



ELANCO (ELI LILLY Y COMPAÑÍA DE VENEZUELA S.A.)
Av. Ernesto Blohm, Edif. IBM, Piso 9, Urb. Chuao
J-00022299-1

Gerente Senior Porcicultura
María Eugenia Hurtado Rodríguez
Contacto: 0212 9508411
hurtado_maria_eugenia@elanco.com
<https://www.elanco.com/>

TYLAN® 200

Composición

Tilosina.....200mg
Excipientes.....c.s.p. 1 ml

Descripción e indicaciones

Bovinos: Para el tratamiento de neumonía asociada con Pasteurella multocida y Actinomyces pyogenes; pododermatitis necrótica y difteria causadas por Fusobacterium necrophorum, metritis causada por Actinomyces pyogenes, mastitis causadas por Streptococcus sp y Staphylococcus sp.

Cerdos: Para el tratamiento de neumonía causada por Pasteurella multocida y Actinomyces pyogenes; artritis causada por Mycoplasma hyosynoviae y Staphylococcus sp; disentería asociada con Treponema hyodysenteriae y/o Vibrio coli; erisipela causada por Erysipelothrix rhusiopathiae.

Vía de Administración y dosificación:

Bovinos y cerdos: Inyectar 10 mg por kilo de peso vivo diariamente (1cc por cada 20 kg. de peso) durante 3 a 5 días. En bovinos no inyectar más de 10cc por sitio de inyección intramuscular. En cerdos no inyectar mas de 5cc por sitio de inyección intramuscular.

Forma farmacéutica:

Solución Inyectable

Efecto terapéutico:

Antibióticos/Antimicrobianos

Especies: 

Presentaciones:

100 ml y 250 ml



Tiempo de retiro:

El tiempo que debe transcurrir entre la finalización del tratamiento y el sacrificio de los animales para consumo humano debe ser de 21 días en bovinos y 14 días en cerdos. La leche producida durante el tratamiento y los cuatro días posteriores a su finalización no deberá ser destinada a consumo humano ni a procesos industriales..

Contraindicaciones:

No debe ser administrado a solípedos (caballos, asnos y cebras) a la fecha no se conocen otras contraindicaciones del Tylan 200 inyectable. No obstante como sucede con la inyección de cualquier sustancia extraña, es posible que se presente una reacción local. Se ha observado ocasionalmente en cerdos un ligero edema en la mucosa rectal, con diarrea, eritema y prurito, reacción que desaparece espontáneamente y sin complicaciones con la suspensión del medicamento.

Nro. Registro S.A.S.A.: M.I. 7724

Nro. Registro I.N.S.A.I. EN TRAMITE