

**ETIQUETA-PROSPECTO PARA:**

**TETRAMAY**

**CN: 573972.4**

○

50 mg/g Polvo para administración en agua de bebida.

**1 NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL, DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN 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:

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

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

TETRAMAY, 50 mg/g, polvo para administración en agua de bebida  
Hidrocloruro de tetraciclina

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada g contiene:

**Sustancia activa:**

Tetraciclina (hidrocloruro).....50 mg

**Excipientes c.s**

**4. INDICACIONES DE USO**

Tratamiento de la enfermedad respiratoria crónica (CRD) causada por cepas de *Mycoplasma gallisepticum sensible a la tetraciclina*.

**5. CONTRAINDICACIONES**

No utilizar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a algún excipiente  
No administrar a animales con alteraciones hepáticas o renales.  
No administrar a équidos.

**6. REACCIONES ADVERSAS**

Como para todas las tetraciclinas, pueden aparecer reacciones alérgicas y de fotosensibilidad. En tratamientos muy prolongados pueden aparecer alteraciones digestivas por disbiosis intestinal.

Inhibición del crecimiento de los huesos largos.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

Página 1 de 4

C/ CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8  
28022 MADRID  
TEL: 91 822 54 01  
FAX: 91 822 54 43

F-DMV-01-03



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

## 7. ESPECIES DE DESTINO

### Aves (pollos de engorde).

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍAS DE ADMINISTRACIÓN

Administración en agua de bebida.

Pollos: 20 mg/kg p.v./día (equivalente a 400 mg de medicamento/kg pv/día) durante un máximo de 5 días.

El consumo de agua medicada depende de las condiciones fisiológicas y clínicas de los animales y de la época del año. Para asegurara una dosificación correcta, la concentración de tetraciclina en el agua se ajustará teniendo en cuenta el consumo diario.

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

Según la dosis recomendada, el número y peso de los animales que deben recibir el tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta de medicamentos aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{g de medicamento}}{\text{litro de agua de bebida}} = \frac{\text{dosis de sustancia activa (mg/kg p.v./día)} \times \text{peso medio de los animales (kg)}}{\text{mg de sustancia activa en g de medicamento (mg/g)} \times \text{Consumo medio de agua (litros/día)}}$$

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

El agua medicada debe renovarse cada 24 horas

Durante el tratamiento debe asegurarse que el agua medicada es la única fuente de bebida

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Pollos: Carne: 5 días.

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

## 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.

Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

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

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especies de destino



No está permitido su uso en aves cuyos huevos se destinen a consumo humano.

#### Precauciones especiales para su uso en animales

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales enfermos. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las diferentes cepas de las especies bacterianas habitualmente implicadas en el proceso infeccioso.

El uso del medicamento en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a la tetraciclina y disminuir la eficacia del tratamiento como consecuencia de la aparición de resistencias cruzadas. Los animales enfermos tienen menos apetito y las pautas de bebida alteradas, por lo que si fuera necesario, podrían tratarse por vía parenteral.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a las tetraciclinas deben evitar el contacto con el medicamento veterinario.

Evitar el contacto con la piel, las mucosas y los ojos. En caso de contacto lavar abundantemente con agua clara.

Usar un equipo de protección personal consistente en mascarilla antipolvo, guantes y gafas de seguridad al manipular el medicamento veterinario

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

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

#### Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta

No procede

#### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No administrar conjuntamente con antibióticos bactericidas.

Presenta resistencia cruzada con los miembros del grupo.

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

Alteraciones de la flora digestiva. Diarreas.

#### Incompatibilidades

Los cationes divalentes o trivalentes (calcio, magnesio, aluminio o hierro) pueden formar quelatos con las tetraciclinas

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



### **13. 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.

### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Marzo de 2018

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

#### **Formatos:**

Bolsa de 100 g.

Bolsa de 1 kg.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario - Medicamento sujeto a prescripción veterinaria

Administración bajo control o supervisión del veterinario

#### **FECHA DE CADUCIDAD**

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto el envase, utilizar antes de:

#### **TAMAÑO DEL ENVASE**

100 g

1 kg

#### **NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN**

1.941 ESP

#### **NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN**

Lote: {número}