

ANTIDIARREICO ORAL INDUFAR



COMPOSICIÓN: Cada 100 g contienen:

Oxitetraciclina HCL.....	12.5 g
Caolín.....	50 g
Pectina.....	5.0 g
Vitamina A.....	500 0000 UI
Vitamina D.....	200 000 UI
Vitamina E.....	500 UI

Excipientes:

FORMA FARMACÉUTICA: Polvo hidrosoluble.

Propiedades farmacológicas y datos farmacocinéticos: Control de diarreas causadas por gérmenes sensibles a la oxitetraciclina. **ANTIDIARREICO ORAL INDUFAR** es un antibiótico eficaz en infecciones en general contra bacterias Gram (+), Gram (-) sensibles a la oxitetraciclina, es activo frente a: *Streptococcus* spp., *Clostridium* spp., *Haemophilus* spp. y *Klebsiella* spp. y moderada- mente sensibles como: *Corynebacterium* spp., *Bacillus anthracis*, *Escherichia coli*, *Pasteurella* spp., *Salmonella* spp.; micoplasmas, clamidias, rickettsias; protozoos como *Theileria*, *Eperythrozoon* y *Anaplasma*; *Actinomyces* spp. y espiroquetas como *Leptospira* spp. Mycoplasma, Clamidia.

Controla y alivia diarreas inespecíficas y/o crónicas asociadas a procesos inflamatorios intestinales en bovinos, equinos, porcinos, caninos.

ANTIDIARREICO ORAL INDUFAR es un anti infeccioso bacteriostático que actúa bloqueando la biosíntesis del ácido glutámico transportador de unidades monocarbonatadas, indispensables para la síntesis de ácidos nucleicos.

La asociación con caolín y pectina protegen la mucosa intestinal actuando como absorbentes y atrapadores de toxinas producidas durante procesos infecciosos intestinales y favorece la recuperación.

Las vitaminas A, D y E intervienen coadyuvando en el tratamiento de procesos diarreicos donde se producen bajones de defensas y estimulando la recuperación de los epitelios perdidos durante la infección.

FARMACOCINÉTICA: **ANTIDIARREICO ORAL INDUFAR** se

distribuye ampliamente por todo el organismo, en pocos minutos después de su administración oral, su biodisponibilidad va de 60- 80%, la ingesta de alimento y productos lácteos disminuye la biodisponibilidad de la Oxitetraciclina, tiene una afinidad por proteínas séricas de 10 al 30% y se alcanza los niveles terapéuticos pocos minutos después de su administración, eliminándose fundamentalmente por orina y heces. Su absorción se ve disminuida por la presencia de sales solubles de metales divalentes y trivalentes, con los cuales forma complejos estables.

ESPECIES DE DESTINO: Terneros, corderos, cabritos, potros, lechones.

INDICACIONES TERAPÉUTICAS: Diarreas infecciones no específicas de origen bacteriano producidas por gérmenes sensibles a la oxitetraciclina.

CONTRAINDICACIONES: No administrar a animales con:

- Historial conocido de hipersensibilidad a las tetraciclinas.
- Insuficiencia renal o hepática.
- Discrasias sanguíneas.

EFFECTOS SECUNDARIOS (FRECUENCIA Y GRAVEDAD): Pueden aparecer:

- Alteraciones en el tracto urinario y riñón: Cristaluria, hematuria y

obstrucción renal.

- Alteraciones en las funciones hepáticas y hematopoyética.
- En raras ocasiones, reacciones anafilácticas.

Tratamientos prolongados pueden provocar alteraciones en la flora bacteriana.

La oxitetraciclina es contraindicada en pacientes hipersensibles a

Esta u otras tetraciclinas.

Dado que las tetraciclinas pueden retardar el desarrollo del esqueleto fetal y decolorar la dentadura permanente, estas deberán ser solamente empleadas en el último medio de la gestación cuando los beneficios sobrepasan los riesgos fetales.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA SU UTILIZACIÓN:

- Durante el tratamiento se debe asegurar la ingesta de agua de los animales.
- Si no se observa mejoría en tres días, suspender el tratamiento y revisar el diagnóstico.
- No administrar por otras vías que no sean las recomendadas.

UTILIZACIÓN DURANTE LA GESTACIÓN Y LA LACTANCIA:

No administrar a hembras en gestación hasta después del segundo tercio de la misma. (Consulte al médico veterinario).

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FOR-

MAS DE INTERACCIÓN: Los antimicrobianos bacteriostáticos, tales como las tetraciclinas, pueden interferir con la actividad bactericida de penicilinas, cefalosporinas y aminoglucósidos. Sin embargo, existe considerable controversia acerca del significado clínico actual de esta interacción.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN: Vía ORAL en agua de bebida.

DOSIS:

Terneros, corderos, cabritos, potros, lechones: 10 g. No prolongar el tratamiento más de 7 días consecutivos.

SOBREDOSIFICACIÓN (SÍNTOMAS, MEDIDAS DE EMERGEN-

CIA, ANTÍDOTO): Se presentan procesos nerviosos, alteraciones hemáticas y cristaluria. En caso de sobredosificación, suspender el tratamiento, dar agua abundante y administrar ácido fólico.

ADVERTENCIAS ESPECIALES PARA CADA ESPECIE DE

DESTINO: No administrar a hembras en lactación cuya leche se destine al consumo humano.

TIEMPO DE ESPERA: Terneros, corderos, lechones: 8 días. Precauciones especiales de seguridad que ha de tomar la persona que administre o manipule el producto: No se han descrito.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN: Conservar en lugar fresco y al abrigo de la luz.

REGISTRO:

ELABORADO Y DISTRIBUIDO POR: INDUFAR ECUADOR.