

Ourotetra Premium

Uso Veterinario

Producto líquido.

Acción antibiótica y antiinflamatoria por tiempo prolongado.

Composición:

Cada 100 mL contiene:

Oxitetraciclina Base* 20,0 g

Diclofenaco Sódico 1,0 g

Excipientes c.s.p. 100,0 mL

*Equivalente a 21.56 g de Oxitetraciclina Dihidrato.

Indicaciones:

En bovinos para el tratamiento de enfermedades respiratorias, digestivas y su pirexia asociada, causada por *Salmonella typhimurium*, *Staphylococcus aureus*, *Klebsiella pneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Moraxella bovis*, *Fusobacterium necrophorum* y *Salmonella dublin*. Como coadyuvante en el tratamiento de las infecciones y el dolor e inflamación en procedimientos quirúrgicos (castraciones, descornes), posparto.

Vías de administración y dosificación:

Aplicar la dosis de 1 mL para cada 10 kg de peso corporal (20 mg de Oxitetraciclina y 1,0 mg de Diclofenaco por kg de peso corporal), por las vías intramuscular profunda o subcutánea en bovinos. Se debe respetar el volumen máximo de 10 mL para bovinos adultos y de 5 mL para becerros por sitio de aplicación.

En las aplicaciones por la vía intravenosa lenta, administrar la dosis de 1 mL para cada 20 kg de peso corporal (10 mg de Oxitetraciclina y 0,5 mg de Diclofenaco por kg de peso corporal).

Cuando se utilizan las vías intramuscular y subcutánea, generalmente, una única aplicación es suficiente, pero, en casos severos, pueden ser necesarias más aplicaciones a criterio del médico veterinario.

La duración del tratamiento se la deberá indicar el médico veterinario responsable por la prescripción de la medicina.

Contraindicaciones y limitación de uso:

No administrar el producto con el plazo de validez expirado.

No administrar el producto a animales que presenten hipersensibilidad a las drogas presentes en la composición.

No administrar a animales con ulceraciones gástricas y/o intestinales o portadores de disfunción renal.

Debido a la capacidad de las tetraciclinas de conectarse al calcio, se debe evitar la administración a animales en fase de crecimiento o, incluso, a hembras preñadas.

Si hay disfunción renal, las dosis se deben reducir, para evitar una acumulación sistémica excesiva.

Interacciones medicamentosas:

La absorción de la Oxitetraciclina se puede afectar en la presencia de antiácidos conteniendo aluminio, bicarbonato de sodio, sales de calcio y de magnesio y preparaciones de hierro.

El uso concomitante con metoxiflurano puede provocar toxicidad renal aguda.

Se aconseja evitar la asociación con penicilinas y cefalosporinas, pues la Oxitetraciclina puede interferir en su acción bactericida.

Debido a la disminución de la actividad de la protrombina plasmática, pacientes en tratamiento anticoagulante pueden requerir la disminución de su dosis.

No se recomienda la administración del producto concomitante con otros antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) o glucocorticoides.

Puede elevar las concentraciones plasmáticas de litio, digoxina y metotrexato cuando administrados conjuntamente.

El uso concomitante con diuréticos ahorradores de potasio se puede asociar a la elevación de los niveles séricos del

potasio. Los activos del producto poseen interacción farmacológica con la Tiamulina, Estreptomina, Amikacina y otros aminoglicosidos.

Efectos adversos:

No son esperadas reacciones adversas con el uso del producto en la dosis recomendada, sin embargo, reacciones de sensibilidad individuales pueden eventualmente ocurrir.

En el estudio de análisis de la inocuidad del producto **Ouroetra Premium**, tras la administración por las vías intramuscular e intravenosa en bovinos adultos y en becerros, no se observaron reacciones adversas.

Pero, de acuerdo a la literatura, pueden ocurrir raramente o muy raramente trombocitopenia, leucopenia, anemia, agranulocitosis, hipersensibilidad, reacciones anafilácticas, edema angioneurótico, desorientación, depresión, insomnio, irritabilidad, parestesia, convulsiones, ansiedad, meningitis aséptica, accidente cerebrovascular, disturbios de la visión, diplopía, deficiencia auditiva, palpitación, dolores en el pecho, insuficiencia cardíaca, infarto del miocardio, hipertensión, vasculitis, neumonitis, gastritis, sangramiento gastrointestinal, colitis, constipación, gastroenteritis, aftosa, glositis, lesiones esofágicas, estenosis intestinal hepática, insuficiencia renal aguda, hematuria, proteinuria, síndrome nefrótica y nefritis intersticial y edema/necrosis en el sitio de la aplicación del Diclofenaco.

Las reacciones de hipersensibilidad a las tetraciclinas parecen ser poco comunes. Las razones que suspenden la administración de la droga incluyen náusea, vómitos, diarrea, interferencia en el desarrollo óseo o dentario debido a la facilidad de conectarse al calcio, hepatotoxicidad, acidosis tubular renal, trombosis venosa en el sitio de la aplicación, fotosensibilización y reacciones vestibulares.

En cualquier situación, consulte un médico veterinario.

Precauciones:

Obedecer a las dosificaciones indicadas para el uso del producto. Solamente el médico veterinario está apto a hacer alteraciones en las dosificaciones

recomendadas para el uso del producto. Si hay disfunción renal las dosificaciones se deben reducir, para evitar una acumulación sistémica excesiva.

Tiempo de retiro:

Los animales tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta 34 días después de finalizado el tratamiento.

La leche producida durante el tratamiento y 528 horas (22 días) después de finalizado el mismo no debe darse al consumo humano.

Condiciones de almacenamiento y conservación:

Consérvelo en su empaque original, en sitio seco y fresco, en temperatura entre 15°C y 30°C y protegido de la luz solar directa.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS Y ANIMALES DOMÉSTICOS.

Venta bajo prescripción y aplicación bajo orientación del médico veterinario.

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO. SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA.

Responsable Técnica:

Dra. Caroline Della Nina Pistoni
CRMV/SP 24.508.

Importado y Distribuido por:

Colombia: Reg. ICA 9518-MV – Ouro Fino Colombia S.A.S. – Calle 4 Sur 43 a 195 Oficina 222 Bloque B – Medellín, Colombia - Tel.: (57) 4 366-1429

Costa Rica: Reg. M.A.G. BR8-5-29-4033

Elaborado por:

Ourofino Saúde Animal Ltda.
Rod. Anhanguera SP 330, km 298
CEP: 14140 000 Cravinhos SP
CNPJ: 57.624.462/0001-05
Tel/Fax: 55 16 3518 2025
www.ourofinaudeanimal.com
Hecho en Brasil