

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

TAILAN polvo para administración en agua de bebida o en leche

2. Composición

Cada g contiene:

Principios activos:

Tartrato de tilosina 1.000 mg

Excipientes:

Ninguno

Polvo blanco a ligeramente amarillento.

3. Especies de destino

Pollos (pollos de engorde, pollos de reposición y gallinas ponedoras), pavos (pavos de engorde y pavos reproductores), porcino y terneros prerrumiantes

4. Indicaciones de uso

Porcino: Tratamiento y metafilaxis de la neumonía enzoótica causada por cepas de *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibles a la tilosina.

Tratamiento y metafilaxis de la adenopatía intestinal porcina (ileítis) causada por cepas de *Lawsonia intracellularis* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

Pollos:

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad crónica respiratoria (CRD) causada por cepas de *Mycoplasma gallisepticum* y *M. synoviae* sensibles a la tilosina.

Tratamiento de enteritis necrótica causada por cepas de *Clostridium perfringens* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

Pavos:

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad crónica respiratoria (CRD) causada por cepas de *Mycoplasma maleagris* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

Terneros prerrumiantes:

Tratamiento y metafilaxis de la neumonía causada por cepas de *Mycoplasma bovis* y *Pasteurella multocida* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

5. Contraindicaciones

No usar en caso de hipersensibilidad a la tilosina, a otros macrólidos.

No usar en caballos u otros equinos en los que la tilosina puede resultar fatal.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Los casos agudos y los animales gravemente enfermos con una reducción en la ingesta de agua deben tratarse por vía parenteral.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales enfermos. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las diferentes cepas de las especies bacterianas habitualmente implicadas en el proceso infeccioso.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a tilosina y disminuir la eficacia del tratamiento con macrólidos como consecuencia de la aparición de resistencias cruzadas.

No dejar el recipiente del agua medicada accesible a otros animales que no se estén tratando o animales salvajes.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La tilosina puede producir irritación. Los macrólidos como la tilosina también pueden causar hipersensibilidad (alergia) después de la inyección, la inhalación, la ingestión o el contacto con la piel o los ojos. La hipersensibilidad a la tilosina puede provocar reacciones cruzadas a otros macrólidos y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias en ocasiones pueden ser graves y por lo tanto se debe evitar el contacto directo.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la tilosina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Manipular el medicamento veterinario con precaución para evitar inhalar el polvo, así como el contacto con la piel y los ojos durante su incorporación al agua o la leche, así como durante la administración del agua de bebida o la leche a los animales.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes, mono, gafas de seguridad y mascarilla desechable con respirador que cumpla con la Norma Europea EN 149 o una mascarilla no desechable con respirador que cumpla con la Norma Europea EN 140 con un filtro que cumpla con la EN143 al manipular el medicamento veterinario, el agua o la leche medicada.

Lavarse las manos tras utilizar el medicamento veterinario.

En caso de exposición accidental con la piel, los ojos o las membranas mucosas, lavar inmediatamente con agua abundante.

En caso de ingestión accidental o si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios y ojos o dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratones y ratas no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre. No se han realizado estudios en las especies de destino. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar con antimicrobianos del grupo de lincosamidas.

Sobredosificación:

Tilosina por vía oral tiene un amplio margen de tolerancia en ganado porcino y aves.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

No existe información disponible sobre potenciales interacciones o incompatibilidades de este medicamento veterinario administrado por vía oral en agua de bebida o alimento líquido que contenga productos biocidas, aditivos alimentarios u otras sustancias utilizadas en el agua de bebida.

7. Acontecimientos adversos

Porcino:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Prolapso rectal Edema rectal, Edema vulvar Eritema, Prurito, Irritación cutánea (vaginal) Enrojecimiento de la mucosa (vaginal)

Pollos, pavos y bovino: Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de

comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida o en leche.

En terneros, puede administrarse también en la leche o el lactoreemplazante.

Porcino:

Neumonía enzoótica: 25 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 27 mg del medicamento veterinario/kg p.v./día, durante 3-10 días.

Adenopatía intestinal porcina (ileitis): 12,5-25 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 13,5-27 mg del medicamento veterinario/día, durante 3-10 días.

Pollos de engorde, pollos de reposición y gallinas ponedoras y pavos

Enfermedad crónica respiratoria: 110 mg de tilosina por kg p.v. y día, equivalente a 119 mg del medicamento veterinario/Kg p.v./día, durante 5 días.

Enteritis necrótica: 20-40 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 21,6-43,2 mg del medicamento veterinario/Kg p.v./día, durante 5 días.

Terneros prerrumiantes:

Neumonía: 20 mg de tilosina/kg p.v., dos veces al día, lo que corresponde a una dosis diaria de 40 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 43,2 mg del medicamento veterinario/Kg p.v./día, durante 7-14 días.

El consumo diario de agua/leche/lactoreemplazante depende de la situación clínica de los animales. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de tilosina en agua/leche/lactoreemplazante.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Según la dosis recomendada, el número y el peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta del medicamento veterinario aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{mg de medicamento}}{\text{/litro de agua de bebida o leche}} = \frac{\text{mg de medicamento/kg p.v./día} \times \text{peso medio de los animales (kg)}}{\text{consumo medio agua o leche (L/día)}}$$

Si no se observa clara mejoría a los tres días de iniciado el tratamiento, debe confirmarse el diagnóstico.

Cuando finalice el periodo de medicación, limpiar el sistema de suministro de agua de bebida/leche/lactoreemplazante, para evitar la toma subterapéutica del principio activo que puede aumentar el desarrollo de resistencias.

9. Instrucciones para una correcta administración

El agua, el lactoreemplazante o la leche medicada debe ser la única fuente de bebida y debe renovarse cada 24 horas.

Evitar el consumo de agua medicada por animales que no estén en tratamiento.

Una vez abierto el envase utilizar en su totalidad.

10. Tiempos de espera

Bovino (terneros prerrumiantes):

Carne: 21 días.

Porcino:

Carne: 1 día.

Pollos:

Carne: Cero días.

Huevos: Cero días.

Pavos:

Carne: 5 días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: Uso inmediato.

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 24 horas.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2385 ESP

Formatos

Frasco de 100 g.

Frasco con 1 bolsa de 500 g.

Bolsa de 1 kg.

Bidón con 1 bolsa de 5 kg.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

05/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Elanco GmbH

Heinz-Lohmann-Str. 4

27472 Cuxhaven

Alemania

Tel: +34 518890402

PV.ESP@elancoah.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S

26 Rue de la Chapelle

68330 Huningue

Francia

Representante local:

Elanco Spain, S.L.U.

Av. de Bruselas, 13

28108 Alcobendas (Madrid)

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

ETIQUETA-PROSPECTO

DATOS QUE DEBEN FIGURAR EN EL ENVASE PRIMARIO - ETIQUETA-PROSPECTO

Frasco con 1 bolsa de 500 g
Bolsa de 1 kg
Bidón con 1 bolsa de 5 kg

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TAILAN polvo para administración en agua de bebida o en leche

2. COMPOSICIÓN

Cada g contiene:

Principios activos:

Tartrato de tilosina 1.000 mg

Polvo blanco a ligeramente amarillento.

3. TAMAÑO DEL ENVASE

500 g
1 kg
5 kg

4. ESPECIES DE DESTINO

Pollos (pollos de engorde, pollos de reposición y gallinas ponedoras) y pavos (pavos de engorde y pavos reproductores); porcino y terneros prerrumiantes

5. INDICACIONES DE USO

Indicaciones de uso

Porcino:

Tratamiento y metafilaxis de la neumonía enzoótica causada por cepas de *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibles a la tilosina.

Tratamiento y metafilaxis de la adenopatía intestinal porcina (ileítis) causada por cepas de por *Lawsonia intracellularis* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

Pollos:

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad crónica respiratoria (CRD) causada por cepas de *Mycoplasma gallisepticum* y *M. synoviae* sensibles a la tilosina.

Tratamiento de enteritis necrótica causada por cepas de *Clostridium perfringens* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

Pavos:

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad crónica respiratoria (CRD) causada por cepas de *Mycoplasma maleagris* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

Terneros prerrumiantes:

Tratamiento y metafilaxis de la neumonía causada por cepas de *Mycoplasma bovis* y *Pasteurella multocida* sensibles a la tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en el rebaño/granja antes de la metafilaxis.

6. CONTRAINDICACIONES

Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a la tilosina o a otros macrólidos.

No usar en caballos u otros equinos en los que la tilosina puede resultar fatal.

7. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales

Los casos agudos y los animales gravemente enfermos con una reducción en la ingesta de agua deben tratarse por vía parenteral.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales enfermos. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las diferentes cepas de las especies bacterianas habitualmente implicadas en el proceso infeccioso.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a tilosina y disminuir la eficacia del tratamiento con macrólidos como consecuencia de la aparición de resistencias cruzadas.

No dejar el recipiente del agua medicada accesible a otros animales que no se estén tratando o animales salvajes.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

La tilosina puede producir irritación. Los macrólidos como la tilosina también pueden causar hipersensibilidad (alergia) después de la inyección, la inhalación, la ingestión o el contacto con la piel o los ojos. La hipersensibilidad a la tilosina puede provocar reacciones cruzadas a otros macrólidos y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias en ocasiones pueden ser graves y por lo tanto se debe evitar el contacto directo.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la tilosina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Manipular el medicamento veterinario con precaución para evitar inhalar el polvo, así como el contacto con la piel y los ojos durante su incorporación al agua o la leche, así como durante la administración del agua de bebida o la leche a los animales.

Usar un equipo de protección individual consistente en guantes, mono, gafas de seguridad y mascarilla desechable con respirador que cumpla con la Norma Europea EN 149 o una mascarilla no desechable con respirador que cumpla con la Norma Europea EN 140 con un filtro que cumpla con la EN143 al manipular el medicamento veterinario, el agua o la leche medicada.

Lavarse las manos tras utilizar el medicamento veterinario.

En caso de exposición accidental con la piel, los ojos o las membranas mucosas, lavar inmediatamente con agua abundante.

En caso de ingestión accidental o si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios y ojos o dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratones y ratas no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre. No se han realizado estudios en las especies de destino. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar con antimicrobianos del grupo de lincosamidas.

Sobredosificación:

Tilosina por vía oral tiene un amplio margen de tolerancia en ganado porcino y aves.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

No existe información disponible sobre potenciales interacciones o incompatibilidades de este medicamento veterinario administrado por vía oral en agua de bebida o alimento líquido que contenga productos biocidas, aditivos alimentarios u otras sustancias utilizadas en el agua de bebida.

8. ACONTECIMIENTOS ADVERSOS

Porcino:

Muy raros

(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Prolapso rectal
Edema rectal, Edema vulvar
Eritema, Prurito, Irritación cutánea (vaginal)
Enrojecimiento de la mucosa (vaginal)

Pollos, pavos y bovino: Ninguno conocido.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en esta etiqueta-prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de esta etiqueta-prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

9. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración en agua de bebida o en leche.

En terneros, puede administrarse también en la leche o el lactoreemplazante.

Porcino:

Neumonía enzoótica: 25 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 27 mg del medicamento veterinario/kg p.v./día, durante 3-10 días.

Adenopatía intestinal porcina (ileitis): 12,5-25 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 13,5-27 mg del medicamento veterinario/día, durante 3-10 días.

Pollos de engorde, pollos de reposición y gallinas ponedoras y pavos:

Enfermedad crónica respiratoria: 110 mg de tilosina por kg p.v. y día, equivalente a 119 mg del medicamento veterinario/Kg p.v./día, durante 5 días.

Enteritis necrótica: 20-40 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 21,6-43,2 mg del medicamento veterinario/Kg p.v./día, durante 5 días.

Terneros prerrumiantes:

20 mg de tilosina/kg p.v., dos veces al día, lo que corresponde a una dosis diaria de 40 mg de tilosina/kg p.v./día, equivalente a 43,2 mg del medicamento veterinario/Kg p.v./día, durante 7-14 días.

El consumo diario de agua/leche/lactoreemplazante depende de la situación clínica de los animales. En consecuencia, para asegurar una dosificación correcta, puede ser necesario ajustar la concentración de tilosina en agua/leche/lactoreemplazante.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Según la dosis recomendada, el número y el peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta del medicamento veterinario aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{mg de medicamento/litro (kg) de agua de bebida o leche} \times \text{mg de medicamento/kg p.v./día) x peso medio de los animales}}{\text{consumo medio agua o leche (L/día)}}$$

Si no se observa clara mejoría a los tres días de iniciado el tratamiento, debe confirmarse el diagnóstico. Cuando finalice el periodo de medicación, limpiar el sistema de suministro de agua de bebida/leche/lactoreemplazante, para evitar la toma subterapéutica del principio activo que puede aumentar el desarrollo de resistencias.

10. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Instrucciones para una correcta administración

El agua, el lactoreemplazante o la leche medicada debe ser la única fuente de bebida y debe renovarse cada 24 horas.

Evitar el consumo de agua medicada por animales que no estén en tratamiento.

Una vez abierto el envase utilizar en su totalidad.

11. TIEMPOS DE ESPERA

Tiempos de espera

Bovino (terneros prerrumiantes):

Carne: 21 días.

Porcino:

Carne: 1 día.

Pollos:

Carne: Cero días.

Huevos: Cero días.

Pavos:

Carne: 5 días.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta-prospecto después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN

Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

14. CLASIFICACIÓN DE LOS MEDICAMENTOS VETERINARIOS

Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

15. NÚMEROS DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FORMATOS

2385 ESP

Formatos:

Frasco de 100 g.

Frasco con 1 bolsa de 500 g.

Bolsa de 1 kg.

Bidón con 1 bolsa de 5 kg.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

16. FECHA DE LA ÚLTIMA REVISIÓN DE LA ETIQUETA-PROSPECTO

Fecha de la última revisión de la etiqueta-prospecto

05/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. DATOS DE CONTACTO

Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Elanco GmbH

Heinz-Lohmann-Str. 4

27472 Cuxhaven

Alemania

Tel: +34 518890402

PV.ESP@elancoah.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Elanco France S.A.S
26 Rue de la Chapelle
68330 Huningue
Francia

Representante local:

Elanco Spain, S.L.U.
Av. de Bruselas, 13
28108 Alcobendas (Madrid)

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

19. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”

Uso veterinario.

20. FECHA DE CADUCIDAD

Exp {mm/yyyy}

Una vez abierto, uso inmediato.

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 24 horas.

21. NÚMERO DE LOTE

Lot {número}