

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Tulieve 100 mg/ml solución inyectable para bovino, porcino y ovino.

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Tulatromicina	100 mg
---------------	--------

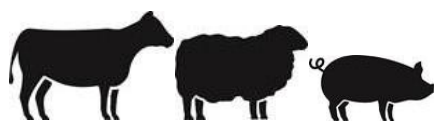
Excipientes:

Ácido cítrico (E-330)	19,2 mg
Monotioglicerol	5 mg

Solución transparente incolora a ligeramente amarilla.

3. Especies de destino

Bovino, porcino y ovino.



4. Indicaciones de uso

Bovino

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria bovina asociada a *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis* sensible a la tulatromicina.

Debe establecerse la presencia de la enfermedad en el rebaño antes de usar el medicamento veterinario.

Tratamiento de la queratoconjuntivitis infecciosa bovina (QIB) asociada a *Moraxella bovis* sensible a la tulatromicina.

Porcino

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria porcina (ERP) asociada a *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Haemophilus parasuis* y *Bordetella bronchiseptica* sensibles a la tulatromicina. La presencia de la enfermedad en el rebaño se debe establecer antes de usar el medicamento veterinario. El medicamento veterinario solo debe usarse si se prevé que los cerdos desarrollen la enfermedad en un plazo de 2 a 3 días.

Ovino

Tratamiento de las fases tempranas de la pododermatitis infecciosa (pododermatitis) asociada al *Dichelobacter nodosus* virulento que requiere tratamiento sistémico.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a otros antibióticos macrólidos o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

La resistencia cruzada ocurre con otros macrólidos. No administrar simultáneamente con antimicrobianos con un modo de acción similar, tales como otros macrólidos o lincosamidas.

Ovino:

La eficacia del tratamiento antimicrobiano del pederero podría reducirse por otros factores, tales como las condiciones ambientales húmedas, así como el manejo inadecuado en la granja. Por lo tanto, el tratamiento del pederero debe llevarse a cabo junto con otras medidas de manejo del rebaño, por ejemplo, proporcionando un entorno seco.

El tratamiento antibiótico en el pederero benigno no se considera apropiado. La tulatromicina mostró una eficacia limitada en ovejas con signos clínicos graves o pederero crónico y, por lo tanto, solo debe administrarse en una etapa temprana del pederero.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

El uso del medicamento veterinario debe basarse en pruebas de sensibilidad de las bacterias aisladas del animal.

Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las bacterias diana.

Cuando se usa el medicamento veterinario se deben tener en cuenta las políticas antimicrobianas oficiales, nacionales y regionales.

El uso del medicamento veterinario que se desvíe de las instrucciones proporcionadas en la ficha técnica puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a la tulatromicina y puede disminuir la eficacia del tratamiento con otros macrólidos, lincosamidas y estreptograminas del grupo B debido a la posibilidad de resistencia cruzada.

Si se produce una reacción de hipersensibilidad, se debe administrar el tratamiento adecuado sin demora.

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

La tulatromicina produce irritación en los ojos. En caso de exposición accidental de los ojos, lávelas inmediatamente con agua limpia.

La tulatromicina puede causar sensibilización por contacto con la piel produciendo, por ejemplo, enrojecimiento de la piel (eritema) y/o dermatitis. En caso de derrame accidental sobre la piel, lávela inmediatamente con agua y jabón.

Lavar las manos después de su uso.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Si existe la sospecha de una reacción de hipersensibilidad tras una exposición accidental (reconocida, por ejemplo, por picor, dificultad para respirar, urticaria, hinchazón de la cara, náuseas, vómitos), se debe administrar el tratamiento adecuado. Acuda inmediatamente al médico y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación ni la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. Los estudios de laboratorio realizados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto, ni tóxicos para la madre.

Sobredosificación:

En ganado bovino, a dosis de tres, cinco o diez veces la dosis recomendada, se observaron signos transitorios atribuidos a molestias en el punto de la inyección como agitación, sacudidas de la cabeza, pataleo y breve disminución de la ingesta de alimento. Se ha observado degeneración miocárdica leve en el bovino que recibe de cinco a seis veces la dosis recomendada.

En lechones de aproximadamente 10 kg a los que se administró tres o cinco veces la dosis terapéutica, se observaron signos transitorios atribuidos a molestias en el punto de inyección, tales como vocalización excesiva y agitación. También se observó cojera cuando se utilizó la pata trasera como lugar de inyección.

En corderos (de aproximadamente 6 semanas de edad), a dosis de tres o cinco veces la dosis recomendada, se observaron signos transitorios atribuidos a molestias en el punto de la inyección como caminar hacia atrás, sacudidas de la cabeza, frotamiento del punto de inyección, acostarse y levantarse, balidos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Bovino

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Hinchazón en el lugar de la inyección, Fibrosis en el lugar de la inyección ¹ , Hemorragia en el lugar de la inyección ¹ , Edema en el lugar de la inyección ¹ , Reacción en el lugar de la inyección ^{1,2} , Dolor en el lugar de la inyección ³
--	--

¹ Puede persistir durante aproximadamente 30 días después de la inyección.

² Cambios reversibles de congestión.

³ Transitorio.

Porcino

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Reacción en el lugar de la inyección ^{1,2} , Fibrosis en el lugar de la inyección ¹ , Hemorragia en el lugar de la inyección ¹ , Edema en el lugar de la inyección ¹
--	--

¹ Puede persistir durante aproximadamente 30 días después de la inyección.

² Cambios reversibles de congestión.

Ovino

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Malestar ¹
--	-----------------------

¹ Transitorio, que desaparece en pocos minutos: sacudidas de cabeza, frotamiento en el lugar de la inyección, retroceso.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local, utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía subcutánea (bovino)

Vía intramuscular (porcino, ovino)

Bovino

2,5 mg de tulatromicina/kg de peso vivo (equivalente a 1 ml del medicamento veterinario /40 kg de peso vivo).

Una sola inyección subcutánea. Para el tratamiento de bovino de más de 300 kg de peso vivo, divida la dosis de manera que no se inyecten más de 7,5 ml en un solo lugar.

Porcino

2,5 mg de tulatromicina/kg de peso vivo (equivalente a 1 ml del medicamento veterinario /40 kg de peso vivo).

Una sola inyección intramuscular en el cuello. Para el tratamiento de porcino de más de 80 kg de peso vivo, divida la dosis de manera que no se inyecten más de 2 ml en un solo lugar.

Ovino

2,5 mg de tulatromicina/kg de peso vivo (equivalente a 1 ml del medicamento veterinario /40 kg de peso vivo).

Una sola inyección intramuscular en el cuello.

9. Instrucciones para una correcta administración

Para cualquier enfermedad respiratoria, se recomienda tratar los animales en las fases tempranas de la enfermedad y evaluar la respuesta al tratamiento en las 48 horas siguientes a la inyección. Si persisten o aumentan los signos clínicos de enfermedad respiratoria, o si se produce una recidiva, debe cambiarse el tratamiento, usando otro antibiótico, y continuar hasta que los signos clínicos hayan desaparecido.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta. Para viales multidosis, se recomienda una aguja para aspiración, o una jeringuilla multidosis, con el fin de evitar pinchar excesivamente el tapón.

10. Tiempos de espera

Bovino (carne): 22 días.

Porcino (carne): 13 días.

Ovino (carne): 16 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.
No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para consumo humano en los 2 meses anteriores a la fecha prevista para el parto.

11. Precauciones especiales de conservación

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

Viales de vidrio: Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Viales de PEAD: No conservar a temperatura superior a 30 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

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

12. Precauciones especiales para la eliminación

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

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2880 ESP

Viales de vidrio transparente de tipo I o viales de polietileno de alta densidad (PEAD) cerrados con tapones de goma de bromobutilo de tipo I y sellados con precintos de aluminio.

Formatos:

Caja de cartón que contiene 1 vial de 50 ml.

Caja de cartón que contiene 1 vial de 100 ml.

Caja de cartón que contiene 1 vial de 250 ml.

Caja de cartón que contiene 1 vial de 500 ml.

Caja de cartón que contiene un vial de 1 l.

Los viales de 1 l solo están disponibles en PEAD.

Los viales de 500 ml y 1000 ml no deben usarse en ganado porcino u ovino.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Irlanda) Ltd.
Rossmore Industrial Estate
H18 W620 Monaghan, Co Monaghan
Irlanda

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Ltd.
Station Works, Camlough Road
BT35 6JP
Newry, Co. Down
Reino Unido

Norbrook Manufacturing Ltd.
Rossmore Industrial Estate
H18 W620 Monaghan, Co Monaghan
Irlanda

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios Maymó, S.A.
Vía Augusta, 302
08017 Barcelona, España
Tel.: +34 932 370 220

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

17. Información adicional

La tulatromicina es un agente antimicrobiano macrólido semisintético que se origina de un producto de fermentación. Se diferencia de muchos otros macrólidos en que tiene una larga duración de acción que se debe, en parte, a sus tres grupos de aminas; por lo tanto, se le ha dado la designación de triamilida como subclase química.

Los macrólidos son antibióticos bacteriostáticos e inhiben la biosíntesis de proteínas esenciales por medio de su unión selectiva al ARN ribosómico bacteriano. Actúan estimulando la disociación del peptidil-ARNr del ribosoma durante los procesos de traslocación.

La tulatromicina posee actividad *in vitro* frente a *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis*, y frente a *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *My-*

coplasma hyopneumoniae, *Haemophilus parasuis* y *Bordetella bronchiseptica*, que son las bacterias patógenas más frecuentemente asociadas a la enfermedad respiratoria bovina y porcina, respectivamente. Se han detectado valores aumentados de concentración mínima inhibitoria (CMI) en aislados de *Histophilus somni* y *Actinobacillus pleuropneumoniae*. Se ha demostrado la actividad *in vitro* frente a *Dichelobacter nodosus* (*vir*), el patógeno bacteriano más frecuentemente asociado a la pododermatitis infecciosa (pedero) en el ganado ovino.

La tulatromicina también posee actividad *in vitro* frente a *Moraxella bovis*, la bacteria patógena más frecuentemente asociada a la queratoconjuntivitis infecciosa bovina (QIB).

El Instituto de Estándares Clínicos y de Laboratorio CLSI ha establecido los puntos de corte clínicos para la tulatromicina contra *M. haemolytica*, *P. multocida* y *H. somni* de origen respiratorio bovino y *P. multocida* y *B. bronchiseptica* de origen respiratorio porcino como ≤ 16 $\mu\text{g/ml}$ susceptible y ≥ 64 $\mu\text{g/ml}$ resistentes. Para *A. pleuropneumoniae* de origen respiratorio porcino, el punto de corte sensible se establece en ≤ 64 $\mu\text{g/ml}$. El CLSI también ha publicado puntos de corte clínicos para la tulatromicina basados en un método de difusión en disco (documento CLSI VET08, 4.^a ed., 2018). No hay puntos de corte clínicos disponibles para *H. parasuis*. Ni EUCAST ni CLSI han desarrollado métodos estándar para probar agentes antibacterianos contra especies veterinarias de *Mycoplasma* y, por lo tanto, no se han establecido criterios interpretativos.

La resistencia a los macrólidos se puede desarrollar por mutaciones en genes que codifican el ARN ribosómico (ARNr) o algunas proteínas ribosómicas; por modificación enzimática (metilación) del sitio diana del ARNr 23S, dando lugar generalmente a un aumento de la resistencia cruzada con lincosamidas y estreptograminas del grupo B (resistencia MLS_B); mediante la inactivación enzimática; o por eflujo del macrólido. La resistencia MLS_B puede ser constitutiva o inducible. La resistencia puede ser cromosómica o codificada por plásmidos y puede ser transferible si se asocia a transposones, plásmidos, elementos integrativos y conjugativos. Además, la plasticidad genómica de *Mycoplasma* se ve reforzada por la transferencia horizontal de grandes fragmentos cromosómicos.

Además de sus propiedades antimicrobianas, la tulatromicina demuestra tener acciones inmunomoduladoras y antiinflamatorias en estudios experimentales. En células polimorfonucleares bovinas y porcinas (PMN; neutrófilos) la tulatromicina promueve la apoptosis (muerte celular programada) y la eliminación de las células apoptóticas por los macrófagos. Disminuye la producción de los mediadores pro-inflamatorios leucotrieno B4 y CXCL-8 que inducen la producción de lipoxina A4, mediador lipídico antiinflamatorio que estimula la resolución de la inflamación.

En bovino, el perfil farmacocinético de la tulatromicina, cuando se administró como una dosis subcutánea única de 2,5 mg/kg de peso vivo, se caracterizó por una absorción extensa y rápida, seguida de una elevada distribución y eliminación lenta. La concentración máxima en plasma ($C_{\text{máx.}}$) fue de aproximadamente 0,5 $\mu\text{g/ml}$, esta se alcanzó aproximadamente 30 minutos después de la administración ($T_{\text{máx.}}$). Las concentraciones de tulatromicina en homogeneizado de pulmón fueron considerablemente mayores que en plasma. Existe una gran evidencia de acumulación sustancial de tulatromicina en neutrófilos y macrófagos alveolares.

Sin embargo, la concentración *in vivo* de tulatromicina en el foco de infección del pulmón no se conoce. Las concentraciones máximas fueron seguidas de una ligera disminución en la exposición sistémica con una semivida de eliminación aparente ($t_{1/2}$) de 90 horas en plasma. La fijación a proteínas plasmáticas fue baja, aproximadamente un 40 %. El volumen de distribución en el estado estacionario (V_{ee}) determinado tras la administración intravenosa fue de 11 l/kg. La biodisponibilidad de la tulatromicina tras la administración subcutánea en bovino fue de aproximadamente el 90 %.

En porcino, el perfil farmacocinético de la tulatromicina cuando se administró en una dosis intramuscular única de 2,5 mg/kg de peso vivo, también se caracterizó por una absorción extensa y rápida, seguida de una elevada distribución y una eliminación lenta. La concentración máxima en plasma ($C_{\text{máx.}}$) fue de aproximadamente 0,6 $\mu\text{g/ml}$, que se alcanzó aproximadamente 30 minutos después de la administración ($T_{\text{máx.}}$). Las concentraciones de tulatromicina en homogeneizado de pulmón fueron considerablemente mayores que en

plasma. Existe una gran evidencia de acumulación sustancial de tulatromicina en neutrófilos y macrófagos alveolares. Sin embargo, la concentración *in vivo* de tulatromicina en el foco de infección del pulmón no se conoce. Las concentraciones máximas fueron seguidas de una ligera disminución en la exposición sistémica con una semivida de eliminación aparente ($t_{1/2}$) de aproximadamente 91 horas en plasma. La fijación a proteínas plasmáticas fue baja, aproximadamente del 40 %.

El volumen de distribución en el estado estacionario (V_{ee}) determinado tras la administración intravenosa fue de 13,2 l/kg. La biodisponibilidad de la tulatromicina tras la administración intramuscular al ganado porcino fue de aproximadamente el 88 %.

En ovino, el perfil farmacocinético de la tulatromicina, cuando se administró en una dosis intramuscular única de 2,5 mg/kg de peso vivo, se alcanzó la concentración máxima en plasma ($C_{máx.}$) de 1,19 µg/ml en aproximadamente ($T_{máx.}$) 15 minutos después de la administración y una semivida de eliminación ($t_{1/2}$) de 69,7 horas. La fijación a proteínas plasmáticas fue de aproximadamente el 60-75 %. El volumen de distribución en el estado estacionario (V_{ee}) tras la administración intravenosa fue de 31,7 l/kg. La biodisponibilidad de la tulatromicina después de la administración intramuscular en ovino fue del 100 %.