

## FICHA TÉCNICA

# BroncoAviar

## Inyectable

### USO VETERINARIO



#### 1. GENERALIDADES:

Nombre Comercial: Broncoaviar

Clase de uso: Antibacteriano de amplio espectro.

Forma farmacéutica: Solución inyectable

Composición química: cada 100 g. contiene:

Tilosina tartrato ..... 5 g

Doxiciclina ..... 20 g

Excipiente c.s.p ..... 100 g

#### 2. PROPIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS:

Aspecto: Solución

Color: Ámbar Oscuro o Marrón.

pH: 2,0 - 3,0

Estabilidad en almacén: estable durante 2 años a partir de su elaboración bajo condiciones normales de almacenamiento.

#### 3. DESCRIPCIÓN:

**Broncoaviar Solución Inyectable** es una combinación de amplio espectro que tiene como principios activos a la tilosina tartrato y a la doxiciclina. Ambos componentes son de acción bacteriostática que generan un efecto rápido contra las bacterias Gram positivas, Gram negativas y algunos protozoos.

#### 4. INDICACIONES:

**Broncoaviar Solución Inyectable** en bovino: para el tratamiento del complejo respiratorio bovino (fiebre de embarque, neumonía), generalmente asociado con Pasteurella multocida y Mycoplasma bovis. En cerdo: para el tratamiento de artritis provocada por Mycoplasma hyosynoviae, neumonía enzootica porcina causada por Mycoplasma-hyopneumoniae, neumonía porcina causada por Pasteurella spp.

#### 5. ADMINISTRACIÓN Y DOSIS:

Se administra por vía Intramuscular y Subcutánea.

Especies de destino	Dosis	Tratamiento
Bovinos	1 mL / 10 Kg P.V. (20 mg doxiciclina y 5 mg de tilosina / Kg de P.V.)	Durante 3 días
Porcinos	1 mL / 20 Kg P.V. (10 mL doxiciclina y 2.5 mg tilosina /Kg de P.V.)	

#### 6. CONTRAINDICACIONES:

- No administrar en animales productores de leche destinada al consumo humano.
- No administrar en animales con antecedentes de hipersensibilidad a alguno de los principios activos.
- No usar en pacientes con daño hepático.

#### 7. REACCIONES ADVERSAS:

- Puede generar dolor o reacciones locales en la zona donde se inyecta.
- Puede causar reacción alérgica cutánea, neutropenia, eosinofilia, hepatotoxicidad y esofagitis.
- Al ser administrado en cerdos puede generar edema de la mucosa rectal, leve protrusión anal con purito y eritema y diarrea.
- La terapia a largo plazo puede redundar en súper infecciones con bacterias no susceptibles u hongos.

#### 8. PRECAUCIONES:

- No administrar por otras vías que no sean las recomendadas.
- Use jeringa y agujas estériles para cada aplicación. Evitar el contacto directo con la piel.
- AGP SAC no se responsabiliza por las consecuencias que pueda ocasionar el uso de este producto de manera diferente a la indicada en el presente inserto.

#### 9. PERIODO DE RETIRO:

Porcinos: 14 días.

Bovinos: 28 días.

No usar en vacas productoras de leche y huevo destinada a consumo humano.

#### 10. ALMACENAMIENTO:

Conservar el producto entre 15°C - 30°C, en un lugar fresco y seco, lejos de la luz solar. No exponer el producto al calor excesivo.

#### 11. PRESENTACIONES:

Frascos de vidrio de 10 mL, 20 mL, 50 mL, 100 mL, 250 mL y 500 mL.

#### 12. FORMULADOR / DISTRIBUIDOR:

AGP SAC / VETEX PERU SAC

#### 13. REG. SENASA:

F.082.001.N.01037