

Magnadur[®]
Dihidrato de oxitetraciclina
32,3 g/100 mL

LA-300



Solución Inyectable

Antibiótico inyectable de larga acción para bovinos y cerdos
(solución de dihidrato de oxitetraciclina 32,3 g/100 mL)

Composición :

Cada 100 ml de producto contiene:
Dihidrato de oxitetraciclina 32,3 g
(equivalente a 30 g de oxitetraciclina base)
Excipientes c.s.p. 100,0 ml
Uso Veterinario. Contiene Oxitetraciclina base 30%

DESCRIPCIÓN:

MAGNADUR[®] LA-300 inyectable es una solución acuosa, conteniendo dihidrato de oxitetraciclina equivalente a 300 mg/ml de oxitetraciclina base.

INDICACIONES DE USO:

MAGNADUR[®] LA-300 inyectable es un antibiótico de amplio espectro indicado para uso en el tratamiento de enfermedades causadas por, o asociadas con, organismos sensibles a la oxitetraciclina en bovinos y cerdos. Una amplia gama de bacterias Gram positivas y Gram negativas, ciertos micoplasmas, rickettsias, protozoarios y clamidias sensibles a la oxitetraciclina.

MAGNADUR[®] LA-300 inyectable puede ser usado en el tratamiento y control de un amplio espectro de infecciones sistémicas, respiratorias, urinarias y locales causadas por organismos sensibles a la oxitetraciclina.

Pasteurellosis (causada por *Pasteurella multocida*), Neumonía (causada por *Actinobacillus (Haemophilus) pleuropneumoniae*, *Manheimia (Pasteurella haemolytica)*, *Pasteurella* spp., *Corynebacterium* spp., *Klebsiella pneumoniae*, *Mycoplasma* spp.), Queratoconjuntivitis Bovina (causada por *Moraxella bovis*), Enteritis (causada por *Salmonella* spp., *Escherichia coli*, *Streptococcus* spp.), Listeriosis (causada por *Listeria monocytogenes*), Rickettsiosis (causada por *Ehrlichia (Rickettsia) phagocytophila*), Pododermatitis (causada por *Corynebacterium* spp.), Leptospirosis (causada por *Leptospira* spp.), Rinitis atrófica (causada por *Bordetella bronchiseptica*), Erisipela (causada por *Erysipelothrix rhusiopathiae*), Poliartitis neonatal séptica (causada por *Chlamydia*, *Escherichia coli*, *Corynebacterium* spp., *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp.), Infecciones Orales tales como Lengua de madero/actinobacilosis (causada por *Actinobacillus lignieresii*) y Quijada abultada/actinomicosis (causada por *Actinomyces bovis*), Infecciones Clostridiales (causada por *Clostridium* spp.), Cistitis (causada por *Escherichia* spp.), Metritis (causada por *Arcanobacterium (Actinomyces) pyogenes*, *Bacillus* spp., *Escherichia* spp., *Klebsiella* spp., *Staphylococcus* spp. y *Streptococcus* spp.), Artritis (causada por *Erysipelothrix* spp., *Streptococcus* spp., *Haemophilus* spp., *Corynebacterium* spp., *Salmonella* spp. y *Escherichia* spp.), Mastitis (causada por *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp. y *Streptococcus* spp.).

MAGNADUR[®] LA-300 inyectable está específicamente formulado para proveer una acción prolongada, resultando en una actividad antibacteriana sostenida de 6 días. Se alcanzan máximos niveles sanguíneos entre 4 a 6 horas después de la administración, haciendo que MAGNADUR[®] LA-300 inyectable sea adecuado para el tratamiento de infecciones agudas.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

La dosis de MAGNADUR[®] LA-300 es de 32,3 mg de dihidrato de oxitetraciclina/kg de peso en una sola dosis, es decir, 1 mL/10 kg de peso (30 mg oxitetraciclina base/kg de peso). Esto resulta en una concentración efectiva en sangre (0,5 mcg/ml) de oxitetraciclina durante hasta 6 días.

Dosis máxima recomendada para administrar en un punto de inyección:

Bovinos	15 ml
Cerdos	10 ml
Lechones	1 día 0,2 ml
	7 días 0,3 ml
	14 días 0,4 ml
	21 días 0,5 ml
Más de 21 días	1 ml/10kg

Para aplicar volúmenes mayores a los indicados, utilizar más de un punto de inyección.

Si se administra una medicación concurrente, use un sitio de inyección separado.

No usar conjuntamente con penicilinas ni anticoagulantes, este último potencia el efecto, debido a la inhibición de la actividad protrombínica plasmática.

Esterilice el tapón antes de extraer cada dosis y use jeringas y agujas estériles para cada administración. No diluya MAGNADUR[®] LA-300 inyectable.

Vía de administración: Vía intramuscular profunda.

ESTABILIDAD:

Cuando es almacenado como se recomienda, MAGNADUR[®] LA-300 inyectable para bovinos y cerdos es estable por 36 meses. Cuando el tapón del frasco ya ha sido perforado y el contenido expuesto al aire, la solución puede oscurecerse, pero la potencia no cambiará. Una vez que el frasco ha sido abierto, el contenido debe ser usado dentro de los 28 días.

EFFECTOS NO DESEADOS Y REACCIONES ADVERSAS:

Los estudios han demostrado la seguridad de este producto para uso en condiciones de campo en bovinos y cerdos. Los hallazgos indican que este producto será bien tolerado cuando es administrado por vía intramuscular a las dosis recomendadas, y cualquier reacción que ocurra será de naturaleza ligera y transitoria.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO:

Cuando el tapón del frasco ya ha sido perforado y el contenido expuesto al aire la solución puede oscurecerse, pero la potencia no cambiará. Una vez que el frasco ha sido abierto, el contenido debe ser usado dentro de los 28 días.

No diluir MAGNADUR[®] LA-300 inyectable.

Manténgase esta y todas las drogas fuera del alcance de los niños.

MODO DE EMPLEO:

MAGNADUR[®] LA-300 Inyectable no debe ser diluido.

Si se administra simultáneamente otro tratamiento, este debe aplicarse en otro sitio.

Limpia la tapa del frasco antes de sacar cada dosis.

Utilizar jeringa y aguja estériles para cada inyección.

INTERACCIONES CON OTROS PRODUCTOS FARMACÉUTICOS:

No usar conjuntamente con penicilinas. No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

CONTRAINDICACIONES:

No administrar en hembras preñadas o en lactancia. No utilizar en casos de hipersensibilidad conocida al principio activo o alguno de sus excipientes.

PERIODO DE RESGUARDO:

Los bovinos pueden ser sacrificados para consumo humano únicamente después de 35 días del último tratamiento. Los cerdos pueden ser sacrificados para consumo humano únicamente después de 28 días del último tratamiento.

Leche: No administrar en vacas cuya leche se destina a consumo humano.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR:

Lavarse las manos después de su uso.

En caso de derrame sobre la piel, lavar la zona afectada con abundante agua.

En caso de auto inyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el estuche o prospecto.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Almacene a temperatura ambiente (15°C-25°C) en lugar seco, protéjalo de la luz.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA DISPOSICIÓN DE PRODUCTO SIN UTILIZAR O EL MATERIAL DE DESECHO: El medicamento no utilizado o los residuos derivados del mismo deben ser eliminados como residuo doméstico. Contactar a la empresa importadora o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

PRESENTACIONES:

MAGNADUR[®] LA-300 inyectable está disponible en frascos multidosis de color ámbar de 100 mL y 250 mL.

Fabricado por Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Camlough Road Newry Co. Down BT356JP, Gran Bretaña.

Importado y distribuido por:

Boehringer Ingelheim Ltda. Isidora Goyenechea 3000, piso 18, Las Condes, Santiago de Chile, bajo licencia de Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, Alemania.

Call center: 800 261 008 / 222 640 000 (desde celulares)

Reg. SAG N° 0096-B

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

P11099-685-01 101246854

GRAFICA PLANK S.A. O/P 39372

