



PROSPECTO

ASMO SERINE INDIVIDUAL Canarios

DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

ASMO SERINE INDIVIDUAL, comprimidos
Tetraciclina hidrocloreuro
Tilosina tartrato

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Cada comprimido contiene:

Sustancias activas:

Tetraciclina hidrocloreuro 3 mg
Tilosina tartrato 1,5 mg

Excipientes, c.s. 25 mg

INDICACIONES DE USO

Tratamiento de micoplasmosis (*Mycoplasma gallisepticum*), más conocida como Enfermedad Respiratoria Crónica (ERC).

CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a otros macrólidos

REACCIONES ADVERSAS

La tetraciclina es relativamente inocua y sus reacciones adversas son muy escasas. Su toxicidad está relacionada con efectos de irritación local y quelación con el ión calcio, reacciones adversas por sobreinfección (diarreas), y toxicidad renal y hepática.

La tilosina es un antibiótico relativamente inocuo y sus reacciones adversas son muy escasas, sus efectos tóxicos suelen ser parecidos a los descritos para la eritromicina. La eritromicina suele ir acompañada de vómitos y diarrea cuando se utiliza a dosis elevadas, estos problemas son menos frecuentes con la tilosina.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo al veterinario.

ESPECIES DE DESTINO

Canarios

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN



am

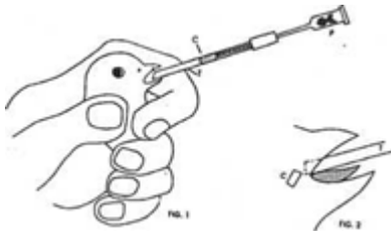
Vía oral

Dosis: 1 comprimido cada 24 horas, durante 5 días. Esta pauta posológica debe ser respetada.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Este medicamento ha sido formulado especialmente para su administración directa a los canarios utilizando la cánula adjunta. Debe administrarse por personas expertas en el manejo de las aves

Modo de administración: Introducir el comprimido en la cánula. Sujetar al animal como se muestra en el pictograma. Con el animal bajo control, colocar la cánula en la parte basal de la lengua del pájaro y empujar el émbolo.



No utilizar este medicamento si se observan comprimidos rotos.

TIEMPO DE ESPERA

No procede.

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 caja.

Periodo de validez después de abierto el envase: 30 días

ADVERTENCIAS ESPECIALES

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sustancias activas, deberán evitar todo contacto con el medicamento.

Manipular el medicamento con precaución. Durante la manipulación, usar guantes.

MINISTERIO DE SANIDAD,
SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

Agencia Española de
Medicamentos y
Productos Sanitarios



Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto, lavar inmediatamente con agua.

En caso de ingestión accidental, buscar asistencia médica.

No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento.

Puesta

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

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

La presencia de iones calcio o de metales alcalinotérreos forma quelatos insolubles con las tetraciclinas, e impiden la absorción de ésta.

Para la tilosina no hay mucha información sobre las interacciones medicamentosas pero se cree que son parecidas a las de eritromicina.

Se ha observado actividad sinérgica de la asociación entre tetraciclinas y macrólidos contra *Staphylococcus aureus* y *Staphylococcus* spp. resistentes. Es posible que dicha sinergia extienda el espectro de acción contra otras especies de bacterias.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se ha estudiado la sobredosificación en la especie de destino.

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 eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

01/02/2013

INFORMACIÓN ADICIONAL

Formatos: Envase con 40 comprimidos

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

MINISTERIO DE SANIDAD,
SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

Agencia Española de
Medicamentos y
Productos Sanitarios



NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Latac, S.L.
C/ Sant Gaietà N°121 1º 1ª
08221 Terrassa
Barcelona

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

MINISTERIO DE SANIDAD,
SERVICIOS SOCIALES
E IGUALDAD

**Agencia Española de
Medicamentos y
Productos Sanitarios**