

ОДОБРЕНО
Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «24» февраля 2021 г. № 113.

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Микозин»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Микозин (Micosinum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: тилмикозин.

1.2 Микозин представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до темно-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 300 мг тилмикозина, вспомогательные вещества: 1,2-пропиленгликоль, вода для инъекций.

Лекарственная форма: раствор для инъекций.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 50, 100, 200 мл и в полимерных флаконах по 100 мл.

1.4 Микозин хранят по списку Б при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С в защищенном от света месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После вскрытия флакона препарат необходимо хранить при температуре от плюс 2°С до плюс 8°С, использовать в течение 30 дней. Не применять по истечению срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилмикозин – полусинтетический антибиотик из группы макролидов, обладающий широким спектром противомикробного действия.

Тилмикозин активен в отношении грамположительных (*Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Corynebacterium spp.* и др.) и грамотрицательных микроорганизмов (*Pasteurella multocida*, *Clostridium spp.* и др.), актиномицет (*Actinobacillus pleuropneumoniae*) и микоплазм.

2.2 Механизм противомикробного действия тилмикозина основан на нарушении синтеза белка на уровне рибосом. Препарат действует бактериостатически.

2.3 В крови максимальный уровень достигается через 1 час после однократного подкожного введения и сохраняется в течение 72 часов. Наиболее высокая концентрация препарата создается в легочной ткани.

2.4 Выделяется тилмикозин из организма преимущественно с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Микозин применяют крупному рогатому скоту при респираторных заболеваниях, пастереллезе, микоплазмозе, стрептококкозе, некробактериозе и других заболеваниях, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.

3.2 Микозин вводят крупному рогатому скоту в дозе 1 мл на 30 кг массы тела животного, подкожно, однократно; при некробактериозе – 0,5 мл на 30 кг массы тела животного, подкожно, однократно.

В одно место рекомендуется вводить не более 15 мл препарата.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В редких случаях на месте введения возможно образование припухлости, исчезающей самостоятельно в течение 3-5 дней.

При наличии аллергической реакции применение препарата прекращают, назначают симптоматическое лечение (антигистаминные препараты).

3.4 Не рекомендуется одновременное применение с препаратами из групп пенициллинов и цефалоспоринов, с аминогликозидами, антагонистами адреналина, β -адренергическими антагонистами. Противопоказанием к применению препарата является индивидуальная чувствительность животных к тилмикозину.

3.5 Запрещается применение препарата другим видам животных, лактирующим коровам, коровам в течение 60 дней до родов. Препарат применяют с осторожностью во время беременности.

3.6 Убой животных на мясо разрешается через 60 суток после последнего введения препарата. В случае вынужденного убоя ранее этого срока, мясо может быть использовано на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ


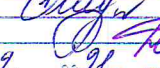
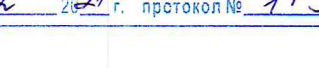
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению 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 направляется 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 Общество с ограниченной ответственностью «Промветсервис» (юридический адрес): 220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. 3. Бядули, 12/2а, тел./факс: +375 17 503 53 67.

Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба», 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская 1/2, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (Ятусевич И.А., Смаглей Т.Н.), паразитологии (Захарченко И.П.), внутренних незаразных болезней животных (Иванов В.Н.) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис» (Дмитриева А.А., Степанюга М.А.)

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
24	02
2021 г. протокол № 113	