



Oxitetraciclina
200 mg | mL
Larga acción

USO VETERINARIO

Antibiótico de amplio espectro y acción prolongada. Oxitetraciclina 200 mg/mL. Solución inyectable estéril lista para usar.

Composición

Oxitetraciclina Base 20,00 g; Excipientes csp 100,00 mL.

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

Batoxil LA logra concentraciones óptimas en fluidos corporales, suero 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**.

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.

Batoxil LA está indicado como preventivo y curativo en procesos infecciosos causados por bacterias Gram Positivas y Gram Negativas, Micoplasmas, Clamídias, Rickettsias y algunos hongos y protozoos patógenos.

Se indica su uso en Bovinos, Ovinos, Porcinos y Perros.

Indicaciones

Por ser un antibiótico de amplio espectro, se sugiere su uso en *Actinobacilosis* (lengua de

palo producida por *Actinobacillus lignieresii*), Anaplasmosis, Bedsomiasis, Carbunclo sintomático, Coriza infecciosa, Diarrea de animales jóvenes (*Colibacilosis*, *Salmonellosis*), 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* (*Leptospira pomona*), mastitis septicémica, neumonías y enfermedades respiratorias, pietín, queratoconjuntivitis (causada por *Moraxella bovis*), rinitis atrófica y difteria causada por *Fusobacterium necrophorum*.

Dosificación Orientativa Media

Bovinos, Ovinos, Porcinos y Perros:
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, Ovinos y Perros.

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.

No utilizar el producto después de 28 días de abierto.

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.

No administrar por vía endovenosa.

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.
No contaminar el medio ambiente.

Almacenamiento

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

En Uruguay: No conservar por encima de 25°C.

Presentación

Viales multidosis conteniendo 500 mL, 250 mL y 100 mL de Solución Inyectable Estéril.

**VENTA BAJO RECETA / PRESCRIPCIÓN
DEL MÉDICO VETERINARIO**



**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**

Batoxil LA

Trademark of Richmond Vet Pharma

**Oxytetracycline 20%
Long action**

Broad spectrum antibiotic and prolonged action. Oxytetracycline 200 mg/mL. Sterile Injectable Solution. Ready to Use.

VETERINARY USE

Composition

Oxytetracycline Base 20.00 g, Excipients q.s.f. 100.00 mL

Batoxil LA is a sterile injectable solution of Oxytetracycline (200 mg/mL). Bacteriostatic Antimicrobial, specially formulated with agents and vehicles that confers its formulation to a prolonged effect.

Batoxil LA achieves optimal concentrations in body fluids, suers and exudates. Minimum antibiotic inhibitory concentrations are recorded, at suggested dosages, of approximately 23 hours in cattle and 18 hours in pigs, after the administration of the antibiotic. Levels of antibiotic in serum (0,2 µg/ml) can be observed for 3 to 4 days after the application of **Batoxil LA**.

Oxytetracycline is derived from the metabolism of *Streptomyces rimosus*. It is an effective agent in the treatment of a wide range of infections produced by Gram Positive and Gram Negative bacteria.

Batoxil LA is indicated as a preventive and curative in infectious processes caused by Gram Positive, Gram Negative, Mycoplasma, Chlamydia, Rickettsia and some pathogenic bacteria and protozoa.

Its use is indicated in Cattle, Sheep, Swine and Dogs.

Indications

Because it is a broad-spectrum antibiotic, its use in Actinobacilosis (Straw tongue produced by *Actinobacillus lignieresii*), Anaplasmosis, Bedsomiasis, symptomatic Carbunclo, infectious Coryza, Dhiarrea of young animals (Colibacilosis, Salmonellosis), bacterial Enteritis, Erisipela, transport fever (associated with *Pasteurella* sp and *Haemophilus* sp), nonspecific infections caused by Gram Positive and Gram Negative bacteria, postpartum infections (metritis) and post surgical, Leptospirosis (*Leptospira Pomona*), septicemic mastitis, neumonias and respiratory diseases, pietín,

queratoconjuntivitis (caused by *Moraxella bovis*), atrophic rhinitis and diphtheria caused by *Fusobacterium necrophorum*.

Dosage

Cattle, Sheep, Swine and Dogs
1 mL every 10 kg of weight

Deep intramuscular. Do not apply more than 10 mL per application point in Cattle and no more than 5 mL in Swine, Sheep and Dogs.

Application Frequencies

When the severity of the disease requires it, the treatment must be repeated within 3 to 5 days after the first application.

Warnings

A slight inflammation can be manifested with reflections of sensitivity in the inoculation site, an effect that disappears in few days without the need of treatment.

Some hypersensitive animals may produce idiopathic anaphylactic reactions presumably due to a previous sensitization with the excipients of oily vaccines. In such a case, it will be necessary to suspend the medication and apply Epinephrine 1/1000 – 1 mL / 50 kg of weight via slow EV.

Restrictions

In animals intended for human consumption, treatment must be suspended el 28 days before the sacrifice.

Do not administer in producing milk for human consumption or industrialization animals.

Do not use the product after 28 days from opening.

Precautions

Do not mix in the same syringe, cannula or container with any other substance (other antibiotics, anti-inflammatory, or anesthetics)

Do not swallow. Keep out of the reach of children and domestic animals.

Verify the integrity of the precinct prior to its use.

Keep asepsis and antisepsis indications before and during the application of the same

Do not administer intravenously

Suggestions

It is suggested that the animals to be treated do not suffer stress conditions prior to administration, nor after the same (prolonged lockdown, bad treatment, exposure to high environmental temperatures for long periods of time and / or animals in a state of severe malnutrition)

If the first application does not show any remission of the signs or initial symptoms, it is recommended to reevaluate the diagnosis or Therapy.

Do not combine this antibiotic with bactericidal agents such as those derived from penicillin.

Always consult your veterinarian

Recyclable container.

Destroy after use.

Do not contaminate the environment.

Storage

Do not store above 30° C. Do not freeze. Keep away from direct sunlight and in a hygienic place.

In Uruguay: Do not store above 25°C.

Presentation

Multidose vials containing 500 mL, 250 mL and 100 mL of sterile injectable solution.

UNDER VETERINARY
PRESCRIPTION ONLY



Protect the
environment

Made in Argentina

(*) Trademark of Richmond Vet Pharma



senasa Cert. N° 02-191

Elabora, comercializa y distribuye / Manufactured by: **Laboratorios RICHMOND División Veterinaria S.A.** Establecimiento / Facility N° 8589 | Fragata Heroína 4988 | B1615ICH Grand Bourg, Buenos Aires, Argentina D.T. / H.T.: Dr. Juan Onainty MV MN N° 6167

BOLIVIA: Reg. SENASAG PUV-F N°001699/2007 Importa y Distribuye **BOVIPLAN SRL** Reg. SENASAG 07-7770 | Santa Cruz | Bolivia.

PARAGUAY: SENACSA N° 5819

Importa y Distribuye **Genesur S.R.L.**

Avda. Sacramento N° 2194, e/Tte. 1° Demetrio Araujo e Itapúa | Asunción | Paraguay | D.T.: Dra. Lilian Riquelme Candia | Médico Veterinario | Reg. N° 3429.

URUGUAY: MGAP N° A-4221

Importa y Distribuye **DORALBEN S.A.**

Ruta 101, Km 26.900 | Canelones | Uruguay Director Técnico: Ana Díaz.

VENEZUELA: Reg. N°: INSAI2041PI33N073083

Importa y Distribuye Laboratorios **VIMOFARM**

C.A. Venezuela | Asesor Técnico: M.V. Karla Reyes | CPE 0214326410

ECUADOR: Reg. N° 2C1-11629-AGROCALIDAD.

Importado y Distribuido por **FARCOVET S.A.**

Km. 22 Vía Perimetral | Mz. 34 Sl. 57 Bod. 3, 4, 5 y 6 | Guayaquil Ecuador.

COSTA RICA: Reg. MAG AR22-05-28-4186

GUATEMALA: MAGA N° AR50-07-01-8088

PANAMÁ: MV-2648

NICARAGUA: MV-6705

REP. DOMINICANA: N° 9705

HONDURAS: MV-1-6666