

Tulamine

Tulatromicina



BOVINOS
PORCINOS



VENTA
BAJO RECETA

VENTA BAJO FORMULA
DEL MEDICO VETERINARIO



USO
VETERINARIO



AGITASE
ANTES DE USAR

ANTIBIÓTICO · MACRÓLIDO SOLUCIÓN INYECTABLE

Composición: (Frasco por 50ml y 100ml)

Cada 100ml contiene:

Tulatromicina 10g
Excipientes c.s.p 100ml

Propiedades:

Tulatromicina es un antibiótico macrólido, que actúa principalmente inhibiendo la síntesis proteica bacteriana. Los macrólidos se unen reversiblemente a una subunidad del ribosoma 50 S inhibiendo la translocación durante la síntesis proteica bacteriana, acción que es específica sobre células procaríotas gracias a la ausencia de subunidad 50S en eucariotas.

La tulamina, administrada en una única dosis tiene una rápida absorción y distribución, seguida de una eliminación lenta. Alcanza rápidamente elevadas concentraciones en pulmón, acumulándose en neutrófilos y macrófagos alveolares.

Por su potente acción antibiótica y acumulación en el tejido pulmonar, esta indicada principalmente para el tratamiento de las infecciones respiratorias.

Indicaciones:

Bovinos: Tratamiento de la enfermedad respiratoria bovina (ERB) asociada con *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida* y *Haemophilus somnus* sensibles a tulamina.

Porcinos: Tratamiento de enfermedades respiratorias de ganado porcino (ERP) asociadas con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, y *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibles a tulamina.

Dosificación:

Bovinos: inyección Subcutánea

Porcinos: inyección Intramuscular

Dosis general: 2.5 mg/kg p.v. lo que equivale a 2,5 ml cada 100 kg de p.v. como única dosis.

Precauciones:

Bovinos: No administrar más de 7.5 ml de solución en el mismo sitio.

Porcinos: No administrar más de 2.0 ml de solución en el mismo sitio.

Para asegurar la dosis correcta el peso corporal debe determinarse lo más exactamente posible.

Contraindicaciones y advertencias:

La administración subcutánea en ganado bovino frecuentemente causa reacciones de dolor pasajero e inflamaciones locales en el punto de inyección que pueden persistir durante un máximo de 30 días.

No usar en animales con hipersensibilidad a antibióticos macrólidos. No usar el producto simultáneamente con otros macrólidos o

Lincosamidas

No usar en vacas en lactación que estén produciendo leche para el consumo humano.

No usar en novillas o vacas preñadas que estén destinadas a la producción de leche para consumo humano, durante los dos meses previos a la fecha prevista de parto.

Período de Retiro:

Los bovinos tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta 49 días después de finalizado el tratamiento. Los porcinos tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta 8 días después de finalizado el tratamiento. No administrar en bovinos cuya leche se destine al consumo humano.

Conservación correcta del producto:

Mantener en su envase original. Conservar en una temperatura inferior a los 30°C, en un lugar fresco, al abrigo de la luz y la humedad. No utilizar después de la fecha de vencimiento. Mantener fuera del alcance de los niños

Precauciones para desechar el envase:

Los envases vacíos, no constituyen un factor de riesgo. Descartar completamente el envase luego de haber utilizado el contenido. No arrojar el envase a cursos de agua.

Advertencias:

Para el animal: En ganado bovino, a dosis de tres, cinco o diez veces la dosis recomendada, se observaron signos transitorios atribuidos a molestias en el lugar de la inyección como inquietud, movimiento de la cabeza, pataleo y breve disminución de la ingesta de comida. A 5-6 veces la dosis recomendada se ha observado leve degeneración de miocardio en ganado bovino. En lechones de aproximadamente 10 kg a los que se administró tres, o cinco veces la dosis terapéutica se observaron signos transitorios atribuidos a molestias en el sitio de inyección, como vocalización excesiva e inquietud. También se observó cojera cuando se utilizó la pata trasera como lugar de inyección. No existe antídoto específico.

En caso de sobredosis, suspender la medicación y realizar tratamiento específico de los síntomas. Consulte al médico veterinario.

Para el hombre: La tulamina produce irritación en los ojos. En caso de exposición accidental a los ojos, lavarlos inmediatamente con agua limpia.

La tulamina puede causar sensibilización por contacto con la piel. En caso de exposición accidental de la piel, lávese inmediatamente con agua y jabón.

Lavarse las manos después de su uso.

En caso de ingestión accidental comunicarse al Centro Nacional de Intoxicaciones (Arg.): 0800 333 0160

Elaborado y Distribuido por LABORATORIO WEIZUR ARGENTINA S.A.
Calle 474 N° 87, B1896OLA, City Bell - Pcia. de Buenos Aires- Argentina
Tel/Fax +54 221 480-0010 - e-mail: info@weizur.com

SENASA Estab. Elab. N° 8262 - Cert. N° 0670/E
Dir. Téc.: Dr. Roberto J. Antonio Vacca-Méd. Vet., Mat. Prof. N° 6660
INDUSTRIA ARGENTINA

WEIZUR COLOMBIA SAS
Carrera 55ª # 128ª - 62 Bogotá DC, Colombia
ventascolombia@weizur.com
Tel: +57 (1)9261831 / 30

REGISTRO ICA: 9433-MV