



BICORMICINA L.A.

suspensión inyectable antibiótico-corticoesteroide

USO VETERINARIO

BICORMICINA L.A. es una asociación de penicilina, dihidroestreptomicina y dexametasona formulada para obtener una acción duradera y progresiva en el tiempo, combinada de tal manera de lograr un rápido efecto, ya sea desde el punto de vista sintomático como de los agentes causales.

A tal fin, a la dihidroestreptomicina en solución (con su inmediata absorción y actividad) se han asociado dos ésteres de penicilina, la procaína cuya absorción y actividad se inicia en pocos minutos de la aplicación y con una segunda dosis, se prolonga de 12 a 24 horas y la benzatínica cuya cinética hemática transcurre más lentamente y progresivamente a fin de cubrir un lapso de tiempo que puede superar las 48 horas.

Análogamente, se han agregado dos ésteres de dexametasona: la sodio fosfato, cuya acción se produce y se agota en el transcurso de las primeras horas del tratamiento y la 21-isonicotinato cuyo tiempo de acción, en relación al grado de micronización y a la dosis aconsejada, se prolonga hasta 48-72 horas. Considerando que, en el curso de las enfermedades infecciosas bacterianas, primarias o secundarias a enfermedades virales principalmente en la fase aguda, se imponen procesos inflamatorios y tóxico-alérgicos, resulta evidente la utilidad de asociar, al tratamiento antibiótico, un corticoide con un principio activo como la dexametasona, que además de ejercer una acción antiinflamatoria potente, tiene una notable acción neoglucogénica, euforizante y eupéptica muy útil para evitar rápidamente síntomas secundarios de la enfermedad.

COMPOSICION

Cada ml contiene:

Principios activos: benzilpenicilina procaínica 125.000 U.I. - benzilpenicilina benzatínica 125.000 U.I. - dihidroestreptomicina sulfato 0,25 g (equivalente a dihidroestreptomicina base g 0,20) - dexametasona sodio fosfato 0,20 mg - dexametasona 21-isonicotinato 0,20 mg.

Excipientes: procaína clorhidrato 0,02 g - polivinilpirrolidona 0,005 g - agua para preparaciones inyectables c.s.p. 1 ml.

INDICACIONES

BICORMICINA L.A. está indicado para bovinos, equinos, ovinos y caprinos, porcinos y pequeños animales para el tratamiento de las infecciones provocadas por microorganismos GRAM-positivos y GRAM-negativos sensibles a la penicilina y dihidroestreptomicina y para el tratamiento de las infecciones de etiología desconocida cuando no es posible diagnosticar rápidamente el agente etiológico.

En particular:

- tonsilitis, traqueítis, bronquitis, broncopulmonitis, pleuritis;
- enteritis, peritonitis, infecciones por cuerpo extraño;
- septicemias, toxemias;
- leptospirosis;
- mastitis estafilocócica, estreptocócica y gangrenosa;
- metritis, metroperitonitis;
- infecciones de las vías urinarias;
- infecciones podales, podoparenquidermitis necrosante;
- poliartritis, polisinovitis;
- abscesos, heridas traumáticas y operatorias;
- actinogranulomatosis;
- dermatitis, piodermitis;
- infecciones bacterianas asociadas a formas virales.

POSOLOGIA Y MODO DE USO

BICORMICINA L.A. se aplica exclusivamente por vía intramuscular profunda. La dosis aconsejada es la siguiente:

Grandes animales: 10 ml por cada 100 kg de peso vivo.

Pequeños animales: 1 ml por cada 10 kg de peso vivo.

Se repite cada 48 horas hasta la completa remisión de los síntomas.

La posología puede ser variada a juicio del Médico Veterinario.

CONTRAINDICACIONES

- No suministrar a los rumiantes en estado de gestación pues puede producirse aborto o parto anticipado.
- No administrar a animales con hipersensibilidad acertada a las penicilinas.
- No se aconseja el uso en animales afectados de fenómenos congestivos cardíacos, diabetes mellitus, osteoporosis, cataratas o procesos degenerativos del ojo, micosis.

EFFECTOS SECUNDARIOS

- Las eventuales reacciones desfavorables con el uso de las penicilinas se limitan a fenómenos de hipersensibilidad o de reacciones anafilácticas.
- La asociación de glucocorticoides puede causar, a veces, polidipsia, poliuria, polifagia, diarrea y laminitis en el caballo.

ADVERTENCIAS

- En los equinos es aconsejable dividir la dosis en dos o más puntos de inoculación.
- El producto debe ser usado en tratamientos de breve duración.
- El tratamiento debe ser efectuado bajo la directa responsabilidad del Médico Veterinario.

TIEMPO DE SUSPENSION

Carne: 60 días.

Leche: No usar en animales en lactación.

PERIODO DE VALIDEZ

2 años a partir de su elaboración en correctas condiciones de almacenamiento.

PRECAUCIONES PARA LA CONSERVACION

Conservar en un lugar fresco y al reparo de la luz, entre 5 y 25°C.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACION DEL PRODUCTO INUTILIZADO Y/O DEL MATERIAL DE CONFECCION

El producto vencido, inutilizado y el contenido deben ser eliminados según las disposiciones legales nacionales; descartar envases utilizados o vencidos en los centros de acopio, no dispersar en el medio ambiente.

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

Mantener fuera del alcance de los niños**PRESENTACION**

Frasco de 50 ml.

Frasco de 100 ml.

MEDICAMENTO DE USO VETERINARIO**VENTA BAJO RECETA VETERINARIA**

Director Técnico: Dr. R. Meerhoff

Registro MGAP A-848

Importa y distribuye:

Fatro Fedagro S.R.L.

Ruta 8 Brig. Gral. Juan A. Lavalleja N° 10601.

Tel.: 22202336

Montevideo - Uruguay

Fabricado por:

FATRO S.p.A.

Industria Veterinario-Farmacéutica

Via Emilia, 285

Ozzano Emilia (Bologna) Italia

Se declara que el establecimiento elaborador de Fatro respeta las normas de Buena Fabricación (Good Manufacturing Practices) sugeridas por la Organización Mundial de la Sanidad, así como la normativa europea y nacional en materia de producción de fármacos.