

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

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

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Tulatromicina 100 mg

Excipientes:

Monotioglicerol.....5 mg

Solución transparente de incolora a ligeramente amarilla, sin partículas visibles.

3. Especies de destino

Bovino, porcino y ovino.

4. Indicaciones de uso

Bovino

Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria bovina (ERB), asociada a *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis* sensibles a tulatromicina. Debe establecerse la presencia de la enfermedad en el grupo antes de usar el medicamento veterinario.

Tratamiento de la queratoconjuntivitis infecciosa bovina (QIB), asociada a *Moraxella bovis* sensible a 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 tulatromicina. Debe establecerse la presencia de enfermedad en el grupo antes de usar el medicamento veterinario. El medicamento veterinario solo debe usarse si se espera que los cerdos desarrollen la enfermedad en 2-3 días.

Ovino

Tratamiento de las primeras etapas de la pododermatitis infecciosa (pedero), asociada a *Dichelobacter nodosus* virulento que requiere tratamiento sistémico.

5. Contraindicaciones

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

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Existe resistencia cruzada con otros macrólidos. No administrar simultáneamente con antimicrobianos de modo de acción similar, como otros macrólidos o lincosamidas.

Ovino:

La eficacia del tratamiento antimicrobiano del pederio puede verse reducida por otros factores, tales como condiciones ambientales húmedas, o un inapropiado manejo de la granja. Por lo tanto, el tratamiento del pederio debe llevarse a cabo junto con otras medidas de gestión del rebaño, por ejemplo, proporcionando un entorno seco.

El tratamiento antibiótico del pederio benigno no se considera apropiado. La tulatromicina mostró eficacia limitada en ovejas con signos clínicos graves o pederio crónico y, por tanto, sólo se debe administrar en un estadio temprano del pederio.

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

El uso del medicamento veterinario debe basarse en ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas del animal. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las bacterias diana.

El uso de este medicamento veterinario debe realizarse de acuerdo con las recomendaciones oficiales (nacionales o regionales) sobre el uso de antimicrobianos. El uso del medicamento veterinario que se desvíe de las instrucciones dadas en el resumen de las características del medicamento, puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a tulatromicina, y disminuir la eficacia del tratamiento con otros macrólidos, lincosamidas y estreptograminas del grupo B, debido a la posibilidad de resistencias cruzadas.

En caso de reacción de hipersensibilidad, administrar tratamiento apropiado de inmediato.

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

La tulatromicina irrita los ojos. En caso de exposición ocular accidental, lavar inmediatamente con agua corriente.

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

Lavarse las manos después del uso.

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

Si sospecha de reacción de hipersensibilidad tras la exposición accidental (se produce, por ejemplo, picor, dificultad para respirar, urticaria, hinchazón de la cara, náuseas, vómitos), se debe administrar tratamiento adecuado. Consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

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

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el feto o tóxicos para la madre.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

En bovino, a tres, cinco o diez veces la dosis recomendada, se observaron signos transitorios, atribuidos a molestias en el punto de inyección, como inquietud, sacudidas de cabeza, pataleo y ligera disminución en la ingesta de comida. Se observó una leve degeneración del miocardio en bovino a 5 a 6 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 e inquietud. También se observó cojera cuando la pata trasera fue el lugar de inyección.

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

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 punto de inyección ¹ , Fibrosis en el punto de inyección ¹ , Hemorragia en el punto de inyección ¹ , Edema en el punto de inyección ¹ , Reacción en el punto de inyección ^{1,2} , Dolor en el punto de inyección ^{1,3}
--	--

¹ Pueden 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 punto de inyección ^{1,2} , Fibrosis en el punto de inyección ¹ , Hemorragia en el punto de inyección ¹ , Edema en el punto de inyección ¹
--	--

¹ Pueden 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, desaparece en pocos minutos: sacudidas de cabeza, fricción en el lugar de la inyección, caminar hacia atrás.

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

Bovino

2,5 mg de tulatromicina / kg de peso vivo (equivalentes a 1 ml / 40 kg de peso vivo).

Una única inyección subcutánea. Para el tratamiento de bovino con un peso vivo superior a 300 kg, dividir la dosis de manera que no se inyecten más de 7,5 ml en el mismo punto.

Porcino

2,5 mg de tulatromicina / kg de peso vivo (equivalentes a 1 ml / 40 kg de peso vivo).

Una única inyección intramuscular en el cuello. Para el tratamiento de porcino con un peso vivo superior a 80 kg, dividir la dosis de manera que no se inyecten más de 2 ml en el mismo punto.

Ovino

2,5 mg de tulatromicina / kg de peso vivo (equivalentes a 1 ml / 40 kg de peso vivo).

Una única inyección intramuscular en el cuello.

9. Instrucciones para una correcta administración

Para cualquier enfermedad respiratoria, se recomienda tratar a los animales en los estadios tempranos de la enfermedad, y evaluar la respuesta al tratamiento en las 48 horas posteriores a la inyección. Si persisten o se incrementan los signos clínicos de enfermedad respiratoria, o en caso de recidiva, debe cambiarse el tratamiento, utilizando otro antibiótico, y continuar hasta que las manifestaciones clínicas hayan desaparecido.

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

El tapón se puede perforar con seguridad hasta 20 veces.

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 el consumo humano en los dos 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.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

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.

Período 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 como debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3950 ESP

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.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

08/2026

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:

Alivira Animal Health Limited
The Sidings, 4th Floor, Grand Canal Quay,
Dublin, D02 E7K8, Irlanda.

Fabricante responsable de la liberación del lote, representante local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Laboratorios karizoo, S.A.
Polígono Industrial La Borda,
Mas Pujades, 11-12,
08140 – Caldes de Montbui (Barcelona)
España
Tel: +34 93 865 41 48
Email: pharmacovigilance@alivira.es

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