

TILSIX ELMER

TILMICOSINA

ANTIBIÓTICO

Venta bajo receta

Uso en medicina veterinaria

Bovinos



Fórmula:

Tilmicosina (como fosfato) 30,00 g, Agentes de formulación c.s.p. 100,00 ml

Presentación:

Cont. Neto: 50 mL

Indicaciones:

Tratamiento de las enfermedades respiratorias de los bovinos (ERB), especialmente los asociados a *Pasteurella haemolytica* y multocida y otros microorganismos sensibles a la Tilmicosina. Queratoconjuntivitis infecciosa bovina, asociada a cepas susceptibles a Tilmicosina, de *Moraxella bovis*.

Pododermatitis necrótica (Pietin) asociada con *Fusobacterium necrophorum*. Entre otros gérmenes susceptibles de importancia en medicina veterinaria podemos nombrar *Actinobacillus* spp, *Pasteurella multocida*, *Pasteurella haemolytica*, *Bacteroides nodosus* (Pietin), *Bacteroides melanogenicus* (Pietin), *Haemophilus* spp, *Moraxella bovis*, *Fusobacterium necrophorum*, *Mycoplasma* spp..

Vías y formas de administración:

El producto se administra por vía subcutánea exclusivamente.

Dosificación:

Neumonía: (10 mg/Kg) 1 ml de Tilsix cada 30 Kg de peso.

Queratoconjuntivitis y Pietin: (5 a 10 mg/Kg) 1 ml de Tilsix cada 30 a 60 Kg de peso según la gravedad del caso y criterio del médico veterinario.

Contraindicaciones:

No administrar vía endovenosa que en bovinos puede ser fatal. No administrar por vía IM.

No aplicar más de 15 ml en el sitio de inoculación, no mezclar en la misma jeringa con cualquier otro producto.

No administrar a otras especies salvo bovinos.

La inyección de Tilmicosina ha sido fatal para cerdos y primates y puede ser fatal para equinos.

No administrar a porcinos ni a equinos. No administrar a vacas lecheras en producción.

Restricciones de uso:

Entre el último día del tratamiento y el sacrificio con destino para consumo alimentario humano deben transcurrir por lo menos 28 días.

No administrar a vacas lecheras a partir de los 20 meses de edad.

No administrar a terneros menores de 1 mes o que estén alimentados a leche solamente.

ADVERTENCIA: NO APTO PARA USO HUMANO

Evitar el contacto con los ojos. Tome precauciones para evitar auto inyección accidental. En caso de inyección humana consulte al médico en forma urgente.

La inyección intramuscular de 20 mg/Kg en cerdos y de 30 mg/Kg en monos ha demostrado ser fatal.

Notas para el médico:

El sistema cardiovascular parece ser el centro de la toxicidad de este principio activo.

Este antibiótico persiste en los tejidos por varios días. El sistema cardiovascular deberá observarse cuidadosamente y deberá administrarse tratamiento de apoyo.

La dobutamina bloquea parcialmente los efectos inotrópicos negativos inducidos por la Tilicosina en perros.

Antagonistas beta adrenérgicos como el propanolol exacerban la inotropia negativa y la taquicardia inducida por la Tilmicosina en perros.

La epinefrina potencializa la letalidad de Tilmicosina en cerdos.

Conservación:

Mantener el producto en su envase original, al abrigo de la luz, entre 5° y 30° C.

Mantener como todos los productos veterinarios fuera del alcance de los niños y personas no autorizadas.

Centro Nacional de Intoxicaciones 0800-333-0160

Elaborado por Agreed Laboratorios S.A.

Coronel Uzal 3376 (B1636DGF) Olivos, Buenos Aires, Argentina

Tel: +54 (011) 5430-5578 / +54 (011) 5431-5782

INDUSTRIA ARGENTINA

Director Técnico: Dr. Jorge C. Arena MV. M.P. N° 5944

Producto inscripto en SENASA

Establecimiento Elaborador 6742

Extensión de Certificado No 07-133