

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

ТИЛМОВЕТ 14% премикс за медикаментозен фураж за свине

2. Състав

Всеки g съдържа:

Активно вещество:

Tilmicosin (като phosphate) 140 mg

Светло бежови до светло кафяви гранули.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Свине.

4. Показания за употреба

За метафилактика и лечение на:

- Бактериални респираторни заболявания, предизвикани от *Mycoplasma hyopneumoniae* (ензоотична пневмония); *Actinobacillus pleuropneumoniae* (актинобацилна плевропневмония); *Haemophilus parasuis* (хемофилна пневмония или глесерова болест); *Pasteurella multocida* (пастъорелоза); *Bordetella bronchiseptica* и др. микроорганизми, чувствителни към тилмикозин;

- Вторични бактериални инфекции при Репродуктивен и респираторен синдром при свинете (PRRS) и цирковирусна инфекция при свинете (синдром на мултисистемно слабееене на прасета след отбиване – PMWS и синдром на дермонефрит при прасета - PDNS);

- Бактериални инфекции на храносмилателния тракт, предизвикани от *Brachispira hyodysenteriae* (класическа дизентерия); *Lawsonia intracellularis* (пролиферативен или хеморагичен илеит); *Brachispira pilosicoli* (колонова спирохетоза); *Staphylococcus* spp. и *Streptococcus* spp.;

- Метафилактично при стресови състояния след отбиване, преместване, прегрупиране и транспорт при свине.

5. Противопоказания

Да не се използва инжективно при свине.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Да се пазят коне или други еднокопитни видове от достъп до фураж, съдържащ тилмикозин.

Добрата клинична практика препоръчва лечението да се назначи след съответен тест за чувствителност на микроорганизмите.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Свине с остри инфекции и значително намален прием на фураж трябва да бъдат първо третиран с подходящ инжекционен продукт.

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт трябва да се основава на тест за идентификация и чувствителност на бактериите, изолирани от животното. Ако това не е възможно, терапията трябва да се извършва съгласно местната (регионална, на ниво ферма) епидемиологична информация относно чувствителността на прицелните бактерии.

Неуместната употреба на ветеринарния лекарствен продукт може да увеличи разпространението на бактерии, резистентни към тилмикозин, и може да намали ефективността на лечението със сходни на тилмикозин вещества.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да се избягва случайно поглъщане на ветеринарния лекарствен продукт от хора.

Може да предизвика чувствителност при попадане върху кожата. Може да предизвика дразнене на кожата и очите. Да се избягва директен контакт с кожата. Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от предпазно облекло, защитни очила и непромокаеми ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт. При попадане върху кожата, засегнатото място да се измие обилно с вода. При случайно попадане в очите, незабавно да се изплакнат с вода.

Ако при работа с продукта съществува риск от вдишване на прах, да се носи маска за дишане за еднократна употреба, отговаряща на изискванията на Европейски Стандарт EN149, или дихателна маска, отговаряща на Европейски Стандарт EN140, снабдена с филтър EN143. Спазването на тази предпазна мярка е особено наложително при смесване на продукта с фуража във фермата, където съществува реален риск от разпръскване и вдишване на продукта.

Бременност и лактация

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Да не се прилага във фуражи, съдържащи бентонит.

Предозиране:

Не са наблюдавани неблагоприятни реакции след употребата на тилмикозин във фуража на свине, отглеждани при нормални промишлени условия, в концентрации до 2000 ppm в продължение на 15 дни.

Основни несъвместимости:

Да не се смесва с фуражи, съдържащи бентонит.

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Няма.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Начин на приложение

Перорално, добре размесен с фуража.

Доза

Лечебно:

2.860 kg/t фураж (=400 ppm тилмикозин), в продължение на 15 дни.

Метафилактично:

1.430 kg/t фураж (=200 ppm тилмикозин), в продължение на 15 дни, пауза от 15 дни и последващо третиране от 7 дни.

9. Съвет за правилното прилагане на продукта

За да се осигури хомогенно размесване на продукта с фуража, се препоръчва първо да се направи междинно разреждане в подходящо количество фураж, след което да се включи в крайния фураж.

10. Карентни срокове

Месо и вътрешни органи: 14 дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява на сухо място.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 3 месеца.

Срок на годност след смесване с храната или гранулиран фураж: 3 месеца.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като тилмикозинът може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1570

Пликове от алуминиево фолио по 20 g, 100 g, 500 g и 1 kg.

Книжно-полиетиленови торби по 10 kg и 20 kg.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

12/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговорящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

„БИОВЕТ” АД
ул. „Петър Раков” № 39
гр. Пещера 4550
България
Телефон: (0350) 656-19
Факс: (0350) 656-36; (0350) 656-07
E-mail: biovet@biovet.com

17. Допълнителна информация

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП