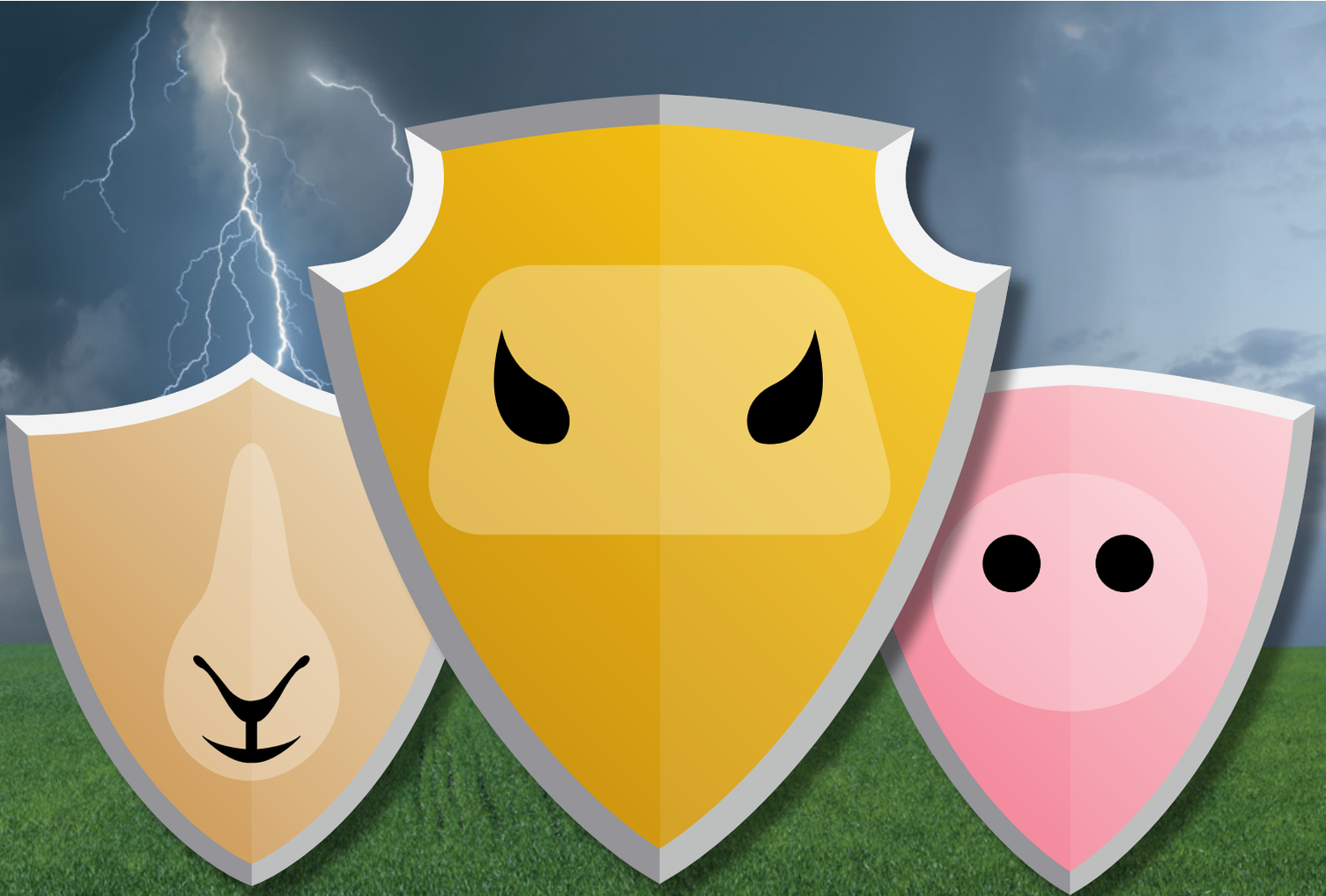


Tulazzin®



100 mg/ml Solución inyectable para bovino, porcino y ovino
Tulatromicina



TULATROMICINA MOLÉCULA DE REFERENCIA



Eficaz frente a enfermedades respiratorias en bovino y porcino



Tramamiento de la pododermatitis infecciosa en ovino



KARIZOO

Tulazzin®

100 mg/ml Solución inyectable para bovino, porcino y ovino
Tulatromicina



Composición

Sustancia activa: **Tulatromicina 100 mg** / Excipientes: Monotioglicerol 5 mg

Especies de destino

Bovino, porcino y ovino.



BOVINO



PORCINO



OVINO

Instrucciones de uso

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria bovina (ERB) asociada con *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis* sensibles a tulatromicina.

Debe establecerse la presencia de la enfermedad en el rebaño antes del uso del medicamento veterinario.

Tratamiento de la queratoconjuntivitis infecciosa bovina (QIB) asociada con *Moraxella bovis* sensible a tulatromicina.

Tratamiento y metafilaxis de enfermedades respiratorias de porcino (ERP) asociadas con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae* *Haemophilus parasuis* y *Bordetella bronchiseptica* sensibles a tulatromicina. Debe establecerse la presencia de enfermedad en el rebaño antes del uso del medicamento veterinario. El medicamento veterinario solo debe usarse si se espera que los cerdos desarrollen la enfermedad en el plazo de 2-3 días.

Tratamiento de las primeras etapas de pododermatitis infecciosa (pedero) asociado con *Dichelobacter nodosus* virulento que requiere tratamiento sistémico.

Posología y vía de administración

Vía subcutánea.
Una única inyección de 2,5 mg de tulatromicina por Kg p.v. (1 ml / 40 Kg p.v.).

Vía intramuscular.
Una única inyección de 2,5 mg de tulatromicina por Kg p.v. (1 ml / 40 Kg p.v.) en el cuello.

Vía intramuscular.
Una única inyección de 2,5 mg de tulatromicina por Kg p.v. (1 ml / 40 Kg p.v.) en el cuello.

Tiempo de espera (carne)

22 días

13 días

16 días

Su uso no está autorizado en animales que producen leche para consumo humano. 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.

Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años
Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días

Formatos

100ml Caja de cartón que contiene un vial de 100 ml

250ml Caja de cartón que contiene un vial de 250 ml

Uso veterinario

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Tulazzin® 100 mg/ml, solución inyectable para bovino, porcino y ovino. Composición cualitativa y cuantitativa: Sustancia activa: Tulatromicina 100 mg Excipientes: Monotioglicerol 5 mg. **Forma farmacéutica:** Solución inyectable. Solución transparente de incolora a ligeramente amarilla, sin partículas visibles. **Especies de destino:** Bovino, porcino y ovino. **Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Bovino Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria bovina (ERB) asociada con *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis* sensibles a tulatromicina. Debe establecerse la presencia de la enfermedad en el rebaño antes del uso del medicamento veterinario. Tratamiento de la queratoconjuntivitis infecciosa bovina (QIB) asociada con *Moraxella bovis* sensible a tulatromicina. Porcino Tratamiento y metafilaxis de enfermedades respiratorias de porcino (ERP) asociadas con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae* *Haemophilus parasuis* y *Bordetella bronchiseptica* sensibles a tulatromicina. Debe establecerse la presencia de enfermedad en el rebaño antes del uso del medicamento veterinario. El medicamento veterinario solo debe usarse si se espera que los cerdos desarrollen la enfermedad en el plazo de 2-3 días. Ovíno Tratamiento de las primeras etapas de pododermatitis infecciosa (pedero) asociado con *Dichelobacter nodosus* virulento que requiere tratamiento sistémico. **Contraindicaciones** No usar en casos de hipersensibilidad a antibióticos macrólidos o a algún excipiente. No usar simultáneamente con otros macrólidos o lincosamidas. **Precauciones especiales de uso** Este medicamento veterinario no contiene ningún conservante antimicrobiano. Precauciones especiales para su uso en animales: El uso del medicamento veterinario debe basarse en pruebas de sensibilidad de las bacterias aisladas del animal. Si se produce una reacción de hipersensibilidad, administrar un tratamiento apropiado de inmediato. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: La tulatromicina produce irritación en los ojos. En caso de exposición accidental lavar inmediatamente con agua limpia. La tulatromicina puede causar sensibilización por contacto con la piel. En caso de derrame accidental en la piel, lavar inmediatamente con agua y jabón. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico. **Reacciones adversas:** La administración subcutánea del medicamento veterinario en bovino causa muy frecuentemente dolor pasajero e inflamaciones locales en el punto de inyección que pueden persistir hasta 30 días. **Posología y vía de administración:** Bovino. Vía subcutánea. Una única inyección de 2,5 mg de tulatromicina por Kg p.v. (1 ml / 40 Kg p.v.). Porcino. Vía intramuscular. Una única inyección de 2,5 mg de tulatromicina por Kg p.v. (1 ml / 40 Kg p.v.) en el cuello. Ovíno. Vía intramuscular. Una única inyección de 2,5 mg de tulatromicina por Kg p.v. (1 ml / 40 Kg p.v.) en el cuello. 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. **Tiempo(s) de espera:** Bovino (carne): 22 días. Porcino (carne): 13 días. Ovíno (carne): 16 días. Su uso no está autorizado en animales que producen leche para consumo humano. 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. **Propiedades farmacológicas:** Grupo farmacoterapéutico: Antibióticos para uso sistémico, macrólidos. Código ATC vet: QJ01FA94. **Incompatibilidades principales:** En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios. **Período de validez:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días. **Precauciones especiales de conservación:** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. **Formatos:** Caja de cartón que contiene 1 vial de 50 ml. Caja de cartón que contiene 1 vial de 100 ml. Caja de cartón que contiene 1 vial de 250 ml. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Titular de la autorización de comercialización:** Alivira Animal Health Limited 16 Glenoaks Close, Glenconner, Clonmel Co Tipperary Irlanda. E91T8Y6. **Número(s) de la autorización de comercialización:** 3950 ESP. **Prohibición de venta, dispensación y/o uso:** Uso veterinario Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario.