Urfamycin Vet

Tiamfenicol



El Tiamfenicol (TAF), principio activo del Urfamycin Vet, es un antibiótico cuya estructura química es similar al Cloranfenicol, pero se diferencia de éste por sustitución del p-nitro grupo por un radical p-metilsulfúrico. Esta sustitución hace que el TAF se prive de la característica toxicológica, que es la pancitopenia progresiva, propia del Cloranfenicol, que ha motivado la no autorización de dicho principio activo en la terapia veterinaria.

Urfamycin Vet es un antibiótico de amplio espectro de acción, activo contra Gram positivos y Gram negativos, anaeróbicos, Clamidias, virus grandes y algunos protozoarios. Resultan entonces sensibles al TAF: Streptococos, Staphylococos, Corynebacterium, Pasteurella, Brucella, Shigella, Pseudomona, Erysipelothrix, Escherichia, Klebsiella, Proteus, Salmonella, Listeria.

Administrado por vía oral o parenteral, el TAF es completamente absorbido, la absorción por vía oral es más lenta y requiere dosis más elevadas. TAF difunde fácilmente a todos los tejidos y aparatos del organismo en los cuales se requieren concentraciones iguales a las de la sangre.

A diferencia del Cloranfenicol, el TAF no se metaboliza y es eliminado rápidamente en forma inmodificada por vía urinaria.

Esto redunda en su actividad terapéutica, siendo más incisiva y duradera que la del Cloranfenicol, aunque el tiempo de eliminación puede ser idéntico.

COMPOSICIÓN

Principio activo: Tiamfenicol 25gr. Excipientes c.s.p. 100ml.

INDICACIONES

Urfamycin Vet está indicado en bovinos, ovinos, caprinos, suinos en la terapia de las infecciones causadas por microorganismos sensibles. En particular, el uso de **Urfamycin Vet** está indicado en:

_ La septicemia por Salmonella, E. coli, Pasteurella, Clostridium, etc.
_ La infección intestinal:
_ La broncopulmonía y pulmonía del transporte;
_ La infección secundaria a virosis;
_ La infección urinaria,
_ La metritis, piómetra, mastitis;
_ Las infecciones podales;

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad individual al principio activo y/o excipientes.

La dermatitis.

POSOLOGÍA

Bovinos, ovinos y suinos: 25-50mg/Kg equivalente a 10-20 ml cada 100 Kg de p.v. por vía intramuscular o endovenosa subdividida en dos administraciones diarias.

Lechones: 50-100 mg/Kg equivalente a 2-4 ml/10 Kg de p.v. por vía intramuscular subdividida en dos administraciones diarias.

EFECTOS SECUNDARIOS

A la dosis recomendada el producto normalmente es bien tolerado. Algunos animales pueden mostrar síntomas pasajeros de dolores en el punto de inoculación.

TIEMPO DE ESPERA

Carne: 8 días Leche: 48 hs.

CONSERVACIÓN

Conservar a temperaturas entre 5 y 25°C y al reparo de la luz.

VALIDEZ:

La fecha de vencimiento indicada se refiere al producto confeccionado en forma íntegra y correctamente conservado. Luego de la primera apertura del frasco la validez es de 28 días.

Precauciones especiales para la eliminación del producto inutilizado y/o del material de confeccionamiento: el producto inutilizado y el contenido deben llevarse al centro de acopio más cercano, no dispersar en el medio ambiente

Fatro Fedagro no se responsabiliza por el mal uso del producto.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS VENTA BAJO RECETA MÉDICA VETERINARIA

PRESENTACIÓN frasco de 100 ml

Registro M.G.A.P.: A-2604

Director Técnico Dr. Rodolfo Meerhoff

Importa y distribuye Fatro Fedagro S.R.L. Ruta 8 Brig. Gral. Juan A. Lavalleja N° 10601

(Km 20). Tel.: 22202336 – Montevideo - Uruguay Fabrica FATRO S.p.a. – Bologna - Italia.

www.fatrofedagro.com.uv