

FICHA TÉCNICA

ZUPREVO® 40
Tildipirosina 40 mg/ml
Solución inyectable**Composición:**Cada mL contiene:

Tildipirosina	40 mg
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Para el tratamiento de la enfermedad respiratoria porcina (SRD) asociada con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Bordetella bronchiseptica* y *Haemophilus parasuis* sensibles a tildipirosina.

Especies de destino:

Cerdos.

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

Administre vía intramuscular una dosis única de 4 mg de tildipirosina/kg peso corporal (equivalente a 1ml de producto/10 kg de peso corporal).

El volumen de inyección no debe superar los 5 ml por sitio de inyección.

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 48 horas después de la administración. Si los signos clínicos de la enfermedad respiratoria persisten o incrementan, o si ocurre una recaída, consultar con 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 intramuscular.

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 estudios de seguridad en la especie de destino, la administración del volumen de inyección recomendado (5 mL) ocasionalmente causó inflamación en el sitio de inyección que no fue dolorosa a la palpación. La inflamación persistió por hasta 3 días. Las reacciones patomorfológicas en el sitio de inyección se resolvieron completamente dentro de 21 días.

Durante ensayos clínicos, dolor al inyectar e inflamación en el sitio de inyección se observaron comúnmente en animales tratados. Esta inflamación se resolvió dentro de 1 a 6 días.

Durante ensayos clínicos, el tratamiento causó síntomas de shock en 2 de 1048 animales. Estos síntomas se resolvieron rápidamente en un animal, pero llevó a la muerte del otro animal.

Período de resguardo:

Carne: 9 días.

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.

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 interno.

Fabricado por:

Intervet International GMBH.
Feldstraße 1^a, 85716 Unterschleissheim,
Alemania.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO
VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA
Reg SAG N°2238-B