



**ИНСТРУКЦИЯ
ПО ВЕТЕРИНАРНОМУ ПРИМЕНЕНИЮ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА
Денагард® 80%**

(Организация-разработчик: «Elanco Europe Ltd.»; Form 2 Bartley Way, Bartley Wood Business Park, Hook, RG27 9XA United Kingdom / «Эланко Юроп Лтд.»; Форм 2, Бартли Уэй, Бартли Вуд Бизнес Парк, Хук, RG27 9XA, Великобритания)

Номер регистрационного удостоверения: 826-3-9.18-4209№ПВИ-3-10.7/02351

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Денагард® 80% (Denagard® 80%);
международное непатентованное наименование действующего вещества: тиамулин.
2. Лекарственная форма: порошок для перорального применения.
Денагард® 80% содержит в 1 кг действующее вещество тиамулин гидрогенфумарат — 800 г и вспомогательное вещество — желатин.
3. По внешнему виду препарат представляет собой микрогранулированный порошок белого или желтоватого цвета.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения — 4 года с даты производства, препарат необходимо использовать сразу после вскрытия упаковки. Не применять по истечении срока годности.
4. Выпускают препарат расфасованным по 25 кг в многослойные фольгированные ПЭТФ-пакеты с внутренним покрытием из полиэтилена. Каждая единица фасовки снабжается инструкцией по применению на русском языке. Пакеты помещают в транспортные картонные коробки.
5. Хранят Денагард® 80% в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, при температуре не выше 25 °С.
6. Препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа — макролиды и азалиды.
10. Тиамулин, входящий в состав лекарственного препарата, оказывает бактериостатическое действие за счет подавления синтеза белка микробной клетки на рибосомальном уровне. Тиамулин проявляет высокую активность в

отношении микоплазм, включая *M. hyopneumoniae*, *M. hyosynoviae*, *M. hyorhinis*, брахиспир (*B. hyodysenteriae*, *B. pilosicoli*), грамположительных аэробов, в том числе *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Corynebacterium pyogenes* и анаэробов (*Clostridium perfringens*), грамотрицательных анаэробов, в том числе *Lawsonia intracellularis*, *Bacteroides* spp., *Fusobacterium* spp. и аэробов *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*; не действует на бактерии семейства *Enterobacteriaceae*, в том числе *Salmonella* spp. и *Escherichia coli*.

После перорального введения препарата тиамулин быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в большинство органов и тканей, достигая максимальных концентраций в организме свиней через 2 часа после введения и сохраняясь на терапевтическом уровне на протяжении 18-24 часов. Тиамулин метаболизируется в печени до неактивных метаболитов, которые выводятся из организма преимущественно с фекалиями и в меньшей степени с мочой.

Денагарт® 80% по степени воздействия на организм относится к веществам «умеренно опасным» (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76) в рекомендуемых дозах хорошо переносится свиньями.

III. Порядок применения

11. Денагарт® 80% применяют свиньям при дизентерии, пролиферативной энтеропатии (илеите) и энзоотической пневмонии. Возможно применение у группы животных, подозреваемых в заражении.

12. Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животного к тиамулину. Не следует применять препарат свиньям с выраженной печеночной и почечной недостаточностью.

13. Все работы с Денагарт® 80% необходимо проводить с использованием спецодежды и средств индивидуальной защиты (резиновые перчатки, защитные очки, респиратор). Во время работы запрещается пить, курить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть с мылом лицо и руки, рот прополоскать водой.

Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к тиамулину следует избегать прямого контакта с Денагарт® 80%. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо тотчас смыть проточной водой с мылом.

В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата внутрь следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению лекарственного препарата или этикетку).

14. После консультации с ветеринарным специалистом допускается применение препарата животным в период беременности и лактации, если ожидаемая польза от применения препарата превышает возможный вред для плода.

15. Денагарт® 80% применяют свиньям с кормом индивидуально или групповым способом:

— при дизентерии, в том числе осложненной *Fusobacterium* spp. и *Bacteroides* spp., и энзоотической пневмонии в суточной дозе 6-8 мг тиамулина

гидрогенфумарата на 1 кг массы животного. Курс применения препарата составляет 5-7 дней;

— при пролиферативной энтеропатии в суточной дозе 7,5 мг тиамулина гидрогенфумарата на 1 кг массы животного в течение 10-14 дней.

16. При применении Денагард® 80% в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и средства симптоматической терапии.

17. При передозировке лекарственного препарата у животных может наблюдаться гиперпноэ и болезненность в области брюшной полости.

При признаках интоксикации применение препарата прекращают и животному назначают средства симптоматической терапии.

18. Не допускается применение Денагард® 80% совместно с монензином, наразином, салиномицином и другими полиэфирными ионофорами, антибиотиками аминогликозидного ряда, а также на протяжении 7 дней до и 7 дней после применения указанных лекарственных средств, ввиду возможного возникновения у животных побочных явлений и осложнений.

19. Особенности действия при первом применении лекарственного препарата и его отмене не установлено.

20. Следует избегать нарушений схемы применения препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы необходимо возобновить применение препарата в той же дозе и по той же схеме.

21. Убой свиней на мясо разрешается не ранее, чем через 6 суток после последнего применения Денагард® 80%. Мясо животных, вынужденно убитых ранее указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного
препарата для ветеринарного
применения:

Организация, осуществляющая
производство и упаковку продукции:

Sandoz GmbH, Plant Schafteuau,
Biochemiestrassen 10, A-6336 Langkampfen,
Austria / «Сандоз ГмбХ», Завод в
Шафтенау, Биохемиштрассе 10, А-6336
Лангампфен, Австрия.

Организация, осуществляющая
контроль качества и выпуск продукции:

Sandoz GmbH, Plant Kundl,
Biochemiestrassen 10, A-6250 Kundl, Austria /
«Сандоз ГмбХ», Завод в Кундль,
Биохемиштрассе 10, А-6250, Кундль,
Австрия.

Альтернативная организация,
осуществляющая производство,
первичную и вторичную упаковку,
контроль качества и выпуск готовой

продукции:

Elanco (Shanghai) Animal Health Co.,
Ltd, 1 Changzhong Road, Wusi Farm,
Fengxian District, Shanghai, 201423, China /
«Эланко (Шанхай) Анимал Хелс Ко.,
Лтд.», Чанчжун Роуд 1, Уси Фарм, район
Фэнсянь, г. Шанхай, 201423, Китай.

Наименование, адрес
организации, уполномоченной
держателем или владельцем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на
принятие претензий от потребителя:

ООО «Эланко Рус», 123112, Москва,
Пресненская набережная, д. 10, эт. 16, пом.
1Б, ком. 13.

Специалист по регистрации
ООО «Эланко Рус»



Бугаева Е.С.

Handwritten mark