

Parofor®

140 mg/ml



La solución frente a la diarrea causada por *E. coli*



La Paromomicina fue aislada por primera vez de cultivos de *Streptomyces chrestomyceticus* e inicialmente llamada "aminosidina", pertenece al grupo de antibióticos aminoglucósidos, de amplio espectro, lo que significa que tiene actividad frente a bacterias Gram-positivas así como a muchas Gram-negativas. Junto a su actividad antibacteriana, la molécula también atrajo una gran atención gracias a sus propiedades antiprotozoarias.

(Alejandro Grinberg, 2002; E.H. Johnson, 2000; Viu et al.; 2000; Grinberg et al., 2002)



Indicaciones

Tratamiento de *E.coli*

Dosis

0,125 - 0,2 ml de Parofor/Kg de PV/día

Duración del tratamiento

3 - 5 días

Tiempo de espera

3 días

Presentaciones

125 ml, 250 ml
500 ml y 1000 ml

No usar en animales con hipersensibilidad conocida a paromomicina, otros aminoglucósidos o algún excipiente.

No usar en caso de insuficiencia renal o hepática.

No usar en animales rumiantes.

No usar en pavos por riesgo de selección para resistencias antimicrobianas en bacterias intestinales.

Contraindicaciones

HUVEPHARMA N.V. • UITBREIDINGSTRAAT 80 • 2600 ANTWERP • BELGIUM
P+32 3 288 1849 • F+32 3 289 7845
CUSTOMERSERVICE@HUVEPHARMA.COM

HUVEPHARMA EOOD • 3A NIKOLAY HAYTOV STR. • 1113 SOFIA • BULGARIA
P +359 2 862 5331 • F+359 2 862 5334
SALES@HUVEPHARMA.COM



Parofor[®] 140 mg/ml

Solución para administración en agua de bebida, leche o lactorreemplazante para porcino



Composición

1 ml de Parofor[®] 140 mg/ml contiene 200 mg de sulfato de paromomicina, equivalente a 140 mg de paromomicina base o 140.000 UI de actividad de paromomicina.

Forma Farmacéutica

Solución para administración en agua de bebida, leche o lactorreemplazante.

Especies de destino

Porcino.

Indicaciones

Tratamiento de infecciones gastrointestinales causadas por *Escherichia coli* susceptibles a paromomicina.

Posología

Porcino: 25 - 40 mg de sulfato de paromomicina por kg de PV/día (equivalente a 0,125 - 0,2 ml del medicamento veterinario/kg de PV/día).

Duración del tratamiento

3 - 5 días. Uso oral.

Tiempo de espera

Porcino
Carne: 3 días.

Sobredosificación

La absorción sistémica de paromomicina, cuando se administra vía oral, es casi inexistente. La aparición de efectos perjudiciales debido a sobredosificación accidental es muy improbable.

Periodo de validez

- Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: **2 años**.
- Período de validez después de abierto el envase primario: **3 meses**.
- Período de validez después de su reconstitución en agua de bebida: **24 horas**.
- Período de validez después de su reconstitución en leche/lactorreemplazantes: **6 horas**.

Conservación

Medicamento veterinario acondicionado para su venta y después de abierto el envase primario: no conservar a temperatura superior a 25 °C. Después de su reconstitución: Sin condiciones especiales de conservación.

Incompatibilidades

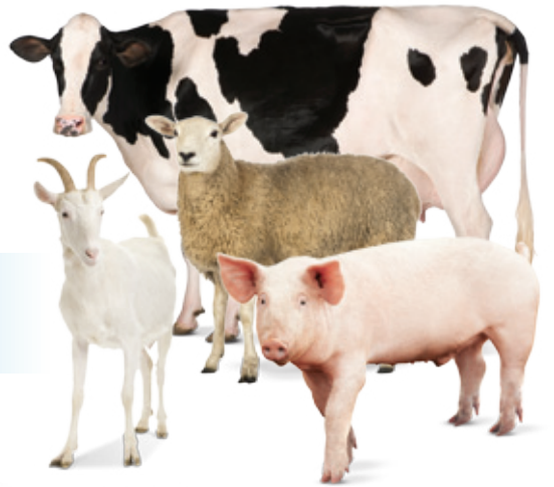
En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

Naturaleza del envase

Frasco de polietileno de alta densidad blanco con cierre de rosca de polipropileno **125 ml, 250 ml, 500 ml y 1 l**.

Pharmasin®

200 mg/ml Solución inyectable para
Bovino, Ovino, Caprino y Porcino



TILOSINA BASE
Rápida, segura, eficaz



HUVEPHARMA®
We add performance to your business

Composición:

Sustancia activa: Tilosina 200.000 UI/ml

Especies de destino:

Bovino, ovino, caprino y porcino

Indicaciones:

Bovino (adulto)

Tratamiento de infecciones respiratorias, metritis causadas por microorganismos Gram positivos, mastitis causadas por *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* o *Mycoplasma* y necrobacilosis interdigital, es decir panadizo o pododermatitis séptica.

Terberos

Tratamiento de infecciones respiratorias y necrobacilosis.

Porcino

Tratamiento de la neumonía enzoótica, la enteritis hemorrágica, la erisipela y la inflamación uterina
Tratamiento de la artritis causado por *Mycoplasma* y *Staphylococcus spp.*

Ovino y caprino

Tratamiento de infecciones respiratorias, metritis causada por microorganismos Gram positivos, mastitis causada por microorganismos Gram+ o *Mycoplasma spp.*

Contraindicaciones:

No usar en caballos. La inyección intramuscular puede ser mortal en pollos y pavos. No usar en animales con hipersensibilidad conocida a la tilosina o a otros macrólidos.

En bovino, el volumen máximo por punto de inyección no debe exceder los 15 ml.

Posología y vía de administración:

Inyección intramuscular o intravenosa lenta (solo en bovino)

Bovino	Ovino y caprino	Porcino
5-10 mg tilosina/kg de peso vivo por día durante 3 días	10 mg tilosina/kg de peso vivo por día durante 3 días	5-10 mg/tilosina/kg de peso vivo por día durante 3 días
2.5 a 5 ml solución inyectable por cada 100 kg de p.v.	5 ml solución inyectable por cada 100 kg de p.v.	2.5 a 5 ml solución inyectable por cada 100 kg de p.v.

Tiempo de espera:

- Bovino: 28 días
- Ovino: 42 días
- Caprino: 42 días
- Porcino: 14 días
- Leche: 108 horas

Período de validez:

- Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años
- Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días

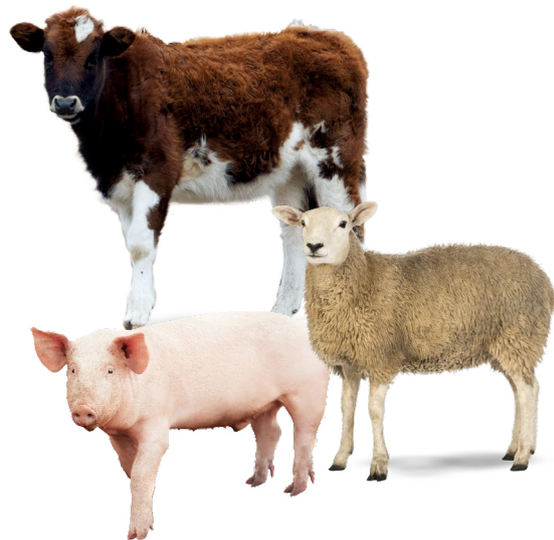
Presentaciones

Viales de vidrio de **50 ml, 100 ml o 250 ml**
Es posible que no se comercialicen todos los formatos



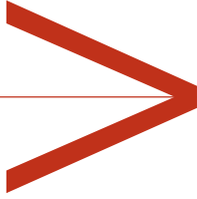
Tuloxxin®

Solución inyectable para bovino, ovino y porcino
25 – 100 mg de tulatromicina/ml



Una única inyección,
Amplio espectro,
Acción duradera





Composición

Sustancia activa: 25 ó 100 mg tulatromicina/ml

Forma farmacéutica

- Solución inyectable. Transparente, de incolora a ligeramente amarilla o ligeramente marrón

Especies de destino

Bovino, porcino y ovino

Indicaciones

Bovino

- Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria bovina (ERB) asociada a *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma bovis*
- Tratamiento de la queratoconjuntivitis infecciosa bovina (IBK) asociada a *Moraxella bovis* susceptible a la tulatromicina

Porcino

- Tratamiento y metafilaxis de la enfermedad respiratoria porcina (ERC) asociada a *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Haemophilus parasuis* y *Bordetella bronchiseptica* susceptible a la tulatromicina

Ovino

- Tratamiento de las primeras etapas de pododermatitis infecciosa (pedero) asociada al *Dichelobacter nodosus* virulento que requiere tratamiento sistémico

Posología y vía de administración

Bovino

- Vía subcutánea
- Tuloxxin® 100 mg/ ml
- Una sola inyección de 2.5 mg de tulatromicina / kg de peso vivo, equivalente a 1 ml/ 40 kg de peso vivo. Para el tratamiento de bovino de más de 300 kg de peso vivo, divida la dosis para que no se inyecten más de 7.5 ml en un solo punto de aplicación

Porcino

- Una sola inyección intramuscular de 2.5 mg de tulatromicina/kg de peso vivo en el cuello
 - Tuloxxin® 25 o 100 mg/ml
 - 25 mg/ml: 1 ml/10 kg de peso vivo
 - 100 mg/ml: 1 ml/40 kg de peso vivo
- El volumen máximo de la inyección es:
- 4 ml en el punto de aplicación del producto de 25 mg/ml
 - 2 ml en el punto de aplicación del producto de 100 mg/ml

Ovino

- Vía intramuscular
- Tuloxxin® 100 mg/ml
- Una sola inyección de 2.5 mg tulatromicina / kg de peso vivo, equivalente a 1 ml / 40 kg de peso vivo en el cuello

Tiempo de espera

Bovino: 22 días

Porcino: 13 días

Ovino: 16 días

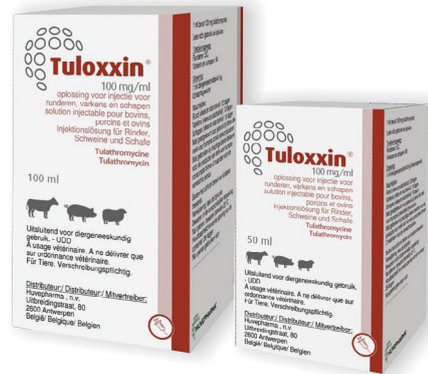
Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano. No usar en animales gestantes cuya leche se utiliza para el consumo humano en los dos meses anteriores a la fecha prevista del parto

Período de validez y conservación

- Período de validez
 - Del medicamento veterinario acondicionado para su venta:
 - Producto de 100 mg/ml: 3 años
 - Producto de 25 mg/ml: 2 años
 - Después de abierto el envase primario: 28 días
- Conservación
 - No requiere condiciones especiales de temperatura de conservación
 - Conservar en el envase original
 - Una vez abierto, conservar a temperatura inferior a 25°C.

Envases

- Frascos de vidrio de 50 ml, 100 ml o 250 ml en cajas de cartón
- Es posible que no se comercialicen todos los formatos



Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a antibióticos macrólidos o a algún excipiente
No usar simultáneamente con otros macrólidos o lincosamidas.



Tuloxxin®

Tuloxxin:100 solution for inj.Cattle-Pigs-Sheep.PDS:ES01.1020/Roseny/EU