



TULAVEN®

USO VETERINARIO · VENTA BAJO FÓRMULA DEL MÉDICO VETERINARIO

Solución inyectable para ganado vacuno y cerdos

COMPOSICIÓN	Cada ml contienen:
	Tulatromicina 100 mg
	Excipientes c.s.p. 1 ml

ESPECIE DESTINO	Bovinos y Porcinos
------------------------	--------------------

INDICACIONES En **Bovinos**, para el tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria bovina (BRD por sus siglas en inglés) asociada con *Manheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis*, susceptibles a la tulatromicina. La presencia de la enfermedad en el rebaño debe establecerse antes del tratamiento metafiláctico.

Tratamiento de queratoconjuntivitis bovina (IBK, por sus siglas en inglés), asociada con *Moraxella bovis*, sensible a la tulatromicina.

En **Cerdos**, para el tratamiento y la metafilaxis de la enfermedad respiratoria de cerdos (SRD, por sus siglas en inglés), asociada con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Haemophilus parasuis* y *Bordetella bronchiseptica*, susceptibles a la tulatromicina. La presencia de la enfermedad en la pira debe estar establecida antes del tratamiento metafiláctico. Tulaven® debe utilizarse únicamente si se espera que los cerdos desarrollen la enfermedad dentro de 2 a 3 días.

ADMINISTRACIÓN Y DOSIFICIÓN

Ganado vacuno:

Vía subcutánea.

Una única inyección subcutánea de 2.5 mg de tulatromicina/kg de peso vivo (equivalente a 1 ml/40 kg de peso vivo). Para el tratamiento de ganado bovino con un peso vivo superior a 300 kg, dividir la dosis de manera que no se inyecten más de 7,5 ml en el mismo sitio.

Cerdos

Vía intramuscular.

Una única inyección intramuscular de 2,5 mg de tulatromicina por kg de peso vivo (equivalente a 1 ml/40 kg de peso vivo) en el cuello. Para el tratamiento de ganado porcino con un peso vivo superior a 80 kg, dividir la dosis de manera que no se inyecten más de 2 ml en el mismo sitio.

Para cualquier enfermedad respiratoria, se recomienda tratar los animales en las fases tempranas de la enfermedad y evaluar la respuesta al tratamiento durante las 48 horas después de la inyección. Si persisten o aumentan las manifestaciones de enfermedades respiratorias, o si se produce una recidiva, debe cambiarse el tratamiento, utilizando otro antibiótico y continuar hasta que las manifestaciones clínicas hayan desaparecido.

CONTRAINDICACIONES	<p>No utilizar en animales con hipersensibilidad a antibióticos macrólidos o alguno de los excipientes.</p> <p>No usar simultáneamente con otros macrólidos o lincosamidas.</p> <p>No usar en animales en lactación cuya leche se destine para consumo humano. No usar en animales gestantes que estén destinados a la producción de leche para consumo humano, durante los dos meses previos a la fecha prevista del parto.</p>
REACCIONES ADVERSAS	<p>La administración subcutánea de tulatromicina en ganado bovino causa muy frecuentemente dolor pasajero e inflamaciones locales en el punto de inyección, que pueden persistir hasta 30 días. No se han observado dichas reacciones en ganado porcino después de la administración intramuscular.</p> <p>Las reacciones patomorfológicas en el punto de inyección (incluyendo cambios reversibles de congestión, edema, fibrosis y hemorragia) son muy frecuentes aproximadamente 30 días después de la inyección en ganado bovino y porcino.</p> <p>La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:</p> <ul style="list-style-type: none">- muy frecuente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)- frecuente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)- infrecuente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1000 animales tratados)- en raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10,000 animales tratados)- en muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10,000 animales tratados, incluyendo casos aislados).
PERIODO DE RETIRO	<p>Bovino (Carne): 22 días – Porcino (Carne): 13 días</p> <p>Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.</p> <p>No debe utilizarse en animales gestantes que estén destinadas a la producción de leche para consumo humano, durante los dos meses previos a la fecha prevista de parto</p>
PRECAUCIONES ESPECIALES	<p>Precauciones especiales para el uso en animales</p> <p>El uso del medicamento debe basarse en pruebas de sensibilidad de las bacterias aisladas del animal. Cuando se utilice el medicamento se deben tener en cuenta las políticas antimicrobianas oficiales, nacionales y regionales.</p> <p>Precauciones especiales que debe tomar la persona que administra el producto medicinal veterinario a animales.</p> <p>La tulatromicina produce irritación en los ojos. En caso de exposición accidental de los ojos, lavar inmediatamente con agua limpia.</p> <p>La tulatromicina puede causar sensibilización por contacto con la piel. En caso de derrame accidental en la piel, lavar inmediatamente con agua y jabón.</p> <p>Lavarse los manos después de su uso.</p> <p>En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el envase o la etiqueta.</p>

Uso durante gestación y lactancia

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto ni tóxicos para la madre.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. Utilizar únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo realizada por el veterinario responsable.

Interacción con otros productos medicinales y otras formas de interacción

Existe resistencia cruzada con otros macrólidos. No administrar simultáneamente con antimicrobianos con un modo de acción similar, tales como otros macrólidos o lincosamidas.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia, antídotos) en caso necesario

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. Se ha observado leve degeneración de miocardio en ganado bovino recibiendo de 5 a 6 veces la dosis recomendada.

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 tales como vocalización excesiva e inquietud. También se observó cojera cuando se utilizó la pata trasera como lugar de inyección.

Incompatibilidades

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

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo, deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

Manténgase fuera del alcance de los niños y animales domésticos

ALMACENAMIENTO

Conservar el producto entre 15°C y 30°C.

Una vez abierto el envase, el producto puede ser utilizado durante 28 días.

PRESENTACIÓN

Frasco x 20, 50, 100, 250 y 500 ml



Av. Orellana E9-195 y Av. 6 de Diciembre
Edificio Alisal de Orellana, Oficina 1101
Quito, Ecuador

Telfs: (593) 2-566-170 / (593) 2-563-034 / (593) 999-316-651
Email: servicioalcliente@dimune.com