

20.10.2017

Родотіум® 80%
(порошок для перорального застосування, гранульований)
листівка-вкладка

Опис

Порошок в формі гранул жовтуватого кольору з специфічним запахом, добре розчинний у воді.

Склад

100 г препарату містять діючу речовину:

тіамуліну гідроген фумарат – 80,0 г.

Допоміжні речовини: натрій карбоксиметилцелюлоза, лактози моногідрат.

Фармакологічні властивості

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

Тіамулін – напівсинтетичний антибіотик, який належить до групи плевромуліну. Він діє на 70S рибосомному рівні, основне місце зв'язку знаходиться на 50S підрівні, а вторинне місце можливе в місцях з'єднання підрівнів 50S та 30S. Тіамулін гальмує синтез білків мікробами, створюючи біохімічні неактивні ініціативні комплекси, що попереджують ріст поліпептидного ланцюга. Препарат активний проти грампозитивних та грамнегативних мікроорганізмів (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Clostridia spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix spp.*, *Listeria spp.*, *Pasteurella spp.*, *Klebsiella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Campylobacter spp.*, *Bacteroides spp.*). Характерна властивість – це дія проти мікоплазм (*Mycoplasma hyopneumoniae*, *M. hyorhinis*, *M. hyosynoviae*, *M. gallisepticum*, *M. meleagridis*) і спірохет (*Serpulina hyodysenteriae*, *S. innocens*, *S. pilosicoli*, *S. suis*).

При пероральному застосуванні, тіамулін гідроген фумарат швидко всмоктується з травного каналу та досягає максимальних концентрацій в сироватці через 2-4 години після застосування. Після абсорбції, тіамулін добре розподіляється по тканинам та органам тварин. Найвищі концентрації його зафіксовані в печінці, а найнижчі – у м'язах. Тіамулін у незміненому вигляді зберігається в печінці та нирках лише протягом 1 доби після припинення лікування. Тіамулін повністю метаболізується і швидко виводиться з організму з сечею (20-24% застосованої дози) та жовчю.

Застосування

Лікування свиней, хворих на ензоотичну пневмонію, плевропневмонію, хронічні респіраторні захворювання, дизентерію, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до тіамуліну; для подолання стресу внаслідок опоросу, переміщення в інший вольтер, або довгого перевезення; лікування вторинних бактеріальних захворювань при вірусних інфекціях.

Дозування

Препарат застосовують перорально. Рекомендують спочатку довести препарат до 10% концентрації, додавши 1 кг Родотіуму® 80% до 7 кг корму, а потім змішувати кількість препарату (залежно від вказаної дози) з готовим кормом.

Використання корму, що містить препарат, залежить від клінічного стану тварин. Для отримання точного дозування концентрації тіамуліну слід розраховувати за формулою:

$$\text{Кг препарату/т} = \text{дозування (мг/кг)} \times \text{середня маса тіла (кг)}$$
$$\text{середнє споживання корму (кг)} \times \text{концентрація препарату (мг/г)}$$

Щоб забезпечити правильне дозування, маса тіла повинна бути визначена якомога точніше, щоб уникнути введення дози нижче рекомендованої.

Захворювання	Доза по відношенню до тіамуліну гідроген фумарату (ppm)	Доза препарату г препарату/т корму	Курс лікування, діб
--------------	---	------------------------------------	---------------------

20.10.2017

Свині			
Ензоотична пневмонія	200	250	10
Плевропневмонія	200	250	10
Хронічне респіраторне захворювання	200	250	10
Дизентерія	100 – 120	125-150	3-5
Лікування вторинних бактеріальних захворювань при вірусних інфекціях	100	125	10

Протипоказання

Підвищена чутливість до тіамуліну. Не застосовувати продукти, які містять монензин, наразин чи саліноміцин щонайменше протягом 7 діб до, під час та 7 діб після лікування тіамуліном в зв'язку з можливим пригніченням росту, чи навіть можливою загибеллю.

Застереження

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 5 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Форма випуску

Пакети із алюмінієвої фольги по 1 кг.

Поліетиленові мішки, поміщені у 3 шаровий паперовий пакет по 25 кг.

Поліетиленові пакети, які запаковані в барабани по 5, 10 та 25 кг.

Зберігання

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

Термін придатності – 3 роки.

Термін придатності після змішування з кормом - 3 місяці.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

Хювефарма, ЕООД
вул. Ніколай Хайтов, 3а, поверх 5,
1113 м. Софія,
Болгарія

Huvepharma, EOOD
3a Nikolay Haytov str., floor 5,
1113 Sofia
Bulgaria

Виробник готового продукту

Біовет, ДжейЕсСі
вул. Петар Раков, 39,
4550 м. Пештера,
Болгарія

Biovet, JSC
39 Petar Rakov str.,
4550 Peshtera,
Bulgaria