

Biotilina 100mg/g

Valnemulina al 10%



- **Antibiótico** específico para la **disentería porcina**, la **enteropatía proliferativa porcina** y la **neumonía enzoótica porcina**
- **Premezcla medicamentosa** para incorporación en pienso
- **Tiempo de espera** reducido:

1 día

grupo
PH  **Albio**

La **innovación** en salud y nutrición animal

Biotilina 100mg/g, para el control de infecciones bacterianas en porcino



Biotilina 100 mg/g es una **premezcla medicamentosa** con valnemulina al 10% formulada para su administración en pienso para porcino.

Indicaciones de uso :

1. Tratamiento y metafilaxis de la **disentería porcina**.
2. Tratamiento de los signos clínicos de la **enteropatía proliferativa porcina** (ileítis)
3. Tratamiento y metafilaxis de la **neumonía enzoótica porcina**.

La valnemulina tiene una elevada actividad frente a los agentes causales de las enfermedades anteriores:

Antibiótico	CIM 90 ($\mu\text{g/ml}$)
<i>Brachyspira hyodysenteriae</i>	≤ 0.125
<i>Lawsonia intracellularis</i>	≤ 0.125
<i>Mycoplasma hyopneumoniae</i>	≤ 0.008

Período de retirada en porcino (carne): 1 día.

Ventajas:

- Bajo índice de **resistencias**
- Tiempo de espera **reducido**: 1 día
- Registrado para uso en **metafilaxis**
- Categoría C del PRAN: **antibiótico de elección**
- **Baja duración del tratamiento** en comparación con otros antibióticos con indicaciones similares

Dosificación Biotilina

Disentería porcina	3-4mg valnemulina / kg PV / d	7-10 días
Enteropatía proliferativa porcina	3-4mg valnemulina / kg PV / d	14 días

Dosis orientativa: 850 g / Tm



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO: Biotilina 100mg/g premezcla medicamentosa para porcino y conejos. **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** Cada g contiene: Sustancias activas: Valnemulina 100 mg (equivalente a 106.5mg de hidrocloreto de valnemulina) y excipientes. **3. FORMA FARMACÉUTICA:** Premezcla medicamentosa. Polvo marrón sin grumos y aspecto homogéneo. **4. DATOS CLÍNICOS. 4.1 Especies de destino:** Porcino y conejos. **4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Porcino: Tratamiento de: - Signos clínicos de la enteropatía proliferativa porcina (ileítis) asociada a *Lawsonia intracellularis* sensibles a valnemulina. Tratamiento y metafilaxis de: - Disentería porcina asociada a *Brachyspira hyodysenteriae* sensibles a valnemulina. - Neumonía enzoótica porcina asociada a *Mycoplasma hyopneumoniae* sensibles a Valnemulina. La presencia de la enfermedad en el grupo debe establecerse antes de usar el medicamento veterinario. Conejos: - Reducción de la mortalidad durante un brote de enteropatía epizootica del conejo (EEC). El tratamiento se debería iniciar al inicio del brote, cuando se ha diagnosticado clínicamente la enfermedad en el primer conejo. **4.3 Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No administrar el medicamento veterinario a cerdos o conejos que estén recibiendo ionóforos. No sobredosificar en conejo - dosis incrementadas pueden alterar la flora gastrointestinal conduciendo al desarrollo de una enterotoxemia. **4.4 Posología y vía de administración. Vía de administración:** administración en el pienso. El consumo de pienso medicamentoso depende de la condición clínica del animal. Para conseguir una dosificación correcta se debe ajustar la concentración del medicamento veterinario. La tasa de incorporación de premezcla por kg de pienso debe calcularse de acuerdo con la siguiente fórmula: mg de premezcla / kg de pienso = Dosis reguñada (mg de valnemulina / kg de peso vivo) x 10 x peso vivo (kg) / Ingesta diaria de pienso (kg). **Porcino:** Tratamiento y metafilaxis de la disentería porcina: 3-4mg de valnemulina / kg PV / día durante 7-10 días. Tratamiento y metafilaxis de la neumonía enzoótica porcina: 10-12mg de valnemulina / kg PV / d hasta 3 semanas. Tratamiento de signos clínicos de la enteropatía proliferativa porcina (ileítis): 3-4mg de valnemulina / kg PV / día durante 2 semanas. **Conejos:** Reducción de la mortalidad causada por enteropatía epizootica del conejo: 3mg de valnemulina / kg PV / día durante 21 días. **4.5 Tiempo(s) de espera.** Porcino: Carne: 1 día. Conejos: Carne: 0 días. **5. PERÍODO DE VALIDEZ.** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 30 meses. Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses. Período de validez después de su incorporación en el pienso de porcino: 1 mes. Período de validez después de su incorporación en el pienso granulado de porcino, protegido de la luz y la humedad: 3 semanas. Período de validez después de su incorporación en el pienso de conejo, protegido de la luz y la humedad: 4 semanas. **6. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN.** Mantener el envase perfectamente cerrado con objeto de protegerlo de la luz. **7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN.** VETPHARMA ANIMAL HEALTH S.L. Les Corfs, 23, 08028 Barcelona, España. **8. NÚMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:** 3888 ESP. **9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN.** Fecha de la primera autorización: Mayo 2020. **10. PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO:** Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración bajo control o supervisión del veterinario. Deberán tenerse en cuenta las disposiciones oficiales relativas a la incorporación de premezclas medicamentosas en el pienso.