

Antibiótico para bovinos

Tilmec es una solución inyectable de tilmicosina, lista para usar por vía subcutánea en una única dosis.

Fórmula

Cada 100 mL de producto contiene:

Tilmicosina	30 g
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones

La tilmicosina es un antibiótico macrólido, indicado en bovinos de carne y vacas en el período de secado para el tratamiento de la enfermedad respiratoria asociada con *Pasteurella* y especies de *Mycoplasma*. También se indica en queratoconjuntivitis infecciosa bovina y en pietín. La elevada distribución y penetración en tejidos y su acumulación intracelular es la gran ventaja que permite administrarla en dosis única y la transforma en una herramienta terapéutica de elección para el tratamiento de infecciones bacterianas, pulmonares, oculares y podales. La tilmicosina tiene amplio espectro, con actividad muy significativa frente a bacterias Gram positivas, ciertas Gram negativas y micoplasmas: *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus somnus*, *Mycoplasma dispar*, *Mycoplasma bovirhinis*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus agalactiae*, *Actinomyces pyogenes*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Moraxella bovis*, *Clostridium perfringens*, *Fusobacterium necrophorum*.

Especie

Bovinos.

Administración y dosis

Aplicar únicamente por vía subcutánea.

Para complejo respiratorio bovino, administrar una dosis única de 1 mL de Tilmec cada 30 kilos de peso equivalente a 10 mg/kg. Para queratoconjuntivitis infecciosa bovina y pododermatitis infecciosa (pietín) aplicar una dosis única de 1 mL de Tilmec cada 30-60 kilos de peso o sea 5-10 mg/kg. No aplicar más de 15 mL por lugar de inyección.

Precauciones

Utilizar solo bajo asesoramiento y control del médico veterinario.

Mantener fuera del alcance de los niños y personas inexpertas.

Evite el contacto del producto con la piel. Lávese las manos antes y después de su uso.

No usar en jeringas automáticas. Tomar las máximas precauciones necesarias para evitar la inyección accidental en humanos. Utilizar instalaciones y medios de sujeción apropiados para evitar movimientos bruscos del animal durante la administración. No aplicar más de 15 mL por punto de inyección.

Contraindicaciones

No administrar por vía intramuscular o endovenosa ya que puede producir lesión del tejido o resultar fatal.

No administrar en cerdos, primates ni caballos ya que puede resultar fatal. El producto se indica solo para bovinos.

No administrar en caso de hipoproteinemia ni en animales con falla renal. Use con cuidado en hembras preñadas.

Riesgos para el operador

Personas con hipersensibilidad a la droga deben evitar el contacto con el producto.

En caso de inyección accidental en humanos, llamar urgente al médico, aplique frío sobre el sitio de la inyección evitando el contacto directo del hielo con la piel.

Nota al médico

La toxicidad afecta el sistema cardiovascular mediante un bloqueo de los canales de calcio, en caso de inyección accidental, monitorear la actividad cardíaca. La administración de calcio compensa la taquicardia y reduce la contractilidad cardíaca lo que puede ser útil en la intoxicación accidental en humanos. En casos de intoxicación en cerdos en los que se administró epinefrina se observó aumento de la letalidad por lo que estaría contraindicado su uso.

Centro Nacional de Intoxicación 0800-333-0160.

Restricciones de uso

Entre la última aplicación y el sacrificio de los animales con destino a consumo alimentario humano deben transcurrir 28 días como mínimo.

No aplicar en animales cuya leche se destine a consumo humano.

Conservar en su envase original a temperatura entre 5 y 30°C. No congelar.

 **SENASA**

Certificado N° 14-026

Industria Argentina

Est. Elab. N° 8169

Dir. Téc.: Dr. Rodolfo A.M. Perotti

Médico Veterinario M.P. N° 2705

BROUWER S.A.

Dr. Rafael Bielsa 232/8 (C1427AZD) Buenos Aires

Tel. : 4555-6663

www.brouwer.com.ar