

## PROSPECTO PARA:

### ASMOSERINE

#### 1. 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 y fabricante responsable de la liberación del lote

Latac, S.L.  
C/ Sant Gaietà Nº121 1º 1ª  
08221 Terrassa  
Barcelona

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ASMOSERINE

Hidrocloruro de tetraciclina / Tartrato de tilosina , 60 mg / 30 mg comprimidos, canarios y pájaros ornamentales

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada comprimido contiene:

##### Sustancias activas

Tetraciclina hidrocloreuro.....60 mg  
Tilosina tartrato..... 30 mg

Excipientes, c.s

#### 4. INDICACIONES DE USO

Indicado en el tratamiento de micoplasmosis (*Mycoplasma gallisepticum*), más conocida como Enfermedad Respiratoria Crónica (ERC) ó Chronic Respiratory Disease (CRD)

#### 5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a otros macrólidos.

#### 6. REACCIONES ADVERSAS

La tetraciclina es relativamente inocua y sus reacciones adversas se producen en muy raras ocasiones. Su toxicidad está relacionada con efectos de irritación local y quelación con el ión calcio, reacciones adversas por sobreinfección (diarreas), y toxicidad renal y hepática.

La tilosina es un antibiótico relativamente inocuo y sus reacciones adversas se producen en muy raras ocasiones, sus efectos tóxicos suelen ser parecidos a los descritos para la eritromicina. La eritromicina suele ir acompañada de vómitos y diarrea cuando se utiliza a dosis elevadas, estos problemas son menos frecuentes con la tilosina.

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

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

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Canarios y pájaros ornamentales.

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral

Disolver el número de comprimidos en la cantidad de agua según la tabla que aparece abajo. Repetir cada 24 horas durante 5 días. En caso de que se acabe el agua medicada durante el día, se añade más agua pero sin añadir el medicamento hasta la próxima administración.

Se administra	Pájaros con los siguientes pesos		
	500 g o menos	Entre 500-1000	Mas de 1000 g
1 comprimido disolver en 200 ml de agua	Canario, jilguero común, diamante mandarín / de Gould / barbero o cola larga, verderón común, periquito australiano, ninfas / Carolinas, agapornis, periquito barrado, cotorra argentina / de cabeza negra, Isabela de Japón, gorrión de java o pada, tórtola		
2 comprimidos disolver en 250 ml de agua		Loro gris de cola roja/yaco, amazona de frente azul	
3 comprimidos disolver en 500 ml de agua			Guacamayo azul-amarillo

Las recomendaciones que aparecen arriba corresponden a pájaros adultos, para juveniles se debe basar en su peso actual.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

## 10. TIEMPO DE ESPERA

No procede

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar en el frasco perfectamente cerrado con objeto de proteger su contenido de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD.

Periodo de validez después de abierto el envase: 3 años.

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 24 horas.

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sustancias activas, deberán evitar todo contacto con el medicamento.

Manipular el medicamento con precaución. Durante la manipulación, usar guantes. Evitar el contacto con la piel y ojos. En caso de contacto lavar inmediatamente con agua.

En caso de ingestión accidental, buscar asistencia médica.

No fumar, comer o beber, mientras se manipula el medicamento.

### Uso durante la puesta

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

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La presencia de iones calcio o de metales alcalinotérreos forma quelatos insolubles con las tetraciclinas, e impiden la absorción de ésta.

Para la tilosina no hay mucha información sobre las interacciones medicamentosas pero se cree que son parecidas a las de eritromicina.

Se ha observado actividad sinérgica de la asociación entre tetraciclinas y macrólidos contra *Staphylococcus aureus* y *Staphylococcus spp.* resistentes. Es posible que dicha sinergia extienda el espectro de acción contra otras especies de bacterias.

### Sobredosificación ( síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se ha estudiado la sobredosificación en la especie de destino.

### **13. 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.

### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Última revisión del texto: 05 de noviembre de 2014

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Formatos:** Caja con 1 frasco con 10 comprimidos

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria**

**Administración bajo control o supervisión del veterinario.**