

Утверждаю



Исполнительный директор
ООО «ВИК-здоровье животных»
Бабин Е.Б.

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата Терпентиам премикс для лечения и профилактики
бактериальных заболеваний свиней

(Организация-разработчик: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия,
140051, Московская область, Люберецкий район, пос. Красково, Егорьевское
шоссе, д. 3А.)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Терпентиам премикс
(Terpentiam premix).

Международное непатентованное наименование: тиамулин.

2. Лекарственная форма: порошок для орального применения.

Выпускают препарат в следующих формах (дозировках), содержащих в
качестве действующего вещества в 1 г препарата тиамулин гидроген фумарата:

- Гранулы для орального применения – 100 мг, а в качестве
вспомогательных веществ – лактозу и крахмал до 1 г.

- Порошок для орального применения – 800 мг, а в качестве
вспомогательных веществ – винную кислоту, лимонную кислоту, глицин,
трилон Б и лактозу до 1 г.

3. По внешнему виду препарат представляет собой порошок или гранулы
от белого до светло-желтого цвета.

Срок годности препарата – 3 года со дня изготовления.

Запрещается применять препарат по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 50, 100, 200, 500, 1000, 5000 и
10000 г в двойных полиэтиленовых пакетах, пакетах из бумаги с
полиэтиленовым покрытием или пластиковых банках соответствующей
вместимости. Каждую единицу фасовки снабжают инструкцией по
применению.

5. Терпентиам премикс хранят в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре от 5°C до 25°C.
6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Терпентиам премикс – антибактериальный лекарственный препарат группы плевромутилинов.

10. Тиамулин обладает широким спектром антибактериального действия, эффективен в отношении грамположительных (*Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium spp.*, *Erysipelothrix suis*, *Clostridium spp.* и др.) и грамотрицательных бактерий (*Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Lawsonia intracellularis*, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Brachyspira (Serpulina) hyodysenteriae*, *Bacteroides spp.*, *Fusobacterium spp.*, некоторых штаммов *Klebsiella spp.* и др.), микоплазм, хламидий, риккетсий и боррелий.

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

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

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 фекалиями.

Терпентиам премикс по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007 относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

III. Порядок применения

11. Препарат назначают с лечебной и профилактической целью свиньям при заболеваниях желудочно-кишечного тракта и респираторной системы, в том числе при дизентерии, энзоотической пневмонии, пролиферативной энтеропатии (илеите).

12. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная чувствительность свиней к тиамулину. Запрещается применение препарата животным с тяжелыми нарушениями функций печени и почек.

13. Терпентиам премикс с кормом применяют с лечебной целью 7-10 дней, с лечебно-профилактической – 10-14 дней в следующих суточных дозах:

Препарат	Доза для свиней
Тиамулин	6-8 мг/кг массы тела
Терпентиам премикс 10% (гранулы для орального применения)	1-1,5 кг/т корма
Терпентиам премикс 80% (порошок для орального применения)	0,125-0,188 кг/т корма

В тяжелых случаях заболеваний доза препарата увеличивается в 2 раза.

14. Симптомы передозировки у свиней не выявлены.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Особенности применения у беременных и лактирующих свиноматок и их потомства не выявлено.

17. Следует избегать пропусков при введении очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. При пропуске очередной дозы лекарственного препарата его применение возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

18. При применении препарата Терпентиам в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается.

19. Не допускается использование препарата одновременно с монензином, наразином, салиномицином и другими ионофорными кокцидиостатиками, антибиотиками аминогликозидного ряда, а также на протяжении 7 дней до и 7 дней после применения указанных лекарственных средств, ввиду возможного возникновения у животных побочных явлений и осложнений (диарея, анорексия, парезы, нефротоксические эффекты).

20. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 7 суток. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока, мясо используют на корм плотоядным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы следует вымыть руки с мылом. В местах работы должна быть аптечка первой доврачебной помощи.

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

23. 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).

Наименования и адреса
производственной площадки
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения.

«ВИК – здоровье животных»

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

2) Россия, 308570, Белгородская обл.,
Белгородский район, пгт Северный, ул.
Березовая, здание 1/16, корп. 15.

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на
принятие претензий от потребителя.

ООО «Торговый дом-ВИК»,
140051 Россия, Московская область,
Люберецкий р-н, п. Красково,
Егорьевское ш., д 3А, оф. 33

Инструкция разработана: ООО «ВИК – здоровье животных», Россия.

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-3125-16