

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от «23» декабря 2020 г № 112

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Тритилосульф»

1. Общие сведения

1.1 Тритилосульф – (Tritylosulfum).

1.2 Препарат «Тритилосульф» представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета со слабым специфическим запахом.

1.3 В 1 г препарата содержится: 300,0 мг сульфадимидина (сульфадимезина), 60,0 мг триметоприма, 125,0 мг тилозина тартрата и вспомогательные вещества (декстроза).

1.4 Препарат выпускают в полимерной таре или в двойных пакетах из полиэтилена по 50,0 г; 100,0 г; 200,0 г; 500,0 г и 1000,0 г.

1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С. Список Б.

1.6 Срок годности 2 года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения.

2. Фармакологические свойства

2.1 Препарат обладает широким спектром антимикробного действия в отношении грамотрицательных (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp., *Pasteurella* spp., *Klebsiella* spp., *Proteus* spp., *Mycoplasma pneumonia*, *Meningococcus* spp., *Hemophilus* spp., *Spirochaeta* spp., *Treponema* spp., *Rickettsia* spp.) и грамположительных бактерий (*Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Listeria monocytogenes*, *Clostridium* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*), а также микоплазм, хламидий, эймерий.

2.2 Тилозин, входящий в состав препарата, является макролидным антибиотиком бактериостатического действия. Тилозин посредством пассивной диффузии проникает внутрь бактериальной клетки, где блокирует белковый синтез путем соединения с рибосомальной субъединицей 50S.

Сульфадимидин (сульфадимезин) является синтетическим сульфаниламидом, механизм действия которого заключается в блокировании синтеза фолиевой кислоты бактерий, что приводит к остановке синтеза бактериальных нуклеиновых кислот.

Триметоприм является синтетическим химиотерапевтическим средством, производным диаминопиримидина. В комбинации сульфадимидин (сульфадимезин) с триметопримом проявляют синергизм действия, что увеличивает их эффективность против широкого спектра патогенных микроорганизмов.

Препарат малотоксичен, в терапевтических дозах не оказывает побочных действий.

2.4 Действующие вещества препарата хорошо всасываются из желудочно-кишечного тракта, проникают во все органы и ткани. Терапевтическая концентрация поддерживается в течение 15 – 20 часов. Препарат из организма выделяется с мочой и фекалиями.

3. Порядок применения препарата

3.1 Препарат применяют телятам, пороссятам и птице при заболеваниях респираторного, желудочно-кишечного и мочеполового тракта (пневмониях, катаральной бронхопневмонии, бронхите, ларингите, сепсисе, диспепсии, гастроэнтеритах, дизентерии поросят, инфекции мочевых путей, сальмонеллезе, пастереллезе, респираторном микоплазмозе, эймериозе птиц) и других заболеваниях, вызываемых чувствительными к компонентам препарата возбудителями.

3.2 Молодняку сельскохозяйственных животных (телята, поросята) препарат назначают внутрь в дозе 0,04 г/кг массы животного 2 раза в сутки с интервалом 12 часов с кормом до выздоровления (на первый прием доза двукратная).

3.3 Птице назначают из расчета 1,0 г на 5 кг корма 2 раза в день с интервалом 12 часов до выздоровления.

3.4 Препарат противопоказан козам и животным при повышенной индивидуальной чувствительности к его компонентам (сульфадимидин, триметоприм и тилозина тартрат).

3.5 Препарат не совместим с новокаином и анестезином.

3.6 Убой животных на мясо для использования в пищу людям разрешен через 12 суток после последнего применения препарата, птицы через 7 суток после последнего применения препарата.

3.7 Препарат запрещен к применению на территории Республики Беларусь для птицы, чье яйцо используется в пищу людям.

4. Меры личной профилактики

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

5. Порядок предъявления рекламаций.

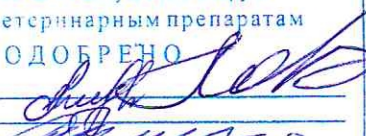
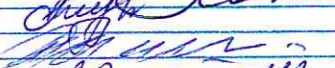
5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

5.2 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 изготовителя.

6.1 Производственное унитарное предприятие «Витебский завод ветеринарных препаратов», 210001, г. Витебск, ул. 11-я Свердлова, 15В.

Инструкция по применению препарата «Тритилосульф» разработано заведующим кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ», доцентом Толкачем Н.Г. и доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «ВГАВМ» Петровым В.В.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23.12.2020	протокол № 112