

**ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Тилмикофорс»**

1. Торговое наименование.
Тилмикофорс.

2. Международное непатентованное наименование.
Тилмикозин (tilmicosin).

3. Регистрационный номер.
8654-10-23 БА.

4. Лекарственная форма и описание.
Раствор для подкожного введения.

По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-желтого до темно-желтого цвета.

5. Состав.

В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 300 мг тилмикозина (в форме тилмикозина фосфата), в качестве вспомогательных веществ – пропиленгликоль, фосфорная кислота, вода для инъекций.

6. Фармакотерапевтическая группа.
Макролиды и азалиды.

7. Фармакодинамика и фармакокинетика.

Активное действующее вещество препарата тилмикозин обладает широким спектром действия в отношении многих грамположительных микроорганизмов (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium spp.*), некоторых грамотрицательных микроорганизмов (*Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni*, *Mycoplasma spp.*, *Dichelobacter nodosus*, *Fusobacterium necrophorum*), а также в отношении *Actinomyces spp.* и облигатных внутриклеточных микроорганизмов рода *Chlamydia*.

Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в подавлении синтеза белка в бактериальной клетке на рибосомальном уровне в результате образования комплекса с 50S субъединицами рибосом.

Концентрация тилмикозина достигает максимального уровня в крови через час после одной подкожной инъекции. Тилмикозин накапливается в легочной ткани, проникая в альвеолярные макрофаги. Высокая терапевтическая концентрация сохраняется в течение трех суток. Тилмикозин выводится из организма преимущественно с фекалиями, частично с мочой.

8. Показания к применению.

Препарат применяют крупному рогатому скоту при некробактериозе и респираторных болезнях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.

9. Противопоказания.

Противопоказано применение препарата животным с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата.

10. Способ применения и дозы.

Препарат вводят крупному рогатому скоту подкожно однократно в дозах:

- при пневмонии: 10 мг тилмикозина на 1 кг массы тела животного, что соответствует 1 мл препарата на 30 кг массы тела животного;

- при некробактериозе: 5 мг тилмикозина на 1 кг массы тела животного, что соответствует 0,5 мл препарата на 30 кг массы тела животного.

Ввиду возможной болевой реакции при введении максимальный объем препарата в одно место инъекции не должен превышать 20 мл.

11. Меры предосторожности при применении.

При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4-й класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

12. Передозировка.

При передозировке препарата у животных могут наблюдаться снижение аппетита, уменьшение потребления воды и потеря массы. В редких случаях при передозировке и/или непреднамеренном внутримышечном введении препарата наблюдается одышка. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение ветеринарного лекарственного препарата из организма.

13. Беременность и период лактации.

Запрещается применение препарата животным в период лактации.

14. Особые указания.

Особенностей действия при первом применении препарата не выявлено.

15. Побочное действие и индивидуальная непереносимость.

Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. Иногда в месте инъекции может появиться небольшой отек, который самопроизвольно исчезает в течение 5–8 суток.

У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление устойчивых аллергических реакций (эритема, зуд, отек). В этом случае, при необходимости, назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

16. Взаимодействие с другими ветеринарными лекарственными препаратами.

Не рекомендуется совместное применение препарата с препаратами групп пенициллинов и цефалоспоринов. Не следует применять препарат совместно с адреналином и бета-адреноблокаторами (пропранолол и другие).

17. Форма выпуска.

Флаконы из темного стекла по 100 мл.

18. Срок годности.

2 года с даты производства. Запрещается применение препарата по истечении срока годности.

19. Условия хранения.

В защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Препарат следует хранить в недоступном для детей месте. После первого вскрытия флакона – 28 суток при соблюдении условий хранения.

20. Условия отпуска.

Отпускается в соответствии с законодательством государства, на территории которого осуществляется обращение ветеринарного лекарственного препарата.

21. Условия уничтожения.

Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

22. Сроки возможного получения пищевого сырья животного происхождения.

В случае применения препарата коровам в сухостойный период, молоко может быть использовано в пищевых целях спустя 36 суток после отела. До истечения указанного срока молоко может быть использовано после термической обработки для кормления плотоядных животных.

Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее чем через 60 суток после применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо может быть использовано в корм плотоядным животным.

23. Правообладатель.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

24. Производитель.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

Адреса производственных площадок:

Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

Республика Беларусь, Могилевская обл., Горецкий р-н, г. Горки, ул. Мира, 67; +375 2233 49080, info@belagrogen.org.

25. Организация, уполномоченная на принятие претензий.

Общество с ограниченной ответственностью «Научно-производственный центр БелАгроГен», Республика Беларусь, Минская обл., Смолевичский р-н, Китайско-Белорусский индустриальный парк «Великий камень», ул. Агатовая, 10; +375 17 3171414, info@belagrogen.org.

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)

№ 77 от 30.10.2025