

**Инструкция  
по применению ветеринарного препарата Тилозал П 50%**

**1. Общие сведения.**

- 1.1 Тилозал П 50% (Tylosalum P 50%).  
1.2 Тилозал П 50% - порошок, в 1 г которого содержится 500 мг тилозина и наполнитель.  
1.3 По внешнему виду представляет собой порошок от белого до светло-желтого цвета, хорошо растворим в воде.  
1.4 Препарат упаковывают по 100; 200; 500; 1000г в пакеты из металлизированной полиэтиленовой пленки или пластмассовые банки.  
1.5 Хранят с предосторожностью (список Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от +5 до +25° С. Срок годности - 2 года от даты изготовления.

**2. Фармакологические свойства**

- 2.1 Тилозин является макролидным антибиотиком, активен в отношении большинства грамположительных и некоторых грамотрицательных микроорганизмов, в том числе кокков, трепонем, лептоспир, коринебактерий, клостридий, эризипелотриксос, пастерелл, хламидий, микоплазм и др. Действует бактериостатически посредством блокирования синтеза белка микроорганизма.  
2.2. При пероральном применении антибиотик хорошо всасывается в желудочно-кишечном тракте и создаёт бактериостатические концентрации в крови и тканях. Выводится из организма с фекалиями и мочой. Тилозин отличается большой терапевтической широтой и хорошей переносимостью у всех видов животных и птицы.  
2.3 Препарат выводится из организма с калом и мочой.

**3. Порядок применения препарата**

- 3.1 Тилозал П 50% применяют для профилактики и лечения: микоплазмоза, хронических респираторных инфекций цыплят и индеек, спирохетоза кур и индеек, инфекционного синовита и синусита индеек, некротического энтерита и заразного насморка у кур. А так же дизентерии, некротического энтерита и гастроэнтероколита бактериальной этиологии у свиней.  
3.2 Тилозал П 50% применяют перорально с питьевой водой как единственной жидкостью для питья. Препарат предварительно растворяют в небольшом количестве воды, добавляя воду к препарату, после чего раствор разбавляют водой до необходимой концентрации.  
Для профилактики птице назначают в концентрации 1,0 г препарата на 1 л питьевой воды по следующей схеме, указанной в таблице 1.

Таблица 1.

Вид животного	Возраст	Продолжительность применения (сут.)
Цыплята-бройлеры	1-й день	3
	28-й день	1
Индюшата-бройлеры	1-й день	3
	4-я неделя	1
Ремонтный молодняк яичных пород	1-й день	3
	3-я неделя	1
	9-я неделя	2
Племенные несушки	20-я неделя	2
	1-й день	3
	4-я неделя	2
	9-я неделя	2
	16-я неделя	2
	20-я неделя	2
24-я неделя	2	

Для лечения птице препарат применяют в той же концентрации в течение 3-5 дней в зависимо-

сти от тяжести заболевания.

Для лечения свиньям препарат применяют в дозе 0,5 г препарата на 1 л питьевой воды на одно животное в течение 3-5 дней. После прекращения симптомов заболевания лечение продолжают еще в течение суток.

Следует избегать попадания прямого солнечного света на водный раствор препарата.

3.3 Побочные действия. У свиней возможны аллергические реакции в виде эритемы, зуда, респираторных явлений, отека и частичного выпадения прямой кишки. Симптомы быстро проходят после прекращения применения препарата.

3.4 Противопоказания. Не рекомендуется применять курам-несушкам и индейкам, яйца которых используются в пищу. Не применять одновременно с пенициллинами, цефалоспорины и линкомицином.

3.5 Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 8 дней после прекращения применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, не используют в пищу людям, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

#### **4. Меры личной 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, не менее 3-х невскрытых пакетов или банок препарата из серии вызвавшей осложнение, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» для подтверждения на соответствие нормативных документов г. Минск, ул. Красная 19-а, тел 290-42-75.

#### **6. Полное наименование изготовителя и адрес**

Частное производственно-торговое унитарное предприятие «Летуаль», Республика Беларусь, 220005, г. Минск, пр-т Независимости, д.43, оф. 1-9

Инструкция по применению разработана инженером-технологом ПК «Биогель», Р Б, г. Минск, Яхновцом В.В. и старшим научным сотрудником отдела токсикологии и незаразных болезней животных РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» А.Н. Безбородкиным.