

Рассмотрено и одобрено на заседании Ветбиофармсовета  
« 29 » января 2016 года, Протокол № 82

## 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: 0,3 г сульфадимидина (сульфадимизина), 0,06 г триметоприма, 0,125 г тилозина тартрата и вспомогательные вещества до 1,0 г.
- 1.4 Выпускают в полимерной таре, пакетах из ламинированной фольги или в двойных пакетах из полиэтилена по 0,05; 0,1; 0,2; 0,5 и 1,0 кг.
- 1.5 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте, при температуре от плюс 5 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 выраженной бактерицидной активностью против грамположительных и грамотрицательных микроорганизмов, кокцидий, микоплазм, трепонем.
- 2.2 Препарат малотоксичен, в терапевтических дозах не оказывает побочных действий.
- 2.3 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. Спектр действия тилозина охватывает грамположительные бактерии, в том числе микоплазмы.  
Сульфадимидин (сульфадимизин) 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 (сульфадимизин) с триметопримом проявляют синергизм действия, что увеличивает их эффективность против широкого спектра патогенных микроорганизмов.
- 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 при пневмониях, катаральной бронхопневмонии, бронхите, ларингите, сепсисе, диспепсии, гастроэнтеритах, дизентерии поросят, инфекции мочевых путей, сальмонеллезе, пастереллезе, респираторном микоплазмозе, эймериозе птиц и других заболеваниях, возбудители которых чувствительны к компонентам препарата.
- 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 Не применять лактирующим животным.
- 3.7 Убой животных и птицы на мясо для использования в пищу людям разрешено через семь суток после последнего применения препарата.

3.8. 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, 15.

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.

