



TULATROX®

Número de Registro Q-5918-109

USO VETERINARIO

Antibiótico macrólido
triamilida semisintética



FÓRMULA:

Cada mL contiene:

Tulatromicina 100 mg.
Vehículo, c.b.p. 1 mL.

PRESENTACIÓN: 50, 100 y 250 mL



ESPECIES:



BOVINOS (productores de carne), PORCINOS Y OVINOS.



INDICACIONES:

TULATROX®, es un antibacteriano de amplio espectro, que se indica en el tratamiento de infecciones causadas por bacterias Gram (-) y **Mycoplasmas**, asociadas a la **enfermedad respiratoria del ganado Bovino (ERB)** como son: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis*,

así como para el tratamiento de **Queratoconjuntivitis Infecciosa Bovina (QIB)** asociada con *Moraxella bovis* y en el tratamiento de afecciones podales como pododermatitis interdigital (**gabarro**) causada por *Fusobacterium necrophorum* y *Porphyromonas levii*. En el **ganado porcino** se indica para el tratamiento de enfermedades del tracto respiratorio (ERP) asociadas con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Bordetella bronchiseptica*, *Mycoplasma hypopneumoniae*. En el **ganado ovino** permite tratar las primeras etapas de pododermatitis infecciosa (**pedero**) asociada con *Dichelobacter nodosus*.



DOSIS:

Dosis única, 1 mL / 40 kg de peso vivo, lo que equivale administrar 2.5 mg de Tulatromicina por kg de peso vivo.



VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Bovinos: una sola inyección subcutánea.

Ovinos: intramuscular o subcutánea.

Porcinos: una sola inyección intramuscular en el cuello.

En bovinos no administrar más de 7.5 mL por punto de inyección.

En porcinos no administrar más de 2.5 mL por punto de inyección



ADVERTENCIAS:

No usar en animales con hipersensibilidad a antibióticos macrólidos.

No usar el producto simultáneamente con otros macrólidos o lincosamidas.

No usar este producto en Bovinos 18 días, Porcinos 5 días y en ovinos 16 días, antes del sacrificio de los animales destinados al consumo humano.

No usar en novillas o vacas preñadas que estén destinadas a la producción de leche para consumo humano, durante los dos meses previos a la fecha prevista del parto.

Frecuentemente en el sitio de administración se puede presentar una reacción tisular.

Pueden presentarse signos transitorios de dolor en el sitio de inyección e inflamaciones locales en el punto de inyección que pueden persistir durante un máximo de 30 días.

Manténganse fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Almacenar en un lugar fresco y seco, protegido de la luz solar.

Este medicamento es de uso exclusivo en medicina veterinaria.

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO
SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA

Hecho en México por:
QUIMICA FARVET, S.A. de C.V.
Tels: (352) 526-4440

quimicafarvet.com.mx

QuimicaFarvet.mx

QuimicaFarvet.MX

@quimicafarvet9266