

## **Инструкция по применению ветеринарного препарата Тимпафарм**

### **1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Тимпафарм (Tymparpharmum).

1.2 Тимпафарм (далее препарат) – представляет собой жидкость от светло-желтого до желтого цвета. Допускается небольшое количество однородного осадка, легко разбивающегося при встряхивании.

1.3 В 1000 мл препарата содержится: - 100 г кислоты молочной; - 2-9 мг алкалоидов чемерицы, вспомогательные вещества (пропиленгликоль, бензиловый спирт), вода дистиллированная.

1.4 Препарат выпускают в полиэтиленовых флаконах по 500, 1000 мл.

1.5 Препарат хранят по списку Б в упаковке изготовителя в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°С до плюс 25°С. Срок годности препарата два года со дня изготовления, при соблюдении условий хранения. Хранить в недоступном для детей месте.

### **2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Препарат при введении в рубец препятствует газообразованию, разрушает образовавшиеся в кормовых массах пузырьки газа, оказывает руминаторное действие. Препарат усиливает секрецию и перистальтику пищеварительного тракта, расслабляет тонус сфинктеров преджелудков, что обеспечивает быстрое продвижение содержимого в кишечнике.

2.2 Молочная кислота подавляет рост гнилостной микрофлоры кишечника, снижает образование токсичных продуктов разложения органических веществ, улучшает обменные процессы и способствуют повышению продуктивности. После всасывания из желудочно-кишечного тракта используются организмом для синтеза глюкозы и гликогена. Алкалоиды чемерицы оказывают стимулирующее действие на гладкую мускулатуру рубца.

### **3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат предназначен для лечения крупного рогатого скота при острой и периодической тимпании, гипо-атонии преджелудков.

3.2 Коровам при тимпании препарат назначают в дозе 40-50 мл на 100 кг массы тела животного. Перед применением разбавляют водой в соотношении 1:10 предварительно перемешав. Препарат задают внутрь при помощи резиновой бутылки или пищеводного зонда непосредственно в полость рубца. В случае необходимости (острое течение тимпании, нарушение акта глотания) препарат можно вводить в полость рубца с помощью троакара через брюшную стенку в области левой голодной ямки. Если состояние животного через 20-30 мин после введения препарата не улучшилось, препарат применяют повторно.

Телятам препарат назначают в дозе 5,0-6,0 мл на 10 кг массы тела животного. Перед применением препарат разбавляют водой в соотношении 1:10 и задают внутрь при помощи резиновой бутылки.

При патологии рубцового пищеварения (атонии, гипотонии) крупному рогатому скоту препарат назначают в дозе 10-15 мл на 100 кг массы животного. Перед применением препарат разводят водой в соотношении 1:2 - 1:3 и вводят внутрь при помощи резиновой бутылки.

3.3 При применении препарата допускается использовать другие лекарственные средства (ихтиол, креолин).

3.4 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных явлений. В случае передозировки и отравлении алкалоидами чемерицы - антидотом является 1% раствор атропина сульфата подкожно, в дозе 0,3-1 мл на 10 кг массы.

3.5 Продукция животноводства, полученная от обработанных препаратом животных, используется без ограничений.

#### **4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ**

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

4.2 При попадании препарата на кожу - промыть водой с мылом, при попадании в глаза - промыть большим количеством воды.

#### **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 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» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

#### **6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ**

6.1 Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Белветфарма» (247050, Республика Беларусь, Гомельская обл., г. Добруш, ул. Фрунзе 17, тел./факс: 8 (02333) 5-38-56, 8 (0232) 26-36-29) по заказу Общества с ограниченной ответственностью «ГомельФарм» (246048, Республика Беларусь, г. Гомель, проезд Орудийный, 192, комн. 5, тел./факс: 8 (0232) 26-36-29).

Инструкция разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Ковзов В.В., Макаревич Г.Ф.), сотрудником ООО «ГомельФарм» (Юркевич В.А.).