

ETIQUETA-PROSPECTO:

TRELACON G 250 PREMEZCLA

Tilosina fosfato
Premezcla medicamentosa para piensos

COMPOSICION CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS

Sustancia activa:

Tilosina (fosfato)250 g

Excipientes:

Almidón pregelatinizado50-60 g

Cascarilla de soja, c.s.p.1000 g

INDICACIONES DE USO

Cerdos: Prevención y el tratamiento de: Neumonía enzoótica, causada por *Mycoplasma hyopneumoniae*, rinitis atrófica, ileítis (enteropatía proliferativa) causada por *Lawsonia intracellularis*.

Aves (incluyendo gallinas ponedoras): Tratamiento y prevención de la enfermedad respiratoria crónica (ERC) causada por *Mycoplasma gallisepticum* y *M. synoviae* y enteritis necrótica causada por *Clostridium perfringens*, sensibles a tilosina.

Debe confirmarse la presencia de la enfermedad en los animales antes del tratamiento preventivo.

CONTRAINDICACIONES

Está contraindicado en animales que presenten hipersensibilidad a la tilosina o a otros macrólidos.

Está contraindicado en caballos, ya que su uso provoca diarrea severa.

REACCIONES ADVERSAS

Ocasionalmente se ha visto en cerdos tratados con tilosina alteración de la mucosa gastrointestinal con aparición de diarrea. También, ocasionalmente, se han observado reacciones de hipersensibilidad, como eritema y prurito.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en esta etiqueta-prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO

Cerdos y aves de corral

POSOLOGIA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Para administración oral, vía pienso.

Cerdos:

Prevención y control de Ileítis (Enteropatía proliferativa), Neumonía enzoótica y Rinitis atrófica:
3-6 mg de tilosina/kg de peso vivo, lo que normalmente se obtiene añadiendo 400 g del medicamento por tonelada de pienso, que equivale a 100 mg de tilosina por kg de pienso.
Usar como única ración durante 21 días.

Aves (incluyendo gallinas ponedoras):

ERC, enfermedad respiratoria crónica

Para la prevención, tratamiento y control de la enfermedad respiratoria crónica (ERC) de pollos y de pollitas de reposición; administrar de 800 a 1000 ppm de Tilosina (3,2 a 4 kg del medicamento/Tm de pienso) durante los primeros cinco días de edad, seguido por una segunda administración durante 24 a 48 horas a las 3-5 semanas de edad.

Para el tratamiento de la enfermedad respiratoria crónica (ERC) de gallinas ponedoras, administrar 800 ppm de tilosina (3,2 kg del medicamento /Tm de pienso, correspondientes a 50 mg de tilosina/kg peso vivo), durante 5 días.

Enteritis necrótica

Para el tratamiento y la prevención de la enteritis necrótica en pollos y pollitas, administrar 100 ppm de tilosina (400g del medicamento /Tm de pienso, correspondiente a 10-20 mg de tilosina/kg p.v.), durante 7 días.

El consumo de pienso medicado depende de la condición clínica de los animales. Para obtener una dosificación correcta, debe ajustarse convenientemente la concentración de tilosina. Utilizar la siguiente fórmula:

$$\text{Kg Premezcla/Tm pienso} = \frac{\text{Dosis (mg/kg p.v.)} \times \text{Peso vivo (kg)}}{\text{Ingesta diaria de pienso (kg)} \times \text{concentración premezcla (g/kg)}}$$

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

TRELACON G 250 PREMEZCLA debe mezclarse con una cantidad adecuada de pienso (20-25 kg) antes de ser incorporado al volumen final del pienso.

TIEMPOS DE ESPERA

Cerdos: 0 días
Aves: 0 días
Huevos: 0 días

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y del alcance de los niños.
Conservar a temperatura inferior a 25 °C, en lugar seco.
Período de validez después de abierto el envase: 28 días.
Período de validez después de su incorporación al pienso: 3 meses.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Precauciones especiales para su uso en animales

Mezclar bien con el pienso para asegurar una distribución homogénea.

Ante cualquier proceso infeccioso es recomendable la confirmación bacteriológica del diagnóstico y la realización de una prueba de sensibilidad de la bacteria causante del proceso.

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

Puede causar irritación de la piel. Evitar el contacto directo. Emplear guantes y ropa adecuada cuando se maneje y mezcle TRELACON G 250 PREMEZCLA. Si existe contacto con los ojos, lavarse inmediatamente con agua abundante.

Si las operaciones de mezcla incluyen riesgo de exposición, usar mascarillas desechables con respirador que sigan el Standard europeo EN 149, o mascarillas con respirador no desechables según el Standard europeo EN 140 con filtros 143.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Florfenicol, lincosaminas y otros antibióticos macrólidos, al tener una acción similar a tilosina, interaccionan al competir por la unión en la subunidad 50S, por lo que no está recomendado su uso simultáneo.

Tetraciclinas, sulfamidas y estreptomina interaccionan con tilosina (cada uno de ellos por separado), potenciando su actividad, cuando se usan simultáneamente con tilosina.

Incompatibilidades

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

Sobredosificación

Tilosina por vía oral tiene un amplio margen de tolerancia en ganado porcino y aves.

En cerdos no ha producido efectos adversos al alimentarlos durante 28 días con pienso que contenía 600 ppm de tilosina (seis veces la dosis recomendada)

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Enero 2021

INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos: Bolsa de 25 kg

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

1489 ESP

LOT:

CAD:

TAMAÑO DEL ENVASE

25 kg.

Uso veterinario- medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Alemania

Representante local del titular:

Elanco Spain, S.L.U.
Av. Bruselas, 13, Edificio América,
28108 Alcobendas (Madrid)
España

Fabricante que libera el lote:

Elanco France S.A.S
26 Rue de la Chapelle
68330 Huningue
Francia