

BatoxilTM LA DUO^(*)

Antibiótico de amplio espectro y acción prolongada. Antiinflamatorio. Analgésico. Antipirético. Solución inyectable estéril lista para usar. Uso en Bovinos y Porcinos.

Composición

Cada 100 mL de producto contiene: Oxitetraciclina Base 20,00 g; Ketoprofeno 3,00 g; Vehículo cs.

Batoxil LA Duo es una solución inyectable estéril de Oxitetraciclina (200 mg/mL) y Ketoprofeno (30 mg/mL). Antimicrobiano Bacteriostático, Antiinflamatorio, Analgésico y Antipirético, formulado especialmente con agentes y vehículos que le confieren a su formulación un efecto prolongado.

Batoxil LA Duo logra concentraciones óptimas en fluidos corporales, sueros y exudados. Se registran concentraciones mínimas inhibitorias del antibiótico, a las dosis sugeridas, de aproximadamente 23 horas en bovinos y de 18 horas en porcinos, posteriores a la administración del antibiótico. Niveles del antibiótico en suero (0,2 µg/mL) pueden observarse durante 3 a 4 días posteriores a la aplicación de **Batoxil LA Duo**.

La Oxitetraciclina deriva del metabolismo del *Streptomyces rimosus*. Es un agente eficaz en el tratamiento de un gran espectro de infecciones producidas por bacterias Gram Positivas y Gram Negativas.

El Ketoprofeno es un fármaco derivado del ácido propiónico y pertenece al grupo de los antiinflamatorios no esteroides. El mecanismo básico de acción es la inhibición de la enzima Ciclooxygenasa, que participa en la síntesis de prostaglandinas a partir del ácido araquidónico, actuando así como un fármaco antiprostaglandina.

En medicina veterinaria está indicado en el tratamiento de la inflamación y el dolor en huesos, músculos y sistema músculo esquelético en bovinos, ovinos, porcinos y perros. También es efectivo en el tratamiento de cólicos en bovinos. En porcinos está indicado como antiinflamatorio, analgésico y antipirético en caso de infecciones respiratorias y síndrome Metritis-Mastitis-agalactia en la cerda.

El uso combinado de ambos activos es de suma utilidad ya que el efecto antiinflamatorio del ketoprofeno mejora la llegada de la oxitetraciclina a los tejidos blanco afectados, además de mejorar la condición general del animal por su acción complementaria analgésica y antipirética.

Se indica su uso en Bovinos y Porcinos.

Indicaciones

Está indicado para el tratamiento y control de infecciones a gérmenes sensibles a la oxitetraciclina, tales como: Actinobacilosis (lengua de palo), Anaplasmosis, Carbunco sintomático, Coriza infecciosa, Diarrea de animales jóvenes (Colibacilosis, Salmonelosis), Enteritis bacteriana, Erisipela, Fiebre del transporte (asociada con *Pasteurella sp* y *Haemophilus sp*), Infecciones inespecíficas causadas por bacterias Gram positivas y Gram negativas, Infecciones post parto (metritis) y post quirúrgicas, Leptospirosis, Mastitis, Pietín, Queratoconjuntivitis (causada por *Moraxella bovis*, Rinitis atrófica y Difteria causada por *Fusobacterium necrophorum*). La adición de ketoprofeno provee de acción antiinflamatoria, analgésica y antipirética a la vez que facilita la llegada del antibiótico al sitio de acción al desinflamar los tejidos afectados.

Dosificación Orientativa Media

Bovinos y Porcinos

1 mL cada 10 kg de peso.

Vía intramuscular profunda. No aplicar más de 10 mL por punto de aplicación en Bovinos y no más de 5 mL en Porcinos.

Frecuencia de aplicación

Cuando la severidad de la enfermedad lo requiera deberá repetirse el tratamiento dentro de los 3 a 5 días posteriores a la primera aplicación.

Advertencias

Se puede manifestar una ligera inflamación con

reflejos de sensibilidad en el sitio de inoculación, efecto que desaparece en pocos días sin necesidad de tratamiento.

En algunos animales hipersensibles pueden producirse reacciones anafilácticas idiopáticas presuntamente debidas a una sensibilización previa con los excipientes de vacunas oleosas. En tal caso se deberá suspender la medicación y aplicar Epinefrina 1/1000 - 1 mL/50 kg de peso por vía EV lenta.

Restricciones

En animales destinados a consumo humano, se debe suspender el tratamiento 28 días antes del sacrificio. No administrar en animales productores de leche para consumo humano o su industrialización.

Precauciones

No mezclar en la misma jeringa, cánula o envase con cualquier otra sustancia ajena al producto (otros antibióticos, antiinflamatorios, anestésicos).

No ingerir. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Verifique la integridad de los precintos previo a su uso.

Conserve las indicaciones de asepsia y antisepsia antes y durante la aplicación del mismo.

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.

Contraindicaciones

No administrar en animales hipersensibles a los principios activos.

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 del rumen de los bovinos jóvenes. Reduce el contenido bacteriano, sobre todo los bacilos y cocos Gram positivos.

No administrar por vía intravenosa.

Su utilización en hembras gestantes puede inducir coloración anormal en las piezas dentarias del neonato y el ketoprofeno puede alterar el sistema cardiovascular de los neonatos.

El producto no se indica en caballos debido a que puede alterar la flora intestinal y provocar toxemia.

El producto no debe ser administrado junto con corticoides dado que puede afectar la integridad de la mucosa gastrointestinal.

El producto debe administrarse con cuidado en animales con falla renal o hepática.

Sugerencias

Se sugiere que los animales a tratar no sufran condiciones de stress previo a la administración, ni posterior a la misma (encierros prolongados, malos tratos, exposición a altas temperaturas ambientales por largos períodos de tiempo y/o animales en estado de desnutrición grave).

Si luego de la primera aplicación no se observa remisión alguna de los signos o síntomas iniciales, se recomienda reevaluar el diagnóstico o terapéutica.

No combinar este antibiótico con agentes bactericidas como son los derivados de las penicilinas.

Consulte siempre a su Médico Veterinario.

Envase reciclable. Destruir luego de usar.

Almacenamiento

No conservar por encima de 30 °C. Mantener al abrigo de la luz solar directa y en lugar higiénico. No congelar.

Presentación

Viales multidosis conteniendo 50 mL, 100 mL y 250 mL de solución inyectable estéril.

VENTA BAJO RECETA



Proteja el medio ambiente

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

En Uruguay: Descartar los envases vacíos en los centros de acopio más cercanos

Centro Nacional de Intoxicaciones
0800-333-0160 (Argentina)

Industria Argentina

(*) Marca Registrada de **Richmond Vet Pharma**



senasa Cert. N° 0890/E

Produce, comercializa y distribuye

Laboratorios RICHMOND División Veterinaria S.A.

Establecimiento N° 8589 | Fragata Heroína 4988

B1615ICH | Grand Bourg, Buenos Aires, Argentina

D.T.: Dr. Juan Onainty MV MN N° 6167

PARAGUAY: SENACSA N° 18747. Importa y

Distribuye **Genesur S.R.L.** | Avda. Sacramento N°

2194, e/Tte. Demetrio Araujo e Itapua | Asunción

Paraguay Director Técnico: Dra. Lilian Riquelme

Médico Veterinario Reg. N° 3429.

NICARAGUA: MV-12636

PANAMÁ: MV-9464