

ОДОБРЕНО  
Совет по ветеринарным препаратам  
от «17» марта 2023 г. Протокол №127

## ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Тилозал П 50%»

### 1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Тилозал П 50% (Tylosalum P 50%).

Международное непатентованное наименование: тилозин.

Лекарственная форма: порошок для перорального применения.

1.3 Ветеринарный препарат «Тилозал П 50%» (далее по тексту – препарат) по внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета. В 1,0 г препарата в качестве активного действующего вещества содержится 500 мг тилозина тартрата и вспомогательное вещество: декстроза.

1.4 Препарат упаковывают по 100, 500 и 1000 г в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки.

1.5 Хранят препарат с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5°C до плюс 25°C. Хранить в местах недоступных для детей.

1.6 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Не применять после окончания срока годности.

1.7 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

### 2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Тилозин – антибиотик из группы макролидов, отличается большой терапевтической широтой и хорошей переносимостью у всех видов животных и птицы. Препарат активен в отношении большинства грамотрицательных (*Escherchia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Bordetella bronchiseptica*, *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumonia*) и грамположительных микроорганизмов (*Staphilococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Clostridium spp.*), микоплазм, хламидий и других микроорганизмов чувствительных к тилозину.

Механизм действия тилозина, входящего в состав препарата, основан на подавлении синтеза белка за счет блокирования фермента транслоказы.

2.2 При пероральном применении препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта в кровь и проникает в большинство органов и тканей организма. Терапевтическая концентрация тилозина в крови сохраняется в течение 12–18 часов. Выводится тилозин из организма в основном с фекалиями.

2.3 Препарат относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

### 3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют свиньям и цыплятам-бройлерам и ремонтному молодняку кур-несушек при заболеваниях желудочно-кишечного тракта и органов дыхания, вызванных возбудителями, чувствительными к тилозину.

3.2 Свиньям препарат назначают индивидуально или групповым способом в дозе 0,5–1,0 г на литр воды (10–20 мг/кг массы тела животного) в течение 3–5 дней.

3.3 Птице препарат задают орально из расчета 0,5–1,0 кг на 1000 л питьевой воды (10–20 мг/кг массы тела животного) или 1,0–1,3 кг на 1 тонну корма в течение 3–5 дней в зависимости от тяжести заболевания.

Препарат предварительно растворяют в небольшом количестве воды, добавляя воду к препарату, после чего вносят остальной объем воды для получения необходимой

концентрации. Следует избегать попадания прямого солнечного света на водный раствор препарата.

3.4 В редких случаях у свиней после применения препарата возможны аллергические реакции в виде эритемы, зуда, отека и частичного выпадения прямой кишки. В этом случае применения препарата прекращают и назначают антигистаминные препараты и препараты кальция.

3.4 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность к макролидам, заболевания печени и почек.

Не рекомендуется одновременное применение с препаратами на основе пенициллина и цефалоспорины.

Запрещается применение препарата курам-несушкам, чье яйцо используются в пищу людям.

3.5 Убой животных и птицы на мясо разрешается не ранее, чем через 8 дней после последнего применения препарата. Мясо животных и птицы, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила 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 которой 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» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная 19 А).

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производственный кооператив «Биогель».

Юридический адрес: Республика Беларусь, 220035 г. Минск, ул. Тимирязева, 65, оф. 313.

Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, 222680, Минская область, Столбцовский район, д. Нивное.

По заказу Частного производственно-торгового унитарного предприятия «Летуаль» Республика Беларусь, 220075, г. Минск, ул. Инженерная, д.1Е.

Инструкция по применению разработана сотрудниками ПК «Биогель», Частного предприятия «Летуаль» (Л.Е.Янушевская, А.Н. Безбородкин).

Министерство ветеринарного и продовольственного  
надзора Республики Беларусь  
Министерства сельского хозяйства и  
продовольствия Республики Беларусь  
Совет по ветеринарным препаратам

**ОДОБРЕНО**

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

1Е 03 20 23 127