

ETIQUETA-PROSPECTO:

OXIPOL

Premezcla medicamentosa
Oxitetraciclina

COMPOSICIÓN PRO KG

Oxitetraciclina200 g
Excipientes1000 g

PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS

La Oxitetraciclina es un antibiótico de amplio espectro, bacteriostático a dosis usuales y bactericida a dosis altas, que actúa inhibiendo la síntesis de proteínas bacterianas. Se absorbe bien en el tracto intestinal y tiene amplia difusión en el organismo. Se elimina por heces, orina y leche, así como por bilis estableciéndose un ciclo enterohepático. La amplitud del espectro de acción alcanza bacterias Gram positivas y Gram negativas, *Chlamydias*, *Rickettsias*, *Mycoplasmas*, *Espiroquetas*, *Leptospiras*, *Actinomyces* spp. y algunos Protozoos.

ESPECIES DE DESTINO E INDICACIONES

CERDOS: Enteritis bacteriana, Rinitis atrófica, Leptospirosis.

VÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Oral, mezclado en el pienso.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

- Enteritis bacterianas: 400 g de Oxitetraciclina / Tm de pienso, equivalente a 2 kg de OXIPOL / Tm de pienso, durante 7 días, equivalente a 10 mg de Oxitetraciclina por kg p.v. día.
- Rinitis atrófica: 400 g de Oxitetraciclina / Tm de pienso, equivalente a 2 kg de OXIPOL / Tm de pienso, durante 7 días, equivalente a 10 mg de Oxitetraciclina por kg p.v. día.
- Leptospirosis: 550 g de Oxitetraciclina / Tm de pienso, equivalente a 2.75 kg de OXIPOL / Tm de pienso, durante 7 días, equivalente a 13.75 mg de Oxitetraciclina por kg p.v. día.

Durante la granulación la harina no debe alcanzar una temperatura superior a los 60°C.

SOBREDOSIFICACIONES

Dosis muy elevadas causan náuseas, vómitos y diarreas.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en animales con historial de hipersensibilidad a las tetraciclinas.
No administrar a animales con alteraciones hepáticas o renales.
No administrar a hembras gestantes.

REACCIONES ADVERSAS

Posible sobreinfección de la flora intestinal por predominio de gérmenes resistentes, especialmente hongos.

INTERACCIONES

No administrar de forma conjunta con penicilinas, cefalosporinas, aminoglucósidos ni glucocorticoides.

Se presenta resistencia cruzada entre los miembros del grupo.

No administrar con cationes di y trivalentes, ni con productos lácteos, simultáneamente.

INCOMPATIBILIDADES

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Mezclar bien con el pienso para asegurar una distribución homogénea.

Evitar el contacto con la piel, ojos, y la ropa, así como la inhalación al manejar la premezcla.

Utilizar guantes e indumentaria protectora. Los guantes deben de ser de goma o de algodón de manera que se comporten como químico-resistentes. La indumentaria consistirá en una mascarilla antipolvo, unas gafas de seguridad. Si la ropa del operario se contamina con el producto, se deberá cambiar. Deberá lavarse cuidadosamente después del manejo. No se permite fumar, beber ni comer durante la manipulación del producto.

No administrar entre 2 días antes y 10 días después de la vacunación contra el mal rojo, en cerdos.

TIEMPO DE ESPERA

Carne: 8 días.

PRECAUCIONES ESPECIALES QUE DEBAN OBSERVARSE PARA ELIMINAR EL MEDICAMENTO NO UTILIZADO Y/O LOS ENVASES

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas vigentes.

Fecha de apertura:

Periodo de validez de la premezcla una vez abierto el envase: 6 meses

Periodo de validez del pienso medicada: 3 meses

CONTENIDO NETO: 25 kg

Nº DE REGISTRO: 1354 ESP

LOTE Nº

FECHA DE CADUCIDAD

USO VETERINARIO – MEDICAMENTO SUJETO A PRESCRIPCIÓN VETERINARIA

**TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y FABRICANTE
RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES**

ANDRÉS PINTALUBA, S.A.
Pol. Industrial Agro-Reus
C/ Prudenci Bertrana, nº5
43206 REUS (Tarragona)
ESPAÑA