

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «24» апреля 2019 г. № 101

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «ТЕРПЕНТИАМ 80%»**

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Терпентиам 80% (Terpentiamum 80%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тиамулин.

Лекарственная форма: порошок для орального применения.

1.2 Препарат представляет собой порошок от белого до светло-жёлтого цвета.

В 1,0 г препарата содержится 800 мг тиамулина фумарата (в форме тиамулина гидроген фумарата), вспомогательные и формообразующие вещества (глицин, винная кислота, лимонная кислота, ЭДТА и лактоза).

1.3 Препарат выпускают по 50, 100, 200, 500 г, 1, 5, 10 кг в пакетах полиэтиленовых, которые помещены в пакеты из полиэтилена высокого давления (ПВД) или в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки или полимерную упаковку (банки, ведра).

1.4 Препарат хранят с предосторожностью (список Б) в закрытой упаковке производителя при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C, в защищенном от прямых солнечных лучей месте и относительной влажности не выше 60 %.

Срок годности – 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Терпентиам 80% - антибиактериальный лекарственный препарат группы плевромутинов.

2.2 Тиамулин обладает широким спектром антибактериального действия, эффективен в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.* и др.) и грамотрицательных бактерий (*Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Lawsonia intracellularis*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brachyspira (Serpulina) hyodysenteriae*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium necrophorum*, некоторых штаммов *Klebsiella spp.* и др.), микоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *M. hyosynoviae*, *M. hyorhinis*, *M. gallisepticum*, *M. synoviae*, *M. meleagridis*), хламидий, риккетсий и боррелий.

К препарату не чувствительны большинство бактерий семейства *Enterobacteriaceae*, в т.ч. *Salmonella spp.* и *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, грибы и вирусы.

2.3 Тиамулин действует бактериостатически, связываясь с 70S-субъединицей рибосом микроорганизмов, нарушает процесс формирования комплекса «мРНК-тРНК» и подавляет синтез белка.

2.4 После перорального применения, препарат хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает во все органы и ткани организма, достигает максимальных концентраций в сыворотке крови через 2 ч. Терапевтическая концентрация сохраняется на протяжении 18-24 часов после применения. Выводится препарат из организма преимущественно с желчью.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Терпентиам 80% применяют для лечения свиней при заболеваниях желудочно-кишечного тракта и респираторной системы, в том числе при дизентерии, пролиферативной энтеропатии (илеите), энзоотической пневмонии; сельскохозяйственной птицы (цыплята-бройлеры, ремонтный молодняк кур-несушек, гусята и др.) при респираторных инфекциях, микоплазмозе и других заболеваниях, вызываемых микроорганизмами, чувствительными к тиамулину.

3.2 Терпентиам 80% применяют индивидуально или групповым способом с кормом или водой для поения в следующих дозах:

- свиньям: при желудочно-кишечных заболеваниях в смеси с кормом в дозе: 6-8 мг тиамулина на 1 кг массы тела животного, что соответствует 0,125-0,188 кг препарата на тонну корма с лечебной целью в течение 7-10 дней, с лечебно-профилактической – 10-14 дней.

- птице (цыплята с 1 по 3 день жизни): 0,9 – 1,9 г препарата на 10 кг массы птицы (70-150 мг/кг массы птицы по ДВ);

- птице (цыплятам-бройлерам, ремонтному молодняку, родительскому поголовью): 0,3 – 0,6 г препарата на 10 кг массы птицы (25-50 мг/кг массы птицы по ДВ), с профилактической целью в течение 1 - 3 дней, с лечебной - в течение 3 - 5 дней.

В тяжелых случаях заболеваний доза препарата увеличивается в 2 раза.

3.3 В период лечения раствор препарата должен быть единственным источником воды. При приготовлении раствора необходимо приливать воду к препарату, постоянно помешивая. Полученный концентрат переносят в количество воды необходимое для суточной выпойки. Приготовленный раствор препарата необходимо использовать в течение 24 ч.

3.4 Терпентиам 80% в рекомендуемых дозах не оказывает побочного действия на организм животных. При наличии побочных эффектов препарат следует отменить.

3.5 Запрещается применять препарат животным с повышенной чувствительностью к макролидам, а также с поражениями печени.

Запрещается применять препарат птице, чьё яйцо используется в пищу людям, ремонтному молодняку менее чем за 2 недели до начала периода яйцевладки.

Не допускается применение препарата совместно с ионоформными антибиотиками (монензином, ласалоцидом, наразином, салиномицином и мадурамицином), а также на протяжении 7 дней до и 7 дней после применения указанных лекарственных средств.

3.6 Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 10 суток, а птицы – через 7 суток после последнего применения препарата. Мясо животных, вынуждено убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности.

4.2 К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений.

4.3 При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

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 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 направляются в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Иностранные производственные унитарные предприятия «ВИК – здоровье животных»

210040, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. 1-я Журжевская, 29

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и иностранного унитарного предприятия «ВИК – здоровье животных» (А.В. Балай) на основании материалов, предоставленных ООО «ВИК – здоровье животных» (Россия).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель

Секретарь

Эксперт

24 апреля 2019 г. протокол № 101