

Caliermutin 100 mg/g



25 KG

Premezcla medicamentosa para cerdos

C.N. 570337.4

Composición cualitativa y cuantitativa de las sustancias activas y otras sustancias: Sustancia activa: Tiamulina hidrógeno fumarato 100 mg. (Equivalente a 81 mg de Tiamulina). Excipiente c.s.p. 1 g. Premezcla medicamentosa en forma de polvo granulado.

Indicaciones de uso: Porcino: Tratamiento y prevención de la disentería porcina producida por *B. hyodysenteriae*. Tratamiento y prevención de la enteritis proliferativa (ileitis) producida por *Lawsonia intracellularis*. Tratamiento de la neumonía enzoótica causada por *M. hyopneumoniae*. Antes del tratamiento se debe establecer la presencia de la enfermedad en la piara.

Contraindicaciones: No administrar con antibióticos políter ionóforos como salinomicina, monesina o narasina. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

Reacciones adversas: Ocasionalmente puede aparecer eritema cutáneo y otras reacciones de hipersensibilidad. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Especies de destino: Porcino

Posología para cada especie, modo y vías de administración: Vía oral mezclado con el pienso. **Porcino:** Prevención de la disentería porcina producida por *B. hyodysenteriae*. La dosis es de 4 mg de Tiamulina /Kg p.v./día administrada en el pienso durante 10 a 14 días. Tratamiento de la disentería porcina producida por *B. hyodysenteriae* y de la neumonía enzoótica producida por *M. hyopneumoniae*. La dosis es de 8 mg de Tiamulina /Kg p.v. /día administrada en el pienso durante 10 días. Prevención y tratamiento de la enteritis proliferativa (ileitis) producida por *Lawsonia intracellularis*. La dosis es de 8 mg de Tiamulina /Kg p.v./día administrada en el pienso durante 14 días. La posología de CALIERMUTIN 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA CERDOS en el pienso, podrá establecerse de acuerdo a la siguiente fórmula:

mg de CALIERMUTIN 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA CERDOS / kg de pienso = $(49,4 \text{ o } 98,8 \text{ mg de CALIERMUTIN } 100 \text{ mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA CERDOS/kg p.v. y día}) \times (\text{media de peso corporal de los animales a tratar (Kg)}) / \text{ingesta media diaria de pienso (Kg)}$

Como patrón, para tratamiento la tasa de incorporación a pienso puede establecerse en 2 Kg de CALIERMUTIN 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA CERDOS en 5 kg de pienso en blanco, homogeneizar e incorporar los 7 kg obtenidos/Tm de pienso. Como patrón, para prevención la tasa de incorporación a pienso puede establecerse en 1 Kg de CALIERMUTIN 100 mg/g PREMEZCLA MEDICAMENTOSA PARA CERDOS en 5 kg de pienso en blanco, homogeneizar e incorporar los 6 kg obtenidos/Tm de pienso. Debido a la forma de administración y que el consumo de pienso depende de la condición clínica del animal, para asegurar una dosificación correcta la concentración del antimicrobiano será ajustada teniendo en cuenta el consumo diario de pienso.

Instrucciones para una correcta administración: Mezclar bien con el pienso para asegurar una distribución homogénea. No administrar con antibióticos políter ionóforos. El uso de este producto debe basarse en el análisis de la susceptibilidad y en las políticas antimicrobianas oficiales y locales.

Tiempo de espera: Carne: Porcino: 5 días

Precauciones especiales de conservación: Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños. Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. Período de validez en pienso: 3 meses. Período de validez después de abierto el envase: El producto debe ser usado inmediatamente.

Titular de la autorización de comercialización:
LABORATORIOS CALIER, S.A. C/Barcelonès, 26 (El Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallès (Barcelona) - España

Advertencias especiales: Advertencias especiales para cada especie de destino: No administrar con antibióticos políter ionóforos. La ingesta de medicación por parte de los animales se puede alterar como consecuencia de una enfermedad. En caso de ingesta insuficiente de pienso, los animales deben ser tratados por vía parenteral.

Precauciones especiales de uso: Precauciones especiales para su uso en animales: No administrar con antibióticos políter ionóforos. El uso de este producto debe basarse en el análisis de la susceptibilidad y en las políticas antimicrobianas oficiales y locales.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales: Las personas con hipersensibilidad conocida a la tiamulina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. La tiamulina puede causar irritación de las vías respiratorias y de los ojos tras su inhalación o por contacto. Manipular el producto con cuidado para evitar el contacto con la piel y los ojos durante la incorporación de la premezcla al pienso, así como durante la administración del pienso medicamentoso a los animales, tomando precauciones específicas: Evitar la diseminación de polvo durante la incorporación del producto al pienso. Llevar una mascarilla antipolvo (conforme con la norma EN140FFP1), guantes, mono de trabajo y gafas de seguridad aprobadas. Evitar el contacto con los ojos y en caso de que este se produzca, lavar inmediatamente con agua abundante. Evitar el contacto con la piel y en caso de que éste se produzca, lavar con agua y jabón. No fumar, comer o beber mientras se manipula el producto. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** La administración con antibióticos políter ionóforos puede producir anorexia, diarrea, ataxia, letargo, disnea, mioglobinuria y muerte en cerdos. **Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antidotos), en caso necesario:** En el caso de sobredosificación los síntomas son salivación transitoria, vómitos y letargo. **Incompatibilidades:** En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

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: Diciembre de 2017

Información adicional: Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización. Bolsas de poliéster – aluminio – nylon – polietileno de baja densidad de 25 kg de capacidad. Bolsas de poliéster – aluminio – nylon – polietileno de baja densidad conteniendo 25 bolsas de 1 kg de capacidad de complejo triplex encolado formado por poliéster, aluminio y polietileno de baja densidad. Con prescripción veterinaria. Reg. n.º.: 1671 ESP

Logo:
Cad.: