

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам

протокол от 23 декабря 2020 г № 112

## ИНСТРУКЦИЯ по применению препарата ветеринарного «Тритиолосульф»

### 1. Общие сведения

1.1 Тритиолосульф – (Tritylosulfum).

1.2 Препарат «Тритиолосульф» 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 триметопrima, 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 °C до плюс 25 °C. 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 pneumoniae*, *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.

Триметопrim 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, поросятам 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» разработана 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	г. Минск. протокол № 112