

Ourotetra Premium

Uso Veterinario

Acción antibiótica y antiinflamatoria por tiempo prolongado.

Composición:

Cada 100,00 mL contiene:
Oxitetraciclina (dihidrato) 20,00 g
Diclofenaco de sodio 1,00 g
Excipientes c.s.p. 100,00 mL

Indicaciones:

Ourotetra Premium es un producto inyectable a base de Oxitetraciclina asociada al Diclofenaco, de formulación de "**Larga Acción**", que proporciona una sostenida absorción de sus activos en el punto de aplicación y la permanencia de los mismos en la corriente sanguínea por un período de 3 a 4 días.

Ourotetra Premium combate la infección, el dolor, la fiebre y la inflamación con rapidez y practicidad, posibilitando una pronta mejora del animal. Es una opción en el tratamiento de infecciones respiratorias y digestivas de bovinos, porcinos, caprinos y ovinos (neumoenteritis), en la profilaxis y en el tratamiento de la infección y de la inflamación en el pre y en el postoperatorio (castraciones, descornes), en el postparto, o aún en infecciones locales como pododermatitis (friera infectada).

Indicaciones para bovinos, caprinos y ovinos:

Anaplasmosis (*Anaplasma* spp);
Leptospirosis (*Leptospira* spp);
Putrefacción del casco (*Fusobacterium necrophorum*, *Dichelobacter nodosus*);
Queratoconjuntivitis (*Moraxella* spp, *Mycoplasma* spp, *Neisseria ovis*);
Actinobacilosis (*Actinobacillus* spp);
Síndrome y fiebre de los transportes (*Pasteurella* spp, *Haemophilus* spp);
Neumoenteritis y diarreas (*Escherichia coli*, *Salmonella* spp, *Clostridium* spp);
Neumonías (*Pasteurella* spp, *Haemophilus* spp y *Mycoplasma* spp);
Difteria de los becerros (*Fusobacterium necrophorum*);
Metritis (*Escherichia coli*, *Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp,

Corynebacterium spp);
Mastitis (*Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp, *Mycoplasma* spp, *Escherichia coli*, *Klebsiella* spp, *Enterobacter* spp, *Corynebacterium* spp)
Onfaloflebitis y heridas infectadas (*Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp y *Corynebacterium* spp);
Dermatofilosis (*Dermatophilus congolensis*);
Carbón sintomático (*Clostridium chauvoei*);
Edema maligno (*Clostridium septicum*);
Tétano (*Clostridium tetani*);
Brucelosis (*Brucella* spp).

Indicaciones para porcinos:

Neumonía (*Pasteurella* spp, *Haemophilus* spp, *Mycoplasma* spp);
Leptospirosis (*Leptospira* spp);
Erisipela (*Erysipelothrix* spp);
Diarrea de los lechones (*Salmonella* spp, *Streptococcus* spp, *Clostridium* spp, *Escherichia coli*);
Rinitis atrófica (*Bordetella bronchiseptica*, *Pasteurella multocida*).
Artritis infecciosa (*Haemophilus* spp, *Mycoplasma* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp, *Moraxella* spp);
Metritis, mastitis, cistitis (*Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp, *Corynebacterium* spp);
Heridas infecciosas (*Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp, *Escherichia coli* y *Corynebacterium* spp).

Vía de administración y dosificación:

Aplique 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, intravenosa lenta o subcutánea en bovinos, ovinos y caprinos, y a penas por la vía intramuscular profunda en porcinos. Se debe respetar el volumen máximo por punto de aplicación de 10 mL para bovinos adultos y 5 mL para becerros, porcinos, ovinos y caprinos. Se puede utilizar la vía intravenosa lenta con aplicaciones diarias

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).

Duración del tratamiento:

Cuando se utilizan las vías intramuscular y subcutánea, generalmente una única aplicación es suficiente, pudiendo ser necesaria, en casos severos, una segunda aplicación 3 días después de la primera. En las aplicaciones intravenosas se recomienda la continuidad del tratamiento hasta 48 horas después de la remisión de los síntomas, siempre y cuando no pase el período máximo de 4 días seguidos.

Contraindicaciones y limitación de uso:

No administre el producto con plazo de validez vencido. No administre el producto a animales que presenten hipersensibilidad a las drogas presentes en la composición. No lo administre a animales con ulceraciones gástricas y/o intestinales o portadores de disfunción renal.

Interacciones medicamentosas:

No lo administre a animales que estén recibiendo tratamiento con barbitúricos o fenitoína. La absorción de la oxitetraciclina puede sufrir modificaciones en la presencia de hidróxido de aluminio, bicarbonato de sodio, sales de calcio y de magnesio y preparaciones de hierro. La interacción con sales de calcio puede inhibir el crecimiento de los huesos y el desarrollo de los dientes, por lo tanto, se debe evitar el uso de este medicamento en animales en fase de crecimiento. No se recomienda la administración del producto concomitantemente a ningún otro antiinflamatorio esteroide o no esteroide.

Efectos adversos:

Debido a la capacidad que la oxitetraciclina tiene de unirse al calcio, puede provocar arritmias cardíacas. En tratamientos prolongados pueden ocurrir ulceraciones en la mucosa del estómago o intestino o, aún, exantema cutáneo, edemas y, raramente, depresión de la función renal.

Precauciones:

Obedezca las dosificaciones indicadas para el uso del producto. Solamente el médico veterinario está apto

a hacer modificaciones en las dosificaciones recomendadas para el uso del producto.

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

Su uso en hembras gestantes puede inducir coloración anormal en las piezas dentarias del neonato.

Tiempo de retiro:

Los animales tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta 28 días tras el término del tratamiento. La leche producida durante y hasta 7 días después del tratamiento, no debe destinarse al consumo humano.

Condiciones de almacenamiento y conservación:

Consérvelo en lugar seco y fresco, en temperatura ambiente, y protegido de la luz solar directa.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS, ANIMALES DOMÉSTICOS Y PERSONAS DISCAPACITADAS.

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.

Registros: Bolivia: SENASAG Reg. PUV - N.º 1784/07 / Ecuador: Reg. N.º 2C1-10028-AGROCALIDAD / Guatemala: Reg. BR211-07-01-1783 / Honduras: Reg. MV-1-4807 / México: Reg. Q-7750-053 - Ouro Fino de México S.A de C.V - Av. Real Acueducto No. 335, Int. 1204, Col. Real Acueducto, C.P. 45116, Zapopan, Jalisco, México / Nicaragua: Reg. 8838 / Panamá: Reg. RF-5896-22 / Paraguay: Reg. SENACSA N.º 9807 / Venezuela: Reg. INSAI2041PI33N07757 - Asesora técnica: Dra. Judith Santos de Rojas.

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

 **ourofino**
salud animal