DEPARTAMENTO DE MEDICAMENTOS VETERINARIOS

ETIQUETA-PROSPECTO:

1- Etiqueta-prospecto para el formato de 1 kg.

C.N.:

MAYCILINA POLVO PARA SOLUCIÓN ORAL

Tetraciclina (hidrocloruro)

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOTES

Laboratorios Maymó, S. A.U. Vía Augusta, 302 08017 Barcelona

Representante local:

Vetia Animal Health, S.A.U. A Relva s/n – Torneiros 36410 O Porriño Pontevedra España.

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Tetraciclina (hidrocloruro) 500 mg Excipientes, c.s.p. 1g

INDICACIONES DE USO

Tratamiento de infecciones causadas por microorganismos sensibles a la tetraciclina:

- Terneros: Neumonías, clamidiasis, leptospirosis.
- Corderos y cabritos: Neumonías, leptospirosis, clamidiasis.
- Porcino: Neumonía enzoótica porcina, listeriosis, leptospirosis y/o mal rojo (sólo en su forma aguda).
- Aves: Enfermedad respiratoria crónica (CRD) y micoplasmosis.

CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a las tetraciclinas o a algún excipiente.

No usar en animales con alteraciones hepáticas o renales.

No usar con rumen funcional.

No usar en caballos, perros ni gatos.

REACCIONES ADVERSAS

Como ocurre con otras tetraciclinas, se han observado trastornos gastrointestinales y menos frecuentemente, reacciones alérgicas y fotosensibilidad.

Posible sobreinfección por microorganismos no sensibles especialmente hongos.

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

ESPECIES DE DESTINO



Bovino (terneros), ovino (corderos) y caprino (cabritos), porcino y aves.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

- <u>Terneros</u>: 10 20 mg de tetraciclina/ kg p.v./día (equivalentes a 20 40 mg de medicamento/ kg p.v. / día), durante un máximo de 5 días.
- Corderos y cabritos: 10 20 mg de tetraciclina/kg p.v./día (equivalentes a 20 40 mg de medicamento/ kg p.v. / día), durante un máximo de 4 días.
- <u>Porcino</u>: 30 mg de tetraciclina/kg p.v./día (equivalentes a 60 mg de medicamento/ kg p.v. / día) en una sola dosis y durante un máximo de 3 días en lechones y 5 días en adultos.
- Aves: 50 100 mg de tetraciclina (equivalentes a 100 200 mg de medicamento)/ litro durante un máximo de 5 días.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para evitar una dosificación insuficiente.

TIEMPO DE ESPERA

Carne:

Corderos: 5 días. Cabritos: 5 días. Porcino: 5 días. Aves: 5 días. Terneros: 12 días.

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Mantener la bolsa perfectamente cerrada con objeto de proteger su contenido de la luz.

Periodo de validez después de abierto el envase: 6 meses.

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

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No administrar a aves cuyos huevos se destinen a consumo humano.

En cerdos, no administrar entre 2 días antes y 10 días después de la vacunación contra el mal rojo.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Siempre que sea posible, el uso del antimicrobiano debe basarse en las pruebas de sensibilidad. Cuando se utilice este medicamento se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales (nacionales o regionales) sobre el uso de antimicrobianos.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterina-rio a los animales</u>

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deberán evitar todo contacto con el medicamento.

Manipular el medicamento con precaución para evitar el contacto durante su incorporación al agua o pienso tomando precauciones específicas:

- Evitar la diseminación del polvo durante la incorporación del producto al agua o pienso.
- Usar mascarilla antipolvo (conforme con la norma EN 140FFP1), guantes, mono de trabajo y gafas de seguridad aprobadas.
- Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto, lavar abundantemente con agua.
- Lavarse las manos tras utilizar el producto.
- No fumar, comer o beber mientras se manipula el producto.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios y ojos o dificultad respiratoria son signos más graves que requieren atención médica urgente.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:

Su uso no está recomendado durante la gestación o lactancia.

El uso de tetraciclinas en animales gestantes puede dar lugar a efectos adversos en el desarrollo óseo y dentario del feto.

No usar en aves durante la puesta ni en las 4 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar de forma conjunta con antibióticos bactericidas.

Los cationes divalentes o trivalentes (Mg²⁺, Fe²⁺, Ca²⁺, Al³⁺) pueden formar quelatos con las tetraciclinas. Las tetraciclinas no deben administrarse con antiácidos, geles que contengan aluminio y preparaciones que contengan vitaminas o minerales, ya que pueden formarse complejos insolubles disminuyendo la absorción del antibiótico.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

La tetraciclina tiene un amplio margen de seguridad. En raras ocasiones, la sobredosificación puede provocar diarrea y crecimiento de aftas y hongos. En tales ocasiones, interrumpa la administración del medicamento y aplique el tratamiento adecuado.

Incompatibilidades:

Los cationes divalentes o trivalentes (Mg²⁺, Fe²⁺, Ca²⁺, Al³⁺) pueden formar quelatos con las tetraciclinas. Las tetraciclinas no deben administrarse con antiácidos, geles que contengan aluminio y preparaciones que contengan vitaminas o minerales, ya que pueden formarse complejos insolubles disminuyendo la absorción del antibiótico.

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

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

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

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

Abril 2024

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



FORMATOS

1 kg.

FECHA DE CADUCIDAD

CAD {mes/año}
Una vez abierto, utilizar antes de.......

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN 569 ESP

NÚMERO DEL LOTE DE FABRICACIÓN Lote {número}

De uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria Administración bajo control o supervisión del veterinario.