группы диаминопиримидинов. Механизм действия заключается в ингибировании фермента дигидрофолатредуктазы бактерий.

2.4 Все компоненты препарата обладают высокой биодоступностью, после перорального применения быстро всасываются из желудочно-кишечного тракта и проникают в большинство органов и тканей. Максимальная концентрация в сыворотке крови достигается через 1-2 часа,

терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 24-48 часов. Действующие вещества препарата выводятся из организма с мочой и желчью.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют свиньям и сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям, уткам) при болезнях дыхательной, пищеварительной и мочеполовой систем; при колибактериозе, пастереллезе, сальмонеллезе, стафилококкозе, стрептококкозе, некротическом энтерите, дизентерии, гемофилезе, орнитобактериозе, микоплазмозе, хламидиозе и других инфекциях бактериальной этиологии, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.

3.2 Препарат задают перорально с питьевой водой в следующих дозах:

- свиньям – 0,25-0,5 мл на 1 кг массы тела животного в течение 3-5 дней. При групповом способе применения – 1-2 л препарата на 1 тонну питьевой воды в течение 3-5 дней;

- сельскохозяйственной птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку кур, индейкам, гусям, уткам) – 0,25-0,5 мл на 1 кг массы тела птицы в течение 3 дней. Групповым способом – 1-2 л препарата на 1 тонну питьевой воды в течение 3 дней.

В период применения препарата приготовленный раствор должен быть единственным источником питьевой воды для животных и птицы. Приготовленный раствор годен в течение 24 часов. При приготовлении маточного раствора препарат добавляют в воду.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных и птицы к компонентам препарата. Запрещается применять препарат животным и птице с нарушениями функций почек и печени.

Препарат запрещен к применению птице, чье яйцо используется в пищу людям.

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.5 Симптомы передозировки у животных и птицы не выявлены.

3.6 Запрещается применять препарат животным в период беременности, а также курам-несушкам.

3.7 Следует избегать пропуска очередного применения препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске одной дозы препарата курс применения необходимо возобновить в соответствии с назначенными дозой и схемой лечения. Не следует компенсировать пропущенное применение препарата увеличением дозы.

3.8 Побочных явлений и осложнений у животных и птицы при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. У животных и птицы с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.9 Не допускается совместное применение препарата с бактериостатическими антибиотиками (амфениколами, аминогликозидами, пенициллинами и тетрациклинами), ионофорными эймериостатиками, теофиллином, нестероидными противовоспалительными средствами, препаратами магния и кальция.

3.10 Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем через 14 суток, птицы – 12 суток после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными лекарственными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Государственное учреждение
«БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ
ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР»

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 соблюдения всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного и птицы ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Готовским Д.В., Романовой Е.В., Белко А.А.) и ООО «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Никитиной Т.А.).

Государственное учреждение
«БЕЛОРУССКИЙ ГОСУДАРСТВЕННЫЙ
ВЕТЕРИНАРНЫЙ ЦЕНТР»