

1.1
1.2
творимый
В :
и наполни
1.3
этиленовс
1.4
прямых с
Ср

2.1
биотики
вии на вс
заключас
лизма, то
мальной
2.2
активен Е
coli, Sahn
Streptoco
lus pleurc
spp., Liste
2.3
сываются
воротке к
Ти
наивыш
ность тиа
Оф
В желудс
лами (Са,
латные с
тетрацик.
65%) чер
лин выво
- с фекал

3.1
ной брон
риозе, са

леваниях, вызванных чувствительными к тиамулину и окситетрациклину микроорганизмами.

3.2 Препарат свиньям вводят в составе лечебного корма в дозе из расчета 300-500 г на 100 кг корма в течение 5 дней (что соответствует дозе: 6,0 мг тиамулина и 45,0 мг окситетрациклина на 1,0 кг массы тела животного в день).

Лечебный корм с препаратом помещают в очищенные от остатков неиспользованных кормов кормушки в качестве единственного источника питания. После проведения рекомендуемого периода лечения кормушки наполняют обычным комбикормом.

3.3 Не рекомендуется применять препарат совместно с ионофорными антибиотиками: монензином, наразином, салиномицином и лазалоцидом, а также одновременно с молоком и молочными продуктами, препаратами кальция, магния, цинка, железа, меди, кобальта.

Не применять животным с повышенной чувствительностью к тетрациклинам, тиамулину и почечной недостаточностью.

3.4 В период лечения у отдельных свиней возможны побочные эффекты в виде эритемы кожи и суперинфекции, вызванной устойчивыми к тиамулину микроорганизмами.

3.5 Убой животных на мясо разрешается через 30 дней после окончания дачи препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее указанного срока мясо и внутренние органы используют на корм плотоядным животным.

4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 Все работы с препаратом рекомендуется проводить в спецодежде с использованием средств индивидуальной защиты, соблюдая правила техники безопасности.

4.2 Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу.

4.3 Запрещается работать с препаратом лицам с повышенной чувствительностью к тиамулину и тетрациклинам.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарные специалисты этого учреждения изучают соблюдение всех правил применения препарата в соответствии с инструкцией. При выявлении отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарные специалисты отбирают пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляют акт отбора проб и направляют в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Chemifarma S.p.A., Via Don Eugenio Servadei 16, 47100 Форли, Италия.

Инструкция подготовлена сотрудниками ООО «Промветсервис» на основании документов, представленных изготовителем.

