

FICHA TÉCNICA

ZUPREVO® 180
Tildipirosina 180 mg/ml
Solución inyectable

Composición:

Cada ml contiene:

Tildipirosina	180 mg
Excipientes c.s.p.	1 ml

Indicaciones de uso:

Para el tratamiento de la Enfermedad Respiratoria Bovina (BRD) asociado con *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* y *Histophilus somni* sensibles a tildipirosina.

Especies de destino:

Bovinos.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Administrar vía subcutánea una dosis única de 4 mg de tildipirosina/kg P.V. (equivalente a 1 ml de producto/45 kg P.V.).

Para el tratamiento de bovinos sobre 450 kg P.V., divida la dosis para que no más de 10 ml sean inyectados en el mismo sitio.

La tapa de goma del frasco puede ser puncionada de forma segura hasta 20 veces. De otra manera, se recomienda la utilización de una jeringa multidosis.

Para asegurar una correcta dosificación y evitar una subdosificación, el peso corporal debe ser determinado de la manera más exacta posible.

Se recomienda tratar a los animales en las etapas más tempranas de la enfermedad y evaluar la respuesta al tratamiento dentro de 2 a 3 días después de la inyección. Si los signos clínicos de la enfermedad respiratoria persisten o incrementan, o si ocurre una recaída, consultar a su Médico Veterinario.

Contraindicaciones:

No utilizar en caso de hipersensibilidad a antibióticos macrólidos o a alguno de los excipientes.

No administrar por otra vía que no sea la indicada para el producto.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

De acuerdo a las buenas prácticas de uso, el producto se debe administrar basado en pruebas de susceptibilidad. Administrar estrictamente por vía subcutánea.

Mantener lejos del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Puede existir resistencia cruzada con otros macrólidos. No administrar junto a otros antimicrobianos con similar modo de acción como otros macrólidos o lincosamidas.

FICHA TÉCNICA

Efectos no deseados o reacciones adversas:

En animales tratados es común que se presente dolor a la inyección e inflamación en el sitio de inyección. Inyectar más del volumen máximo recomendado de 10 ml puede provocar inflamación en el sitio de inyección asociado con dolor a la palpación por alrededor de un día en animales individuales. La inflamación es transitoria y usualmente se resolverá por completo dentro de 7 a 16 días; en animales individuales la inflamación puede persistir hasta por 21 días. Las reacciones patomorfológicas en el sitio de inyección se resolverán en gran medida dentro de 35 días.

Período de resguardo:

Carne: 47 días.

No utilizar en vacas productoras de leche para consumo humano.

No utilizar en vacas preñadas o vaquilla dentro de los 2 meses de la fecha prevista de parto cuando la leche producida se destina a consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

Se deben tomar especiales precauciones para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, busque atención médica inmediata y muestre el inserto o etiqueta al médico.

Tildipirosina puede causar sensibilización por contacto dérmico. Si ocurre exposición dérmica accidental, lave inmediatamente la piel con jabón y agua. Si ocurre exposición ocular, enjuague inmediatamente con agua limpia.

Lave las manos después de utilizar.

No utilizar en jeringas de activación automática que no posean un sistema adicional de protección.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente entre 15° y 25° C.

Presentación:

Estuche conteniendo un frasco de 20, 50, 100 o 250 ml. Incluye inserto..

Fabricado por:

Intervet International GMBH.

Feldstraße 1ª, 85716 Unterschleissheim, Bavaria
Alemania.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

FICHA TÉCNICA

USO VETERINARIO
VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA
Reg SAG N°2271-B