

09.03.2016

ТімТіл®
(розчин для ін'єкцій)
листівка-вкладка

Опис

Прозорий розчин жовтуватого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючі речовини:
тіамуліну гідроген фумарат - 87,5 мг;
тилозину тартрат - 62,5 мг.

Допоміжні речовини: пропіленгліколь, етанол, пропілгалат, бутил-4-гідроксибензоат, вода високоочищена.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QJ01 – антибактеріальні ветеринарні препарати для системного застосування. QJ01RA91 - Макроліди, комбінації з іншими протимікробними препаратами.

ТімТіл® - комбінований препарат, компоненти якого взаємно підсилюють один одного, що забезпечує універсально широкий і надійний спектр дії щодо збудників найбільш поширених бактеріозів, мікоплазмозів, рикетсіозів, спірохетозів, трепонемозів та хламідіозів, що уражують свиней та худобу.

Тіамулін - напівсинтетичний антибіотик із групи плевромуліну. Зв'язуючись з 50S-субодиницями рибосом він призводить до гальмування синтезу білка у чутливих до нього мікроорганізмів, тіамулін діє бактеріостатично щодо: грампозитивних (*Erysipelothrix spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium pyogenes*) і грамнегативних бактерій (*Pasteurella spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, *Campylobacter coli*, *Lawsonia intracellularis*, *Fusobacterium necrophorum*); мікоплазм (*M. bovis*, *M. hypopneumoniae*, *M. hyorhinitis*, *M. synoviae*, *M. hyosynoviae*, *Ureoplasma spp.* тощо); лептоспір (*Leptospira spp.*); спірохет (*Serpulina hyodysenteriae*, *S. innocens*); трепонем (*T. hyodysenteriae*) та хламідій (*Chlamydia spp.*).

Тилозин - антибіотик із групи макролідів. Його бактеріостатична дія базується на пригніченні бактеріального синтезу протеїнів внаслідок зв'язування з субодиницями рибосом. Тилозин активний щодо: грампозитивних (*Actinomyces spp.*, *Bacillus anthracis*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Streptococcus spp.*, *E. coli*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*) і грамнегативних бактерій (*Brucella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Treponema spp.*, *Bortalella bronchiseptica*, *Proteus mirabilis* тощо) та пригнічує дію деяких штамів *Mycoplasma spp.*, *Chlamydia spp.*, *Ureaplasma spp.* і *Rickettsia spp.*

При парентеральному застосуванні тіамулін за 1-4 години досягає максимальної концентрації в крові, де утримується на високому рівні протягом 24 годин. Добре проникає в усі органи і системи організму. Найбільша концентрація тіамуліну виявляється в легенях та в товстому кишечнику.

Тіамулін метаболізується до утворення біля 20 метаболітів, частина з яких має антибактеріальну активність. Близько 30% цих метаболітів виводиться з сечею, а частина, що залишилася, виводиться з калом. Повністю виводиться із організму впродовж 4 діб.

При парентеральному застосуванні тилозин впродовж 1-3 годин досягає максимальної концентрації в тканинах, де утримується на терапевтичному рівні впродовж 24 годин. Він проникає в усі органи і тканини, крім головного мозку, створюючи в них концентрації вище, ніж в плазмі крові. Найбільш високі концентрації виявляють в легенях, печінці, нирках та стінці кишечника. Концентрація, що створюється в легенях, в 2-3 рази перевищує концентрацію тилозину в крові. У порівнянні з іншими органами, найбільш тривалий час антибіотик затримується в нирках та легенях. Із організму тилозин виводиться переважно з сечею та жовчю. Кількість тилозину, що виділяється з сечею, залежить від способу застосування антибіотика. При пероральному введенні нирками виводиться 2-5%, а при внутрішньом'язовому і внутрішньовенному - 12-15% антибіотика.

Застосування

КОНТРОЛЬОВАНИЙ
ПРИМІРНИК № 1

09.03.2016

Свині: лікування тварин, хворих на бешиху, дизентерію, ілеїт, лептоспіроз, лістеріоз, кампілобактеріоз, колібактеріоз, пастерельоз, сальмонельоз, інфекційний гастроентерит, спірохетний ентероколіт, атрофічний риніт, ензоототичну пневмонію, актинобацилярну плевропневмонію та мікоплазматичний артрит, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до тіамуліну та тилозину.

Велика рогата худоба, вівці і кози: лікування тварин, хворих на бронхопневмонію, дизентерію, перитоніт, метрити, пупочний сепсис, гнійний артрит, копитний гнилець, бруцельоз, лептоспіроз, післяродові ускладнення та хірургічні інфекції, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до тіамуліну та тилозину.

Дозування

Внутрішньом'язово у дозі 1 мл на 10 кг маси тіла, один раз на добу протягом 3-5 діб. При захворюванні свиней на ензоототичну пневмонію, мікоплазматичний артрит - вказану дозу збільшують на 25-50%. Перед застосуванням препарат необхідно підігріти до 25-30°C.

Після лікування свиней хворих на дизентерію чи ілеїт, через 7-10 діб доцільно повторити обробку цим препаратом або іншими антимікробними лікарськими засобами для перорального застосування (Бровамулін-100, Бровамулін-плюс, тощо).

Протипоказання

Підвищена індивідуальна чутливість до тилозину та тіамуліну.

Не застосовувати свиноматкам в перший місяць після осіменіння.

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

Не застосовувати одночасно з пеніцилінами, цефалоспоринами та лінкоміцином, оскільки знижується антибактеріальний ефект.

Застереження

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

У окремих тварин на місці ін'єкції можливий легкий набряк, еритема, свербіж, які без втручання зникають на 2-3 добу по закінченні курсу лікування.

Форма випуску

Флакони з темного скла або з полімерних матеріалів, закриті гумовими корками під алюмінієву обкатку, по 10, 20, 50, 100, 200 мл.

Скляні ампули по 5 мл, які по 10 штук вкладають у картонні пакування.

Зберігання

Сухе, темне місце при температурі від 5°C до 25°C.

Після першого відбору з флакона решту розчину необхідно використати протягом 10 діб, за умови стерильного відбору та зберігання його в темному, сухому місці при температурі від 5°C до 8°C.

Термін придатності - 3 роки.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

ТОВ "БРОВАФАРМА"
б-р Незалежності 18 а, м. Бровари
Київської обл., 07400
Україна

Виробник готового продукту

ТОВ "БРОВАФАРМА"
б-р Незалежності 18 а, м. Бровари
Київської обл., 07400,
Україна

КОНТРОЛЬОВАНИЙ
ПРИМІРНИК № 1