

Oxifenac L.A.®

Núm. de Registro: Q-10575-040

Oxitetraciclina Clorhidrato 20%
Diclofenaco sódico 2.5%
Antibiótico de amplio espectro
y larga acción – Antiinflamatorio
Analgésico - Antipirético

USO EN:



FÓRMULA:

Cada 100 mL contienen:
Oxitetraciclina clorhidrato20 g
Diclofenaco sódico2.5 g
Vehículo c.b.p 100 mL



INDICACIONES:

OXIFENAC L.A.® es un antibiótico de amplio espectro y larga acción, antiinflamatorio, analgésico y antipirético.

OXIFENAC L.A.® está indicado para el tratamiento de enfermedades causadas por microorganismos sensibles a la Oxitetraciclina en bovinos y porcinos, tales como: Actinobacilosis, Anaplasmosis, Carbón sintomático, Onfaloflebitis, Diarrea de los terneros, Enteritis bacteriana, Erisipela, Fiebre de embarque (asociada con *Pasteurella spp.* y *Haemophilus spp.*), Infecciones inespecíficas causadas por bacterias Gram positivas y Gram negativas, Infecciones post parto (metritis) y post quirúrgicas, Leptospirosis, Mastitis, Pododermatitis, Queratoconjuntivitis (causada por *Moraxella bovis*), Neumonía, Bronquitis.

Actúa sobre: *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus viridans*, *Staphylococcus aureus*, *Moraxella bovis*, *Clostridium spp.*, *Bacillus anthracis*, *Brucella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Escherichia coli*, *Bordetella spp.*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Pasteurella spp.*, *Borrelia spp.*, *Leptospira icterohaemorrhagiae*, *Actinomyces israelii*, *Rickettsia prowazekii*, *Rickettsia typhi*, *Anaplasma spp.*, *Ehrlichia canis*, *Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia trachomatis*.



ADMINISTRACIÓN Y DOSIS:

Intramuscular profunda.

1 mL cada 10 kg de peso (20 mg/kg de oxitetraciclina clorhidrato y 2.5 mg/kg de diclofenaco sódico). Puede repetirse a los 3 a 4 días. Se recomienda un mínimo de dos aplicaciones. No aplicar más de 10 mL por punto de aplicación en bovinos y no más de 5 mL en porcinos.



INSTRUCCIONES Y ADVERTENCIAS:

Conserve el producto entre 15 °C y 30 °C protéjase de la luz solar directa. No administrar en animales hipersensibles al principio activo. Debido a que ejerce influencia negativa sobre la inmunización con vacunas vivas, se sugiere no administrar a lechones en días previos a la vacunación contra salmonelosis. Dada la amplitud del espectro, la acción se desarrolla no solo contra los gérmenes patógenos, sino también contra los que constituyen la flora normal del intestino. Afecta a la flora de la panza de los bovinos jóvenes. Reduce el contenido bacteriano, sobre todo los bacilos y cocos Gram positivos. No administrar por la vía intravenosa. Ocasionalmente puede observarse en el lugar de la inyección una ligera reacción pasajera. Su uso prolongado puede inducir el desarrollo de micosis por supresión de la flora normal. Su utilización en hembras gestantes puede inducir coloración anormal en las piezas dentarias del neonato. No administrar a hembras en término de preñez, debido a que puede provocar inercia uterina. No utilizar en insuficiencia renal o hepática. No administrar en animales productores de leche para consumo humano o su industrialización. **No se deje al alcance de los niños y animales domésticos.**

PERIODO DE RETIRO

Carne: 28 días.



PRESENTACIONES:

Frasco de 100, 250 y 500 mL.



USO VETERINARIO.
PARA USO DEL MÉDICO VETERINARIO.
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.
SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA
© Marca Registrada

sanfer
SALUD ANIMAL