

ANTIBIÓTICOS



MAXITYL®

Acción. Antibiótico. Solución inyectable para Bovinos.

Composición. Cada 100 mL contiene: Tilmicosina, 30 g; excipientes, c.s.p.100 mL.

Indicaciones. Tratamiento de la enfermedad respiratoria en bovinos, fundamentalmente asociada a la Fiebre del Embarque provocada por la *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, tratamiento de Pododermatitis infecciosa, Neumonía en terneros y el Síndrome de QIB (Queratoconjuntivitis Infecciosa Bovina). Los agentes etiológicos susceptibles a **MAXITYL®** son: *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*; *Pasteurella multocida*; *Histophilus somni (Haemophilus somnus)*; *Mycoplasma dispar*; *Mycoplasma bovis*; *Staphylococcus aureus*; *Streptococcus agalactiae*; *Actinomyces pyogenes*; *Actinobacillus pleuropneumoniae*; *Moraxella bovis*; *Clostridium perfringens*; *Fusobacterium necrophorum*.

Dosis y vía de administración. 5 a 10 mg/kg de p.v., equivalente a 1 mL de **MAXITYL®** cada 30 a 60 kg de p.v., según criterio del profesional actuante. **MAXITYL®** se administra exclusivamente por vía subcutánea en la región del cuello o detrás de la paleta, con jeringas comunes y agujas 12/18. No utilizar jeringas automáticas. NO ADMINISTRAR POR VÍA ENDOVENOSA YA QUE PUEDE SER FATAL. Neumonía: 1 mL/30 kg de p.v. Pododermatitis infecciosa: 1 mL/60 kg de p.v. Queratoconjuntivitis: 1 mL/60 kg de p.v. En general se utilizan dosis únicas. En caso de no notar mejoría a las 48 horas, reevaluar el diagnóstico.

Precauciones. Utilizar sólo en bovinos. El uso en otras especies puede ser fatal. Manipular con precaución, la inyección accidental puede resultar fatal para el hombre.

Periodo de retiro. Entre el último tratamiento y la faena para consumo deben transcurrir 28 días. No usar en vacas en ordeño cuya leche se destine a consumo y/o industrialización.

Presentación. Frasco de 100 mL.