

**ТИЛМІКОН-300**

<b>Розчин для ін'єкцій.</b>	
<b>ОПИС</b>	Прозорий розчин від жовтого до світло-коричневого кольору.
<b>СКЛАД</b>	1 мл препарату містить діючу речовину тилмікозин – 300 мг. Допоміжні речовини: спирт бензиловий, пропіленгліколь, вода для ін'єкцій.
<b>ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ</b>	<b>АТС vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01FA91- Тилмікозин.</b> Тилмікозин – напівсинтетичний антибіотик макролідної групи, який у малих концентраціях діє бактериостатично, а у високих – бактерицидно, головним чином, на грампозитивні мікроорганізми, та деякі грамнегативні мікроорганізми та мікоплазми, а саме на <i>Mannheimia spp.</i> , <i>Pasteurella spp.</i> , <i>Actinomyces spp.</i> , <i>Fusobacterium spp.</i> , <i>Dichelobacter spp.</i> , <i>Staphylococcus spp.</i> , а також <i>Mycoplasma spp.</i> Тилмікозин діє на рибосомальному рівні (50S субодинаця), порушуючи синтез бактерією білків. Тилмікозин має ліпотропні властивості, завдяки чому легко проникає в органи та тканини, досягаючи високих внутрішньоклітинних концентрацій. Ця його властивість дозволяє ефективно боротися з респіраторними захворюваннями тварин. Тилмікозин досягає максимального рівня в крові через 1 годину після одноразового підшкірного введення дози 10 мг на кг маси тіла тварини (1 мл препарату на 30 кг маси тіла). Висока терапевтична концентрація в тканинах організму підтримується впродовж 3-х діб. Тилмікозин концентрується в легеневій тканині, проникаючи інтрацелюлярно в альвеолярні макрофаги. Виділяється з організму, головним чином з жовчю, а незначна кількість – сечею.
<b>ЗАСТОСУВАННЯ</b>	Лікування великої рогатої худоби, хворої на міжпальцевий некробактеріоз, копитну гниль, спричинену <i>Dichelobacter nodosus</i> та <i>Fusobacterium necrophorum</i> , гострий мастит, спричинений <i>Staphylococcus aureus</i> та <i>Mycoplasma agalactiae</i> , а також захворювання органів дихання, що спричинені <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> та іншими мікроорганізмами, чутливими до тилмікозину. Лікування овець, хворих на копитну гниль, спричинену <i>Dichelobacter nodosus</i> та <i>Fusobacterium necrophorum</i> , гострий мастит, спричинений <i>Staphylococcus aureus</i> та <i>Mycoplasma agalactiae</i> , а також захворювання органів дихання, що спричинені <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> та іншими мікроорганізмами, чутливими до тилмікозину.
<b>ДОЗУВАННЯ</b>	Підшкірно – одноразово у дозі 1 мл препарату на 30 кг маси тіла тварини (10 мг тилмікозину на кг маси тіла). Набрати в шприц препарат у необхідній дозі з флакона та від'єднати шприц від голки, залишивши голку у флаконі. Якщо планується лікування групи тварин, голку необхідно залишити у флаконі для забору препарату в наступних дозах. Зафіксувати тварину та ввести іншу, окрему голку підшкірно, за лопаткою. З'єднати шприц з голкою та зробити ін'єкцію в основу шкірної складки. При застосуванні препарату ягнятам важливо проводити точний контроль маси тіла для запобігання передозуванню. Якщо об'єм дози препарату при введенні перевищує 20 мл – для великої рогатої худоби або 2 мл – для овець, то його розділяють і вводять у різні місця.
<b>ПРОТИПОКАЗАННЯ</b>	Не застосовувати у випадку підвищеної чутливості до тилмікозину або до інших компонентів препарату. Не вводити внутрішньовенно чи внутрішньом'язово. Не застосовувати ягнятам з масою тіла менше 15 кг. Не застосовувати приматам, свиням, коням, віслюкам та козам.

<b>ЗАСТЕРЕЖЕННЯ</b>	<p><i>Побічні дії</i> На місці ін'єкції може виникнути незначна припухлість, яка не потребує лікування та зникає протягом п'яти – восьми днів. В поодиноких випадках спостерігається зниження маси тіла, порушення координації, асфіксія та судоми.</p> <p><i>Особливі застереження при використанні</i> Необхідно проводити тест на чутливість збудника до тилмікозину.</p> <p><i>Використання під час вагітності, лактації</i> Безпека застосування препарату під час вагітності не встановлена. Використовувати відповідно до оцінки співвідношення користь/ризик відповідальним лікарем ветеринарної медицини.</p> <p><i>Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії</i> При одночасному застосуванні із іншими макролідами та лінкоміцином може спостерігатись перехресна резистентність.</p> <p><i>Період виведення (каренції)</i> Забій тварин на м'ясо дозволяється через 70 днів (велика рогата худоба), 42 доби (вівці), після останнього застосування препарату. Споживання молока дозволяють через 36 днів (велика рогата худоба) і 18 днів (вівці) після останнього застосування препарату. Отримане до зазначеного терміну , м'ясо та молоко утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.</p> <p><i>Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу</i> Чітко дотримуватись загальноприйнятих правил роботи з ветеринарними препаратами, а саме:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• препарат може вводити тваринам тільки ветеринарний лікар;</li> <li>• ніколи не переносити шприц, заповнений препаратом, з голкою. Голка повинна бути приєднана до шприца тільки для його заповнення або введення. Решту часу необхідно тримати шприц та голку в окремих місцях;</li> <li>• не використовуйте автоматичне обладнання для введення препарату;</li> <li>• не проводити маніпуляції з використанням препарату наодинці.</li> </ul> <p>Препарат є токсичним для серцево-судинної системи при ін'єкційному введенні людині. Токсичність проявляється за рахунок блокади мембранних кальцієвих каналів. У випадку введення препарату людині необхідно невідкладно звернутись до лікаря, взяти з собою флакон, коробку або листівку до препарату. Прикласти холодний компрес (за виключенням льоду) до місця введення. Необхідно уникати потрапляння препарату в очі та на шкіру. Після застосування препарату необхідно ретельно вимити руки.</p>
<b>ФОРМА ВИПУСКУ</b>	Флакони зі скла, закриті гумовими пробками під алюмінієву обкатку по 10, 50, 100 мл.
<b>ЗБЕРІГАННЯ</b>	Темне, недоступне для дітей місце при температурі від 5 °С до 25 °С. Термін придатності препарату – 2 роки. Після першого відбору з флакону – 28 днів за умови зберігання його у темному місці за температури від 5 °С до 25 °С.
<b>ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!</b>	
<b>ВЛАСНИК РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ</b>	ТОВ «БІОТЕСТЛАБ» 08600, Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська, 57-А, Україна.
<b>ВИРОБНИК ГОТОВОГО ПРОДУКТУ</b>	ТОВ «БІОТЕСТЛАБ» 03143 м. Київ, вул. Академіка Лебедева, 1; 08600, Київська обл., Обухівський р-н, м. Васильків, вул. Лістрового Олександра, буд. 1/3 www.biotestlab.ua