

OXITRAX L.A.



Antibiótico
Solución inyectable



COMPOSICIÓN: Cada 100 ml contiene:

Oxitetraciclina	20 g
Vehículo c.s.p	100 ml

INDICACIONES: Para infecciones causadas por agentes etiológicos susceptibles a la oxitetraciclina como Bacterias Gram positivas y Gram negativas (*Bacillus anthracis*; *Clostridium* spp.; *Pasteurella* spp.; *Campylobacter* spp.; *Haemophilus* spp.; *Klebsiella* spp.; *Sphaerophorus necrophorus*; *Escherichia coli*; *Salmonella* spp.; *Shigella* spp.; *Actinobacillus* spp.; *Actinomyces bovis*; *Leptospira pomona*; *Moraxella bovis*; *Erysipelothrix insidiosa*; *Corynebacterium* spp.; *Listeria* spp.; *Streptococcus* spp.; *Staphylococcus* spp.; Microorganismos de los grupos *Chlamydiae*, *Mycoplasmatacae*, *Rickettsiae* (*Anaplasma* spp.) y algunos hongos (*Dermatophilus congolensis*) en bovinos, ovinos y porcinos.

DOSIS: En bovinos, ovinos y porcinos aplicar 1 ml/10 kg de peso vivo. (20 mg/kg). Aplicar 1 vez cada 72 horas, se puede repetir el tratamiento dentro de los 3 a 5 días posteriores. Intramuscular profunda.

CONTRAINDICACIONES: No aplicar más de 20 ml en el mismo punto de inyección.

ADVERTENCIAS: A dosis terapéuticas con frecuencia y duración del tratamiento adecuado no se esperan efectos indeseados. Con dosis de 130 mg/kg por vía IV en caninos es posible inducir nefrotoxicosis aguda a menudo irreversible.

También se ha informado de choque anafiláctico por la aplicación IV de preparaciones de oxitetraciclina en vacas, así como hipotensión y alteraciones del ritmo cardiaco. Se sabe que la administración de tetraciclina por vía IM produce irritación, y en muchos de los casos cuando es de larga acción ha producido abscesos que a menudo afectan el nervio (usualmente el poplíteo).

REACCIONES ADVERSAS: En animales jóvenes puede causar la coloración amarilla, marrón o gris de los huesos y los dientes. Altas dosis y tratamientos prolongados puede demorar el desarrollo de los huesos y la cicatrización.

Cuando se aplican por vía IM es posible observar reacciones locales, tinción amarillenta y necrosis en el sitio de inyección.

El tratamiento prolongado puede producir un sobrecrecimiento de bacterias u hongos no susceptibles.

USO DURANTE LA GESTACIÓN, LA LACTANCIA O LA PUESTA:

Las tetraciclina son excretadas en la leche materna. Debido a la posibilidad de importantes reacciones adversas, decidir si se suspende la lactación o la administración de la droga.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN:

No administrar con Beta-Lactámicos o Aminoglucósidos.

TIEMPO DE RETIRO: Carne 28 días antes del sacrificio. Leche no administrar a vacas en producción de leche destinada al consumo humano.

ALMACENAMIENTO: Almacenar en un lugar fresco y seco, protegido de la luz, a temperatura entre 15°C y 30°C. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

DECLARACIÓN DE VENTA: Con prescripción Médico Veterinaria.

PRESENTACIONES:

Frasco x 10 ml
Frasco x 20 ml
Frasco x 50 ml
Frasco x 100 ml
Frasco x 250 ml
Frasco x 500 ml

REGISTRO: 2C1-9797-AGROCALIDAD

ELABORADO Y DISTRIBUIDO POR: FARBIOPHARMA S.A.

Dirección: Calle Guayas N° E3-296 y Av. Pichincha

Sector Lomas de la Concepción, vía a Pintag

Tel: (593) 2 2794046 – 2794031 FAX: 2794021

SERVICIO AL CLIENTE: 1800327246

www.farbiopharma.com/ Quito-Ecuador