

Додаток 2

до реєстраційного посвідчення АА-02373-01-11

Тіамовет 200 ін'єкційний (розчин для ін'єкцій) листівка-вкладка

Опис

Розчин жовтуватого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину:

тіамулін- 162, 2 мг

Допоміжні речовини: зневоднений етанол, пропіл р-гідроксибензоат, олія кунжутова.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 - антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01XQ01 - Тіамулін.

Тіамулін - напівсинтетичний антибіотик, який належить до групи плевромуліну. Антибіотик володіє бактеріостатичною дією, він гальмує білковий синтез у чутливих до нього мікроорганізмів. Препарат активний проти грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів (*Brachyspira innocens*, *B. pilosicoli*, *Leptospira* spp., *Clostridium perfringens*, *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Listeria monocytogenes*, *Pasteurella multocida*, *Actinomyces pyogenes*, *Actinobacillus* spp., *Fusobacterium* spp., *Klebsiella pneumoniae*, *Haemophilus* spp., *Bacteroides* spp., *Campylobacter coli*, *Lawsonia intracellularis*'), а також хламідій (*Chlamydia* spp.) та мікоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *M. hyosynoviae*, *M. hyorhinis*, *M. bovis* та інші).

Тіамулін швидко абсорбується в кровообіг, добре розподіляється в організмі та концентрується у легневих тканинах після внутрішньом'язової ін'єкції. Через дві години після введення його концентрації в легневному (15,6 мкг/мл) та бронхіальному епітелії (6,0 мкг/мл) були набагато вищими, ніж у плазмі крові. Найвищий рівень концентрації антибіотика знаходять у легенях, нирках та слизовій оболонці кишечника.

Період напіврозпаду становить менше, ніж одну добу. Тіамулін добре метаболізується, приблизно 60% застосованої дози виводиться з жовчю, а близько 29% виводиться з сечею.

Застосування

Лікування свиней, хворих на дизентерію, ензоотичну пневмонію, плевропневмонію, мікоплазмозний артрит та інші захворювання, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до тіамуліну.

Дозування

Внутрішньом'язово у дозі 0,05-0,075 мл препарату (8-12 мг тіамуліну) на 1 кг маси тіла один раз на добу протягом 3 діб.

При дизентерії доза препарату становить 1 мл препарату на 20 кг маси тіла один раз на добу, з наступним переходом на лікування Тіамоветом 45% гранулятом; при мікоплазмозному артриті - 1 мл препарату на 20 кг маси тіла один раз на добу протягом 3 діб; при ензоотичній пневмонії та плевропневмонії - 1,5 мл препарату на 20 кг маси тіла один раз на добу протягом 3-5 діб.

Протипоказання

Підвищена чутливість до тіамуліну.

Свиням не застосовувати препарати, які містять монензин, наразин чи саліноміцин щонайменше протягом 7 діб до, під час та після лікування тіамуліном.

Не застосовувати для супоросних свиноматок.

Застереження

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 10 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

0 1.0 6.2016

У продовж лікування можливе почервоніння шкіри у тварин. В таких випадках лікування слід припинити.

Форма випуску

Флакони із скла, закриті гумовими корками під алюмінієву обкатку по 100 мл.

Зберігання

Сухе, темне, недоступне для дітей місце при температурі від 15 °С до 25 °С.

Термін придатності - 3 роки.

Після першого відбору з флакону, препарат необхідно використати протягом 28 діб, за умови зберігання в темному місці при температурі від 2 °С до 8 °С.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

Ветоквінол Біовет Сп. з о.о.

13-14 Косінієров Гдинських вул., 66-400 Гожув Влкп.

Польща

Виробник готового продукту:

Ветоквінол Біовет Сп. з о.о.

13-14 Косінієров Гдинських вул., 66-400 Гожув Влкп.

Польща

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

13-14 Kosynierow Gdynskich St.,66-400

Gorzow Wlkp.

Poland

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

13-14 Kosynierow Gdynskich St.,66-400 Gorzow

Wlkp.

Poland

