

OXTRA® MV 10

Solución de oxitetraciclina inyectable al 10% para bovinos, equinos, suinos y ovinos



USO VETERINARIO

• COMPOSICIÓN

1 ml contiene: Principio activo: oxitetraciclina 92.7 mg (equivalente a oxitetraciclina clorhidrato 100 mg). Excipientes: Sodio formaldehído sulfoxilato, y otros en c.s.p. 1 ml.

• PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Oxtra MV 10 es una solución inyectable a base de oxitetraciclina. Esta preparación pronta para uso y la elevada concentración de principio activo por mililitro nos da una máxima practicidad de empleo, reduciendo al mínimo el volumen a inyectar por dosis y reduciendo así la aparición de reacciones colaterales. La oxitetraciclina es un antibiótico de tipo bacteriostático que actúa inhibiendo la síntesis proteica bacteriana mediante un ligamiento irreversible con subunidad ribosomial 30s.

La oxitetraciclina es un antibiótico de amplio espectro frente a la mayor parte de bacterias Gram positivas (Actinomyces spp, Arcanobacterium pyogenes, Bacillus anthracis, Clostridium spp, Corynebacterium spp, Staphylococcus spp, Streptococcus spp), Gram negativas (Aerobacter aerógenos, Bordetella spp, Brucella spp, E. coli, Haemophilus spp, Klebsiella spp, Pasteurella spp, Proteus spp, Pseudomonas spp, Salmonella spp, Shigella spp) y otros como Espiroquetas, Clamidas, Rickettsias, Protozoarios, Leptospiras y Micoplasmas. La resistencia esta generalmente mediada por plásmidos.

La baja toxicidad y la menor tendencia, respecto a otros antibióticos, a determinar fenómenos de sensibilización, redundan en un antibiótico de alta seguridad y practicidad.

• PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

La inyección intramuscular profunda o intravenosa en la dosis adecuada hace que se consiga en un tiempo muy breve (por vía intravenosa es inmediato) una concentración hemática eficaz que se mantiene por 24 horas o más, según la dosis, siendo así suficiente una sola administración diaria para mantener el control antibiótico sobre la infección.

• ESPECIES, VIAS DE ADMINISTRACIÓN Y POSOLOGÍA

Bovinos, equinos, ovinos, suinos por vía **Intramuscular profunda e intravenosa**

A la dosis de 2-4-8 ml/100Kg p.v. por día (equivalente a 2-4-8 mg de p.a. /kg p.v.) por 3 días consecutivos.

• INDICACIONES TERAPÉUTICAS

En infecciones bacterianas por Gram positivos y Gram negativos, espiroquetas, Clamidas, Micoplasmas, Rickettsias, Protozoarios y Leptospiras sensibles a la oxitetraciclina. En particular:

- _ Infecciones broncopulmonares (bronquitis, broncopulmonias)
- _ Infecciones gastrointestinales (enteritis, gastroenteritis)
- _ Infecciones mamarias (mastitis parenquimatosa aguda)
- _ Reticuloperitonitis traumática, metritis y metropertonitis, flemones, heridas infectadas y lesiones purulentas

• CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo u cualquiera de sus excipientes.

No usar en establecimientos en los cuales se conoce resistencia a las tetraciclinas a causa de la probabilidad de resistencia cruzada.

• EFECTOS INDESEADOS

El producto debe ser utilizado en base a resultados de un antibiograma. Si esto no fuera posible, la terapia debe ser establecida en base a la información epidemiológica local (a nivel regional o de cría) de la sensibilidad de la bacteria en cuestión. La utilización del producto, diferente a lo indicado en las instrucciones, puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a las tetraciclinas y reducir la eficacia del tratamiento con otros antibacterianos, a causa de la posibilidad de resistencia cruzada.

El operario con hipersensibilidad a las tetraciclinas y a alguno de los excipientes debe evitar el contacto con el producto. En caso de autoinyección concurrir al médico con este folleto ilustrativo.

El uso de las Tetraciclinas pueden determinar fenómenos de alergia o anafilaxia (que remiten con el uso de adrenalina, corticoides, etc.), alteración en la flora intestinal (con aparición de dolor, cólicos, diarrea grave, y en animales jóvenes puede resultar hasta mortal), intolerancia local (con fenómenos irritativos y lesiones histológicas - En animales de talla grande subdividir la dosis en más de un lugar de aplicación) y alteración de la funcionalidad hepática (con esteatosis y alteración de la funcionalidad).

La tetraciclina se deposita en el tejido óseo y en los dientes en formación, con la posibilidad de producir deformaciones y fragilidad ósea.

Ante la ausencia de estudios de compatibilidad no mezclar el producto con otros medicamentos veterinarios.

El producto no debe ser diluido o mezclado con soluciones de sales de calcio.

• TIEMPO DE ESPERA

Carne 18 días.

No usar en animales en lactación

• CONSERVACIÓN

Conservar al reparo de la luz y fuentes de calor entre 5 y 25°C.

Período de validez luego de su apertura 28 días.

• VALIDEZ:

2 años, a partir de su fecha de elaboración. No usar luego de la fecha de vencimiento.

Precauciones especiales para la eliminación del producto inutilizado y/o del material de confección: el producto inutilizado y el contenido deben ser eliminados según las disposiciones legales nacionales. Eliminar/depositar en el centro de acopio más cercano. No dispersar en el medio ambiente. Fatro Fedagro no se responsabiliza por el mal uso del producto.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS VENTA BAJO RECETA VETERINARIA

PRESENTACIÓN

Frasco de 100 y 250 ml

Registro M.G.A.P.: A-608

Director Técnico Dr. Rodolfo Meerhoff

Importa y distribuye Fatro Fedagro S.R.L. Ruta 8 Brig. Gral. Juan A. Lavalleja N° 10601 (Km 20).

Tel.: 22202336 – Montevideo - Uruguay.

Fabrica FATRO S.p.A. – Bologna - Italia.

www.fatrofedagro.com.uy