

Oxigan L.A Plus

COMPOSICIÓN:

Cada ml contiene:	
Oxitetraciclina base dihidratada	20.00g
Ketoprofeno	3.00g
Excipientes c.s.p.	100.00 ml

INDICACIONES:

Combinación Antibiótica-Antinflamatoria No Esteroides de larga acción. Contiene el antimicrobiano de amplio espectro Oxitetraciclina, antibiótico de amplio espectro (en un vehículo de acción prolongada) asociada a Ketoprofeno, antiinflamatorio no narcótico, no esteroide con propiedades antihipérmicas, y analgésicas.

Para tratamiento de infecciones sistémicas y locales. Bronconeumonías, Mastitis, Enteritis Bacterianas, artritis, osteoartritis, infecciones del tracto urinario, prostatitis, Pododermatitis, queratoconjuntivitis, clamidiosis, anaplasmosis, Carbunco, rinitis Alérgica, leptospirosis, pasteurelosis, actinomycosis, actinobacilosis, nocardiosis, haemobartonellosis, etc.

Agentes etiológicos susceptibles: Actinobacillus lignieresii, Actinomyces bovis, Aerobacter aerogenes, Anaplasma marginale, Bacillus anthracis, Borrelia anserina, Clostridium chauvoei, hemolyticum, novyi, perfringens B, C, D, septicum, tetani, Corynebacterium equi, pyogenes, renale, Dermatophilus congolensis, Erysipelothrix insidiosa, Escherichia coli, Fusiformis necrophorus, haemophilus spp., haemophilus suis, Leptospira spp., Listeria monocytogenes, moraxella bovis, Mycoplasma spp., Pasteurella anatipestifer, Pasteurella hemolytica, Pasteurella multocida, Salmonella abortus-ovis, Shigella equorum, Staphylococcus aureus, hyicus, hyos, Streptococcus agalactiae, dysgalactiae, equi, uberis, Vibrio fetus.

En bovinos para el tratamiento del Complejo neumónico del transporte (neumonía-fiebre del transporte), difteria, enteritis bacteriana (diarrea) actinobacilosis, leptospirosis, anaplasmosis, antrax (carbunco), heridas infectadas, metritis agudas, pielitis, mastitis septicémicas, infecciones umbilical/articular, dermatophilosis y en todas infecciones no específicas. Infecciones bacterianas secundarias a enfermedades víricas.

En camélidos sudamericanos, ovinos y caprinos para el tratamiento de neumonías, Carbunco sintomático, mastitis septicémicas, prevención de infecciones post-parto, y en todas las infecciones específicas o no, causada por microorganismos susceptibles a la oxitetraciclina. Infecciones bacterianas secundarias a enfermedades víricas.

En porcinos para el tratamiento de enteritis bacteriana (diarrea, colibacilosis), neumonía, leptospirosis, rinitis alérgica, encefalitis, infecciones post-quirúrgicas, infecciones umbilical/articular. En cerdas, es apropiado como adyuvante en el control de las enteritis infecciosas (diarreas de los recién nacidos, colibacilosis) en los lechones y en el síndrome MMA (mastitis-metritis agalactiae) infecciones bacterianas secundarias a enfermedades víricas.

En bovinos, ovinos, caprinos y camélidos sudamericanos para casos de Colibacilosis, Salmonelosis, neumonía, bronconeumonía y micoplasmosis causadas por E. coli, Salmonella sp., Klebsiella, Proteus, Pasteurella multocida, Pseudomonas aeruginosa, entre otras.

En porcinos para casos de Diarrea de los lechones. Coli enterotoxemia, Salmonelosis, Neumonía Erizoótica, bronconeumonías, Rinitis Alérgica, Síndrome Mastitis Metritis Agalactiae por E. coli, Proteus Pasteurella Bordetella, Micoplasma hyopneumoniae, Escherichia coli, Salmonella spp., Klebsiella, Pasteurella spp., Proteus, Haemophilus, Bordetella bronchiseptica, Staphylococcus spp., Pseudomonas, Bordetella, Campylobacter, Mycoplasma spp.

En caninos por infecciones del tracto digestivo, urogenital, respiratorio, conducto auditivo y piel, causadas por agentes como E. coli, Salmonella sp., Klebsiella, Proteus, Pasteurella multocida, Pseudomonas aeruginosa, Brucella canis y Bordetella bronchiseptica.

ESPECIES DE DESTINO:

Bovinos, ovinos, caprinos, camélidos sudamericanos, porcinos y caninos.

DOSIS Y ADMINISTRACIÓN: Vía intramuscular o subcutánea 1ml/10 kg de peso (20 mg/kg Oxitetraciclina, y 3 mg/kg Ketoprofeno) como única inyección.

En la mayoría de los casos será suficiente una sola aplicación, sin embargo pueden existir casos en los que se requiera una segunda aplicación 48 horas después. De no ceder, se recomienda reevaluar el diagnóstico al criterio del Médico Veterinario tratante. No usarse por más de cuatro (4) días.

PRECAUCIONES:

No mezclar con otro producto en la misma jeringa.

Nunca aplicar por otra vía que no sea la indicada.

Agitar el frasco antes de utilizarlo.

Evitar la exposición a la luz.

Se recomienda no usar en hembras preñadas en el último tercio de gestación, salvo estricta necesidad y ante la vigilancia de un médico veterinario.

Cuando se le administra intramuscularmente a los bovinos veinte días antes de ser sacrificados para el consumo humano, se produce decoloración del músculo.

Al momento de la administración, puede llegar a producir dolor, el cual a los pocos minutos desaparecerá. Como en cualquier inyección intramuscular, puede aparecer alguna irritación tisular local,

manifestada a través de una hinchazón transitoria y decoloración en el lugar de aplicación de la inyección. Se puede minimizar el dolor inyectando la sustancia a la temperatura del cuerpo y evitando usar técnicas defectuosas para inyectar.

En el caso de los animales más pequeños solamente se les debe inyectar de 1 a 4 ml por lugar de aplicación. Se debe inyectar no más de 10 ml por lugar de aplicación en ganado adulto y 5 ml en porcinos, ovinos y camélidos sudamericanos adultos.

Se sabe que han ocurrido reacciones de naturaleza alérgica o anafiláctica, algunas veces mortales, en animales hipersensibles luego de administrárseles la inyección de la sustancia oxitetraciclina, pero tales reacciones no son comunes. Debe suspenderse el uso de este producto al primer indicio de la existencia de cualquier reacción adversa o "shock" anafiláctico (visto en ojos vidriosos, aumento de salivación, dientes salidos, respiración rápida, temblores musculares, mareos, párpados hinchados y colapso). Se debe administrar la sustancia adrenalina en los niveles de dosis recomendados y llamar a un veterinario inmediatamente.

EFFECTOS INDESEABLES:

Oxitetraciclina:

A dosis terapéuticas con frecuencia y duración del tratamiento adecuado no se esperan efectos indeseados.

En cuanto a los efectos generales adversos, solamente administrando de 4 a 10 veces la dosis normal de oxitetraciclina aparecen síntomas de intolerancia en forma de: Trastornos del equilibrio, mareo, vómitos, etc. Aplicando las dosis terapéuticas no se han observado alteraciones de ningún tipo.

Su uso prolongado puede inducir el desarrollo de micosis por supresión de la flora normal.

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

Debido a una acción inotrópica y vasodilatadora negativa, produce disminución pasajera de la presión sanguínea.

Irritación en sitio de inyección.

Toxicidad sobre tejidos calcificados: en animales muy jóvenes no realizar tratamientos prolongados ni sobre dosificados con oxitetraciclina, pues éstas pueden producir: hipoplasia del esmalte de los dientes, así como coloración amarilla grisácea de los mismos, sobre todo de la dentición no permanente, estos efectos tienen relación directa con las dosis del antibiótico empleadas. A nivel óseo, se produce un trastorno del crecimiento esquelético.

Toxicidad hepática, en presencia de daño hepático previo.

Toxicidad renal: siempre ocurre en relación con una disfunción renal previa o con uso del producto luego de su fecha de vencimiento. Los síntomas más comunes son: hiperazoemia, acidosis tubular renal, agravamiento de una insuficiencia renal establecida (disminuye la función renal, se reduce la excreción de la droga y alcanza niveles tóxicos), hiperfosfatemia, etc.

Ketoprofeno: A pesar de que el ketoprofeno es una droga muy segura, los antiinflamatorios no esteroides pueden presentar los siguientes efectos adversos:

Malestar gastrointestinal: con molestias abdominales, náuseas, vómitos, dispepsia, diarrea y constipación.

Sangrado gastrointestinal en diversos grados, úlceras perforadas, enteropatía perdedora de proteínas.

Hepatitis tóxica.

Rash cutáneo: prurito, urticaria, alopecia

Visión nublada.

Síntomas del sistema nervioso central: letargia, abulia, debilidad depresión, agitación.

Antirritias cardiovasculares.

Retención de sodio y fluidos.

Necrosis papilar renal.

CONTRAINDICACIONES:

Hipersensibilidad previa al Ketoprofeno y/o a las tetraciclinas

Desde que la vía principal de eliminación de la oxitetraciclina es la renal, no se recomienda su uso en animales con disfunciones renales por posible toxicosis.

Como otros productos que contienen antiinflamatorios no esteroides, deberá administrarse con cuidado en pacientes con antecedentes de úlcera gastroduodenal, síndromes hemorrágicos, insuficiencia cardíaca, hepática o renal severa.

PERÍODO DE RETIRO:

Cama: 28 días.

Leche: 4 días después de la última aplicación.

PRESENTACIONES COMERCIALES: Frascos x 10ml., 20 ml., 50 ml., 100 ml., 250 ml. y 500 ml.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS Y ANIMALES DOMÉSTICOS. ALMACENAR EN UN LUGAR FRESCO Y SECO. PROTEGIDO DE LA LUZ SOLAR DIRECTA A TEMPERATURAS ENTRE 15°C Y 30°C.



Profesional Responsable:

M.V. Lena Leslie Torres Chávez CMVP 7479

Reg. SENASA PERÚ: EF.6.01.N.0022

Fabricado por: Laboratorio Hofarm S.A.C.

Av. Los Frutales 245 - Ate, para Pharmek Laboratories S.A.C.

Psje. Sebastiano Ricci Mz. D8 Lt. 13 Urb. Santa María de

Surco - Santiago de Surco. E-mail: ventas@gpharmek.com