

Инструкция рассмотрена и одобрена на заседании Совета по ветеринарным препаратам «20» октября 2017 г.
Протокол № 92

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Гиматил».

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Гиматил (Humatilum).
 - 1.2. Гиматил – антибактериальный препарат, представляющий собой прозрачный раствор для инъекций от светло-желтого до темно-желтого цвета, без механических включений.
 - 1.3. В 1,0 мл препарата содержится 0,3 г тилмикозина.
 - 1.4. Препарат выпускают расфасованным в стерильные флаконы из темного стекла, закупоренные резиновыми пробками и закатанные алюминиевыми колпачками по 10,0; 50,0; 100,0 и 250,0 мл.
 - 1.5. Гиматил хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 30°C. После вскрытия препарат хранить при температуре от 5°C до плюс 25°C.
- Срок годности составляет 2 (два) года от даты изготовления препарата при условии соблюдения правил хранения. После вскрытия флакона срок годности составляет не более 28 дней.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Тилмикозин, входящий в состав препарата, относится к группе макролидных антибиотиков и обладает широким спектром антимикробного действия. Активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в т.ч. *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Pasteurella multocida*, *Clostridium spp.*, *Corynebacterium*, *Chlamydia spp.*, *Mannheimia haemolytica*, *Mycoplasma spp.* и др.
- 2.2. Механизм бактериостатического действия тилмикозина заключается в блокировании белкового синтеза в микробной клетке на рибосомальном уровне (50S субъединица).
- 2.3. После подкожного введения 10,0 мг/кг тилмикозина телятам пики плазменных концентраций препарата достигаются за 1 час и сохраняются в течение 72 часов. Тилмикозин выводится из организма в основном с фекалиями, а также частично с мочей.
- 2.4. Гиматил по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности).

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Препарат применяют крупному рогатому скоту для лечения и профилактики респираторных заболеваний, вызванных *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* и другими микроорганизмами, чувствительными к тилмикозину.
 - 3.2. Гиматил применяют подкожно однократной инъекцией в дозе 1,0 мл на 30 кг массы тела (10,0 мг тилмикозина на 1,0 кг массы тела). Не вводить более 20,0 мл в одно и то же место инъекции.
- Рекомендуется использовать отдельные иглы для взятия препарата из флакона и для введения препарата животным.
- 3.3. Побочных явлений и осложнений при применении препарата в рекомендуемых дозах не наблюдается. Иногда в месте введения препарата может возникать мягкая

диффузная припухлость, которая исчезает в течение пяти-восьми дней.

При передозировке препарата главным органом-мишенью для токсичности является сердце. Первичными эффектами сердечно-сосудистой системы является повышенная частота сердечных сокращений и пониженная сократительная способность.

3.4. Запрещается применение препарата свиньям, лошадям и дойным коровам. Не использовать внутривенно.

3.5. Не рекомендуется одновременное применение с препаратами из групп пенициллинов и цефалоспоринов, а также животным, имеющим индивидуальную чувствительность к макролидам.

3.6. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 52 дня после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, используют для кормления плотоядных животных.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

4.2. В случае контакта препарата со слизистой оболочкой глаз или кожей необходимо сразу же промыть их обильным количеством воды. При введении препарата человеку немедленно обратиться к врачу (мишенью токсичности является сердечно-сосудистая система в результате блокады мембранного кальциевого канала; проявляется тахикардией и снижением артериального давления). Не вводить адреналин или бета-адренергические антагонисты, такие как пропранолол. Приложить холодный компресс (непосредственно лед – нельзя) к месту введения препарата.

4.3. Не использовать автоматическое оборудование для введения препарата. Не переносить препарат в шприце со вставленной иглой для предотвращения случайной инъекции человеку.

4.4. По окончании работы руки и лицо следует тщательно вымыть теплой водой с мылом.

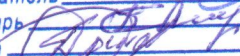
5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. Потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. 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, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется 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 ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1. «Индустриал Ветеринария, С.А.» LIVISTO; Эсмеральда, 19, 08950 Эсплугес де Льобрегат, Барселона, Испания.

Инструкция разработана на основании досье сотрудником «Индустриал Ветеринария, С.А.» LIVISTO Белянко Ю.Л.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
2017	2017г. протокол № 92