



Bovinos

Lapimicina® LA

Oxitetraciclina de larga acción

REG. SAGARPA Q-2083-051

FÓRMULA

Cada mL contiene:

Oxitetraciclina base (como clorhidato de Oxitetraciclina)	200 mg
Vehículo c.b.p.	1 mL

INDICACIONES

Oxitetraciclina de larga acción, indicada en el tratamiento de neumonías, diarreas, pododermatitis, queratoconjuntivitis, actinobacilosis, leptospirosis, anaplasmosis, mastitis, metritis y agalactea así como procesos infecciosos septicémicos.

ORGANISMOS SUSCEPTIBLES

Pasteurella spp., *Haemophilus spp.*, *Moraxella bovis*, *Fusobacterium necrophorum*, *Escherichia coli*, *Actinobacillus lignieresii*, *Leptospira spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*.

USO EN

Bovinos, porcinos, ovinos y caprinos.

DOSIS, ADMINISTRACIÓN E INSTRUCCIONES

Administrar mediante inyección intramuscular profunda a razón de 20 mg de Oxitetraciclina por kg de peso. Equivalente a aplicar 1 mL de producto por cada 10 kg de peso. No aplicar mas de 20 mL por sitio de inyección. En animales de menos de 10 kg de peso, se recomienda la aplicación subcutánea del producto.

INTERACCIONES E INCOMPATIBILIDAD CON OTROS PRODUCTOS

Las drogas bacteriostáticas pueden interferir con la acción bactericida de la penicilina por lo que se aconseja evitar dar tratamiento con Lapimicina® L.A. en conjunto con penicilinas.



PRECAUCIONES

La sobredosificación puede provocar la permanencia de residuos del antibiótico mas allá del periodo de suspensión. Se han presentado reacciones de naturaleza alérgica o anafiláctica, algunas veces fatales, en animales hipersensitivos después de una inyección de oxitetraciclina. Si esto ocurre, discontinuar el tratamiento y considerar la administración de antihistamínicos.

El uso del producto puede provocar la irritación local transitoria que se manifiesta por inflamación y descoloramiento en el sitio de inyección. El dolor producido por la inyección pueden minimizarse calentando la solución a temperatura corporal antes de la administración y evitando una mala técnica de inyectado. Después del tratamiento, los animales pueden presentar hemoglobinuria transitoria.

Como todas las preparaciones antibióticas, el uso de este producto pueden resultar en un sobrecrecimiento de organismo resistente, inclusive hongos. La ausencia de una respuesta favorable después del tratamiento, o el desarrollo de nuevos signos o síntomas, pueden sugerir el sobrecrecimiento de organismos no susceptibles. Si ocurre una superinfección, el uso de este producto se debe discontinuar y se debe reconsiderar el tratamiento.

No utilizar para consumo humano, la leche de animales tratados hasta 60 horas después de la última aplicación. Almacenar en un lugar fresco y seco protegido de la luz solar. No se deje al alcance de los niños.





Bovinos

PERIODO DE RETIRO

No debe de usarse este producto 30 días antes del sacrificio de animales destinados para consumo humano.

PRESENTACIÓN DEL PRODUCTO

Frasco con 100, 250 y 500 mL.

CONSULTE AL MEDICO VETERINARIO

SU VENTA REQUIERE RECETA MEDICA

