

3 1. 0 5. 2021

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, спирт етиловий, спирт бензиловий, пропілпарагідроксибензоат, метилпарагідроксибензоат, 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 уражають свиней.

Тіамулін – напівсинтетичний антибіотик із групи плевомуліну. Зв'язуючись з 50S-субодиницями рибосом, він призводить до гальмування синтезу білка у чутливих до нього мікроорганізмів. Тіамулін діє бактеріостатично проти грампозитивних (*Erysipelothrix spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Listeria monocytogenes*, *Corynebacterium pyogenes*) і грамнегативних (*Pasteurella spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, *Campylobacter coli*, *Lawsonia intracellularis*, *Fusobacterium necrophorum*) бактерій, мікоплазм (*M. bovis*, *M. hypopneumoniae*, *M. hyorhinis*, *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 полягає у 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 (*Brucella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Salmonella spp.*, *Treponema spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Proteus mirabilis* тощо) бактерій, діє на деякі штами *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, інша їх частина 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 вищі, ніж у плазмі крові. Найбільш високі концентрації тилозину виявляють в легенях, печінці, нирках та стінці кишечника.

3 1. 0 5. 2021

Концентрація тилозину, що створюється в легенях, в 2-3 рази перевищує його концентрацію 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.

Застосування

Лікування свиней, хворих на бешиху, дизентерію, ілеїт, лептоспіроз, лістеріоз, кампілобактеріоз, колибактеріоз, пастерельоз, сальмонельоз, інфекційний гастроентерит, спірохетний ентероколіт, атрофічний риніт, ензоотичну пневмонію, актинобацилярну плевропневмонію та мікоплазматичний артрит, що спричинені мікроорганізмами, чутливими до тіаmulіну та тилозину.

Дозування

Внутрішньом'язово у дозі 1,5 мл препарату на 10 кг м.т., що відповідає 13,1 мг тіаmulіну і 9,4 мг тилозину на 1 кг. м.т., один раз на добу протягом 3-5 діб. При лікуванні ензоотичної пневмонії та мікоплазматичного артрити вказану дозу збільшують на 25-50%. Перед застосуванням препарат необхідно підігріти до 25-30 °С.

Через 7-10 діб після лікування свиней, хворих на дизентерію чи ілеїт, 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 тіаmulіну.

Не застосовувати свиноматкам в перший місяць після осіменіння.

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

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

Не застосовувати тваринам із розладами функцій печінки.

Застереження

Побічна дія

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

Особливі застереження при використанні

Перед використанням необхідно провести тестування на чутливість збудників захворювання до діючих речовин препарату.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 15 діб після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

Форма випуску

Флакони з темного скла або з полімерних матеріалів, закриті гумовими корками під алюмінієву обкатку, по 10, 20, 50, 100, 200, 250 мл.

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

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 5°C до 25°C.

Термін придатності - 3 роки.

31.05.2021

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 °С до 8 °С.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна

Виробник готового продукту:

ТОВ «БРОВАФАРМА»

б-р Незалежності, 18-а, м. Бровари, Київська обл., 07400, Україна