

ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «ПУЛЬМОНОЛ СТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Пульмонол СТ (Pulmonolum ST).

1.2 Пульмонол СТ - противомикробный препарат, представляющий собой жидкость от желтого до темно-желтого цвета.

В 1,0 мл препарата содержится 250 мг тилмикозина.

1.3 Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 100, 400 и 450 мл и полимерных флаконах по 100, 500 и 1000 мл.

1.4 Пульмонол СТ хранят с предосторожностью (список Б) при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C, в сухом, защищенном от света месте.

Срок годности - 2 (два) года от даты изготовления при условии соблюдения правил хранения.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилмикозин – полусинтетический антибиотик из группы макролидных антибиотиков. Обладает широким спектром антимикробного действия. Активен в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, актиномицет и микоплазм.

К тилмикозину чувствительны *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Actinomyces spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Ornithobacterium rhinotracheale*, *Corynebacterium spp.*, *Mycoplasma spp.* и др.

2.2 Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта, проникает во все органы и ткани организма, где создает терапевтические концентрации.

В течение 6 часов тилмикозин достигает необходимой концентрации и начинает действовать на патогенные микроорганизмы в тканях легких и воздухоносных мешках. Действие препарата длится около 24 ч.

Выводится препарат из организма в основном в неизменном виде, главным образом с желчью и частично с мочой.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

3.1 Пульмонол СТ применяют для профилактики и лечения респираторных заболеваний (пастереллез, микоплазмоз и др.) у цыплят, поросят и телят, вызванных микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.

3.2 Препарат применяют орально, индивидуально или групповым методом в следующих дозах:

- поросята: 80 мл препарата на 100 л воды (при групповом способе) или 0,8 - 1 мл на 10 кг массы тела (при индивидуальной даче) в течение 5 дней с питьевой водой, молоком или заменителем цельного молока;

- телята: 0,25 – 0,5 мл препарата на 10 кг массы тела один-два раза в день в течение 3 – 5 дней с молоком или водой;

- птица: 300 мл препарата на 1000 л воды (15-20 мг на кг массы тела при индивидуальной даче) в течение 3 дней.

Птице раствор готовят из расчета потребности в воде на одни сутки. Во время лечения птица должна получать только воду, содержащую препарат.

3.3 В рекомендуемых дозах осложнений при применении препарата, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны аллергические реакции, при наличии кото-

рых препарат следует отменить и назначить противогистаминные препараты (димедрол, супрастин, тавегил и др.) и препараты кальция.

3.4 Запрещается применять препарат курам-несушкам.

Не рекомендуется одновременное применение с препаратами из групп пенициллина и цефалоспорины; животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам.

3.5 Убой свиней на мясо разрешается не ранее чем через 14 дней, птицы - 12 дней, а телят через 42 дня после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых ранее указанного срока, используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ 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 которой 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» (г. Минск, ул. Красная, 19^а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 ООО «Промветсервис»

220034, Республика Беларусь, г. Минск, ул. З. Бядули, 12/2а
тел/факс (017) 385-19-50

Инструкция подготовлена сотрудниками кафедры фармакологии и токсикологии (И.А. Ятусевич, И.П. Захарченко), внутренних незаразных болезней животных (В.Н. Иванов), кафедры акушерства, гинекологии и биотехнологии размножения животных (Д.С. Ятусевич), НИИ ПВМ и Б (И.В. Фомченко) УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» и ООО «Промветсервис» (М.А. Степанюга)

Профессор кафедры фармакологии
и токсикологии УО «Витебская ордена
«Знак Почета» государственная
академия ветеринарной медицины»


И.А. Ятусевич

