

# CHLORVET® PLUS T

## Hoja Técnica 65106

Fecha: 10/09/2018

Versión: 03

Elaborado por: JTM

Aprobado por: JT

<b>1. DENOMINACIÓN:</b>	<b>CHLORVET® PLUS T</b> es una combinación antibiótica premix de amplio espectro.						
<b>2. COMPOSICIÓN:</b>	Cada 1000 g de CHLORVET® PLUS T contiene:  <table> <tr> <td>Clortetraciclina (Clortetraciclina HCl)</td> <td>110,0 g</td> </tr> <tr> <td>Tiamulina fumarato</td> <td>35,0 g</td> </tr> <tr> <td>Excipientes c.s.p.</td> <td>1000,0 g</td> </tr> </table>	Clortetraciclina (Clortetraciclina HCl)	110,0 g	Tiamulina fumarato	35,0 g	Excipientes c.s.p.	1000,0 g
Clortetraciclina (Clortetraciclina HCl)	110,0 g						
Tiamulina fumarato	35,0 g						
Excipientes c.s.p.	1000,0 g						
<b>3. FORMA FARMACÉUTICA:</b>	Polvo.						
<b>4. DATOS CLÍNICOS:</b>							
<b>4.1. Especie de Destino</b>	Aves y porcinos.						
<b>4.2. Indicaciones de uso</b>	En porcinos <b>CHLORVET® PLUS T</b> está indicado para el control y tratamiento de las principales infecciones respiratorias y digestivas, tales como: Neumonía enzoótica, pasteurelosis, pleuroneumonía, poliserositis, rinitis atrófica, colibacilosis, ileítis, disentería, etc.  En aves está indicado para el control de la Enfermedad Respiratoria Crónica causada por gérmenes Gram negativos y Gram positivos sensibles a estas drogas como: <i>Staphylococcus</i> sp., <i>Streptococcus</i> , sp., <i>Mycoplasma</i> sp. y <i>Escherichia coli</i> .						
<b>4.3. Contraindicaciones</b>	No administrar a animales con alergia a las tetraciclinas.						
<b>4.4. Precauciones especiales de uso</b>	Mezclar bien con el alimento para asegurar la distribución homogénea. No utilizar en especies no indicadas. Proteger el empaque de daños físicos. No es inflamable; sin embargo, se recomienda mantener alejado de fuentes de ignición o generadoras de fuego.						
<b>4.4.1. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales</b>							
Emplear las normas de seguridad industrial (Uso de anteojos, mascarilla, guantes, traje impermeable, etc.). Evitar contacto directo del producto con las vías respiratorias del operario, ojos y piel. Si se produce contacto accidental con los ojos o piel, lavar inmediatamente con abundante agua. Si aparecen síntomas tras exposición, como una erupción cutánea, consultar a un médico. Lavarse las manos minuciosamente luego de manipular el producto. Asegurar una ventilación adecuada durante la manipulación del producto. Evitar la dispersión del producto en el medio ambiente.							
<b>4.5. Reacciones adversas</b>	No se han reportado.						
<b>4.6. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción</b>							
Evitar administrar en conjunto con ionóforos como monensina, salinomocina, lasalocida y narasina, ya que puede influir negativamente el sistema nervioso y muscular, llegando a causar la muerte.							
<b>4.7. Posología y modo de administración</b>	Administración vía oral, mezclado en el alimento.						
<ul style="list-style-type: none"> <li><b>Aves:</b></li> </ul>	<b>De 1 a 21 días de edad:</b> Administrar a razón de 1,0 - 2,0 kg/t de alimento.						

	<b>De 21 días de edad en adelante:</b> Administrar a razón de 2,0 - 3,5 kg/t de alimento. Mantener el tratamiento por 7 días.
• <b>Porcinos:</b>	Administrar a razón de 2,0 - 5,0 kg/t de alimento por 3 a 4 semanas continuas.
<b>4.8. Sobredosis</b>	A las dosis recomendadas no se observan efectos tóxicos.
<b>4.9. Periodo de retiro</b>	Porcinos: 3 días. Aves: 7 días.
<b>5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:</b>	
<b>5.1. Mecanismo de acción</b>	
<p>La Clortetraciclina pertenece a la familia de las tetraciclinas y es producido de <i>Streptomyces aureofaciens</i>, se comporta como un bacteriostático; sin embargo, tiene acción bactericida a altas concentraciones. Muestra actividad contra bacterias Gram positivas, Gram negativas aeróbicas y anaeróbicas. Ingresa al interior de la célula por un mecanismo de doble difusión pasiva y transporte activo. Interfiere con la síntesis proteica bacteriana, al fijarse a la subunidad 30S del ribosoma, impidiendo la unión del ácido ribonucleico de transferencia (ARNt) a la subunidad ribosomal en mención, lo cual anula la unión de los aminoácidos a la cadena polipeptídica en formación.</p> <p>La Tiamulina es un antibiótico de la familia de los diterpenos, derivado semisintético de la pleuromutilina. Como fumarato hidrogenado, es un antibiótico de amplio espectro y acción bacteriostática. Interfiere con la síntesis proteica bacteriana, al fijarse a la subunidad 50S del ribosoma (bloqueando así la unión con el ARNt) e inhibir la acción de la enzima peptidiltransferasa (encargada de la formación de enlaces peptídicos entre aminoácidos).</p>	
<b>6. DATOS FARMACEUTICOS:</b>	
<b>6.1. Incompatibilidades</b>	No se han reportado.
<b>6.2. Tiempo de vida útil</b>	24 meses.
<b>6.3. Precauciones de almacenamiento</b>	Debe ser almacenado en un lugar fresco y seco, a una temperatura controlada entre 15° - 30°C, protegidos de la luz UV y humedad. Mantener el empaque cerrado cuando no esté en uso. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
<b>6.4. Naturaleza y presentación del envase</b>	Balde de PEAD por 4kg y 18 kg . Bolsa por 25 kg .
<b>6.5. Precauciones especiales para la eliminación del producto no utilizado o productos de desecho</b>	Cualquier producto veterinario no utilizado o material desechado procedente del producto debe ser destruido de acuerdo con las normativas locales de manejo de residuos.
<b>7. Reg. SENASA N°:</b>	F.03.20.N.1544

*La información contenida en este documento es considerada confiable. Sin embargo, se provee esta información sin ninguna garantía expresa o implícita de su exactitud. Las condiciones o métodos de manipulación, almacenaje, uso o eliminación de este material están fuera de nuestro control; por lo tanto, no asumimos la responsabilidad en casos de daño, pérdida o gastos relacionados con tales actividades. Este documento ha sido elaborado y debe ser usado para este material. Si el material es usado como ingrediente en otro producto, esta información no será aplicable para el producto resultante. Esta información no constituye una especificación técnica.*