

FICHA TÉCNICA O RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TILMINJECT 300 mg/ml Solución inyectable para bovino y ovino.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Tilmicosina 300 mg

Excipientes:

Propilenglicol (E 1520) 250 mg

Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable.
Solución transparente, de amarilla a naranja.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1. Especies de destino

Bovino y ovino.

4.2. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Bovino

Tratamiento del síndrome respiratorio bovino asociado a *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*.

Tratamiento de la necrobacilosis interdigital.

Ovino

Tratamiento de infecciones de las vías respiratorias causadas por *Mannheimia haemolytica* y *Pasteurella multocida*.

Tratamiento del pederio en ovino causado por *Dichelobacter nodosus* y *Fusobacterium necrophorum*.

Tratamiento de la mastitis aguda ovina causada por *Staphylococcus aureus* y *Mycoplasma agalactiae*.

4.3. Contraindicaciones

No administrar por vía intravenosa.
No administrar por vía intramuscular.
No administrar a corderos que pesen menos de 15 kg.
No administrar a primates.

No administrar a cerdos.
No administrar a caballos o burros.
No administrar a cabras.
No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa, o a algún excipiente.

4.4. Advertencias especiales para cada especie de destino

Ovino

Los ensayos clínicos no demostraron una cura bacteriológica en ovejas con mastitis aguda causada por *Staphylococcus aureus* y *Mycoplasma agalactiae*.

Es importante obtener el peso exacto de los corderos para evitar la sobredosificación. El uso de una jeringa de 2 ml o menos facilitará una dosificación correcta.

4.5. Precauciones especiales de uso

Precauciones especiales para su uso en animales

Debe tenerse en cuenta las normativas oficiales, nacional y regional, sobre el uso de antimicrobianos cuando se utilice el medicamento.

Con el fin de evitar la autoinyección accidental, no utilizar un equipo de inyección automática.

Siempre que sea posible, el uso del medicamento veterinario deberá hacerse en base a ensayos de susceptibilidad.

Un uso del medicamento veterinario desviado de las instrucciones dadas en el RCP podría incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a la tilmicosina y podría disminuir la efectividad del tratamiento con otros antimicrobianos macrólidos, debido al potencial de resistencia cruzada.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

Advertencias de seguridad para el usuario:

**LA INYECCIÓN DE TILMICOSINA EN HUMANOS PUEDE SER MORTAL:
EXTREMAR LAS PRECAUCIONES PARA EVITAR LA AUTOINYECCIÓN
ACCIDENTAL Y SEGUIR LAS INSTRUCCIONES DE ADMINISTRACIÓN Y
LAS INDICACIONES SIGUIENTES DE FORMA PRECISA**

- Este medicamento debe ser administrado únicamente por un veterinario.
- No transportar nunca una jeringa cargada con Tilminject 300 mg/ml Solución inyectable para bovino y ovino con la aguja incorporada. La aguja deberá acoplarse a la jeringa únicamente cuando se vaya a cargar o a administrar la inyección. Mantener la jeringa y la aguja separadas el resto del tiempo.
- No utilizar un equipo de inyección automática.
- Asegurarse de que los animales están debidamente inmovilizados, incluidos los que se encuentran en las inmediaciones.

- No trabajar nunca en solitario cuando utilice Tilminject 300 mg/ml Solución inyectable para bovino y ovino.
- En caso de autoinyección accidental, CONSULTE CON UN MÉDICO INMEDIATAMENTE y muéstrelle el vial o el prospecto. Aplicar una compresa fría (no hielo directamente) en el punto de inyección.

Advertencias adicionales de seguridad para el usuario:

El medicamento veterinario es ligeramente irritante para la piel y los ojos. Evite salpicaduras en la piel y los ojos. Se debe usar equipo de protección personal consistente en guantes impermeables y gafas protectoras al manipular el medicamento veterinario. En caso de contacto accidental con la piel o los ojos, enjuague abundantemente con agua. Si la irritación continúa, consulte a un médico.

Lávese las manos después de su uso.

NOTA PARA EL FACULTATIVO
LA INYECCIÓN DE TILMICOSINA EN HUMANOS PUEDE CAUSAR LA MUERTE.

El sistema cardiovascular es el más afectado por la toxicidad, que puede ser debida al bloqueo de los canales de calcio. La administración intravenosa de cloruro cálcico debe considerarse únicamente si se confirma la exposición a tilmicosina.

En estudios con perros, la tilmicosina produjo efecto inotrópico negativo con la consiguiente taquicardia, y una reducción de la tensión arterial sistémica y del pulso.

NO ADMINISTRAR ADRENALINA NI ANTAGONISTAS BETA-ADRENÉRGICOS COMO EL PROPRANOLOL.

En porcino, la mortalidad inducida por tilmicosina se ve potenciada por la adrenalina.

En perros, el tratamiento con cloruro cálcico intravenoso mostró un efecto positivo en el estado inotrópico del ventrículo izquierdo y algunas mejorías en la presión vascular y la taquicardia.

Los datos preclínicos y un informe clínico aislado sugieren que la infusión de cloruro de calcio puede ayudar a revertir los cambios inducidos por tilmicosina en la tensión arterial y la frecuencia cardíaca en los seres humanos.

También debe considerarse la administración de dobutamina debido a sus efectos inotrópicos positivos, aunque no influye en la taquicardia.

Puesto que la tilmicosina permanece en los tejidos durante varios días, se debe monitorizar cuidadosamente el sistema cardiovascular y suministrar un tratamiento de soporte.

Se recomienda a los facultativos que traten a pacientes expuestos a este compuesto que soliciten asesoramiento clínico al servicio de información del Centro Nacional de Toxicología en el número de teléfono: 91 562 04 20

4.6. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Ocasionalmente, puede aparecer una inflamación difusa leve en el lugar de la inyección, pero ésta desaparece en el plazo de cinco a ocho días. En raras ocasiones se ha observado postración en decúbito, descoordinación y convulsiones.

En bovino se han observado muertes tras una única dosis intravenosa de 5 mg/kg de peso vivo y después de la inyección subcutánea de dosis de 150 mg/kg de peso vivo a intervalos de 72 horas. En porcino, la inyección intramuscular de 20 mg/kg de peso vivo ha causado la muerte. En ovino se han observado muertes tras una única inyección intravenosa de 7,5 mg/kg de peso vivo.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

4.7. Uso durante la gestación y la lactancia.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

4.8. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Pueden observarse interacciones entre macrólidos e ionóforos en algunas especies.

4.9. Posología y vía de administración

Únicamente para inyección subcutánea.

Administrar una dosis única de 10 mg de tilmicosina por cada kg de peso vivo (equivalente a 1 ml de Tilminject por cada 30 kg de peso vivo).

Para asegurar una dosis correcta, se debe determinar el peso vivo con la mayor precisión posible para evitar una dosis insuficiente.

Si no se observa mejoría en el plazo de 48 horas, deberá confirmarse el diagnóstico.

Evitar la introducción de contaminación en el vial durante el uso. Examinar el vial visualmente por si existe alguna partícula extraña y/o aspecto físico anormal. En el caso de que se observe alguna de las circunstancias anteriores, desechar el vial.

Bovino:

Modo de administración:

Extraer la dosis requerida del vial y separar la jeringa de la aguja, dejando la aguja en el vial. Si se va a tratar a un grupo de animales, dejar la aguja en el vial para la extracción de las siguientes dosis.

Inmovilizar al animal e insertar una aguja distinta por vía subcutánea en el punto de inyección, preferiblemente en un pliegue cutáneo sobre las costillas de la espalda. Acoplar la jeringa a la aguja e inyectar en la base del pliegue cutáneo. No inyectar más de 20 ml en un mismo punto de inyección.

Ovino:

Modo de administración:

Es importante obtener el peso exacto de los corderos para evitar la sobredosificación. El uso de una jeringa de 2 ml o menos facilitara una dosificación correcta.

Extraer la dosis requerida del vial y separar la jeringa de la aguja, dejando la aguja en el vial.

Inmovilizar a la oveja inclinándose sobre ella e insertar por vía subcutánea una aguja distinta en el lugar de inyección, en el pliegue cutáneo sobre las costillas de la espalda. Acoplar la jeringa a la aguja e inyectar en la base del pliegue cutáneo. No inyectar más de 2 ml en un mismo punto de inyección.

4.10. Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

En bovino, las inyecciones subcutáneas de 10, 30 y 50 mg/kg de peso vivo, repetidas tres veces con un intervalo de 72 horas, no causaron la muerte. Tal como se esperaba, se desarrolló un edema en el lugar de la inyección. La única lesión observada en la necropsia fue una necrosis miocárdica en el grupo tratado con 50 mg/kg de peso vivo.

Las dosis de 150 mg/kg de peso vivo, administradas por vía subcutánea con un intervalo de 72 horas, produjeron la muerte. Se observó edema en el lugar de la inyección y la única lesión en la necropsia fue una necrosis leve en el miocardio. Otros síntomas observados fueron: dificultad en la movilidad, disminución del apetito y taquicardia.

En ovino, las inyecciones únicas (aproximadamente 30 mg/kg de peso vivo) pueden causar un ligero aumento de la frecuencia respiratoria. Dosis más elevadas (150 mg/kg de peso vivo) provocaron ataxia, letargia e incapacidad para levantar la cabeza.

Se produjeron muertes tras una única inyección intravenosa de 5 mg/kg de peso vivo en bovino y de 7,5 mg/kg de peso vivo en ovino.

4.11. Tiempos de espera

Bovino:

Carne: 70 días.

Leche: 36 días.

Si el medicamento veterinario se administra a vacas durante el periodo de secado o a novillas gestantes destinadas a la producción de leche (de acuerdo con la sección 4.7 anterior), la leche no debe emplearse para el consumo humano hasta que hayan transcurrido 36 días después del parto.

Ovino:

Carne: 42 días.

Leche: 18 días.

Si el medicamento veterinario se administra a ovejas durante el periodo de secado o a ovejas gestantes (de acuerdo con la sección 4.7 anterior), la leche no debe usarse para el consumo humano hasta que hayan transcurrido 18 días después del parto.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo farmacoterapéutico: antibacterianos para uso sistémico, macrólidos
Código ATC vet: QJ01FA91

5.1. Propiedades farmacodinámicas

La tilmicosina es un antibiótico semi-sintético principalmente bactericida del grupo de los macrólidos. Su acción antibacteriana se produce por la inhibición de la síntesis proteica al unirse reversiblemente a subunidades 50S del ribosoma. Presenta acción bacteriostática, pero a concentraciones altas puede ser bactericida. La tilmicosina es activa frente a los siguientes microorganismos implicados en enfermedades respiratorias en bovino y ovino: *Pasteurella multocida* y *Mannheimia haemolytica*. La tilmicosina también es activa contra los siguientes microorganismos causantes del pedero en ovino: *Dichelobacter nodosus* y *Fusobacterium necrophorum*, y mastitis aguda en ovino: *Staphylococcus aureus* y *Mycoplasma agalactiae*.

Las pruebas científicas sugieren que los macrólidos actúan en sinergia con el sistema inmunitario del hospedador. Los macrólidos parecen potenciar la destrucción fagocitaria de las bacterias.

Se ha observado resistencia cruzada entre tilmicosina y otros macrólidos y lincomicina.

Las bacterias pueden desarrollar resistencia a los macrólidos a través de tres mecanismos básicos: 1) Resistencia natural, 2) Resistencia adquirida o 3) Resistencia transferible horizontalmente.

El Instituto para la Estandarización Clínica y Laboratorial (CLSI) ha establecido los criterios de interpretación para tilmicosina frente a *M. haemolytica* de origen bovino y, en concreto, para el síndrome respiratorio bovino, siendo $\leq 8 \mu\text{g/ml}$ = sensible, $16 \mu\text{g/ml}$ = intermedia y $\geq 32 \mu\text{g/ml}$ = resistente (CLSI (2018)).

5.2. Datos farmacocinéticos

Absorción: se han llevado a cabo varios estudios. Los resultados muestran que cuando se administra siguiendo las recomendaciones en terneros y ovejas mediante inyección subcutánea sobre el tórax dorso-lateral, los principales parámetros son:

| | Dosis | T _{max} | C _{max} |
|----------------------|-----------------------|------------------|-----------------------|
| Bovino: | | | |
| Terneros neonatos | 10 mg/kg de peso vivo | 1 hora | 1.55 $\mu\text{g/ml}$ |
| Bovino de carne | 10 mg/kg de peso vivo | 1 hora | 0.97 $\mu\text{g/ml}$ |
| Ovino: | | | |
| Animales de 40 kg | 10 mg/kg de peso vivo | 8 horas | 0.44 $\mu\text{g/ml}$ |
| Animales de 28-50 kg | 10 mg/kg de peso vivo | 8 horas | 1.18 $\mu\text{g/ml}$ |

Distribución: tras la inyección subcutánea, la tilmicosina se distribuye por todo el cuerpo, pero los niveles más elevados se encuentran en los pulmones.

Biotransformación: se forman varios metabolitos, de los cuales el de mayor predominio se identifica como T1 (N-desmetil-tilmicosina). Sin embargo, la mayoría de la tilmicosina se excreta de forma inalterada.

Eliminación: después de la inyección subcutánea, la tilmicosina se excreta principalmente a través de la bilis en las heces, pero una pequeña proporción se excreta por la orina. La semivida tras la inyección subcutánea en bovino es de 2-3 días.

Propiedades medioambientales

La tilmicosina es persistente en suelos.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1. Lista de excipientes

Propilenglicol (E 1520)

Ácido fosfórico concentrado (para ajustar el pH)

Agua para preparaciones inyectables

6.2. Incompatibilidades principales

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

6.3. Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 18 meses

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

6.4. Precauciones especiales de conservación

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

6.5. Naturaleza y composición del envase primario

Viales de vidrio color ámbar (tipo II) sellados con tapón de goma de bromobutilo y cápsula de aluminio, con precinto tipo flip-off.

Formatos:

Caja con 1 vial de 100 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

6.6. 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.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Laboratorios Calier, S.A.
Barcelonès, 26
08520 Les Franqueses del Vallès
Barcelona (España)

8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

3951 ESP

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Fecha de la primera autorización: diciembre 2020

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO

Uso veterinario.

Condiciones de dispensación: **Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

Condiciones de administración: **Administración exclusiva por el veterinario.**