

**SECCIÓN 1: información del producto**

Nombre Comercial del Producto: TDF 35.

Clasificación farmacológica: Antibiótico, Quimioterápicos clásicos y combinados.

Forma Farmacéutica: Solución inyectable.

Especies indicadas: Bovinos.

Vías de administración: Subcutánea.

SECCIÓN 2: Composición

| <i>Componente</i> | <i>Cantidad</i> |
|-----------------------------|-----------------|
| Tilmicosina | 30 g |
| Diclofenac sódico | 7,5 g |
| Dexametasona fosfato sódica | 0,12 g |
| Excipientes c.s.p. | 100 ml |

SECCION 3: Indicaciones

Tratamiento y prevención de enfermedades respiratorias, queratoconjuntivitis y pododermatitis infecciosas producidas por microorganismos sensibles a la tilmicosina, así como de la inflamación, dolor y/o hipertermia asociadas.

SECCION 4: Precauciones y advertencias – Contraindicaciones – Restricciones de uso

CONTRAINDICACIONES Y PRECAUCIONES DE USO: No administrar en animales hipersensibles a alguno de los componentes del producto.

No debe utilizarse en hembras en gestación.

No utilizar en animales con úlceras gastrointestinales, insuficiencia hepática, renal o cardíaca.

No administrar por vía endovenosa.

Camila O'Gorman 412, Piso 12°

Puerto Madero - C1107DED

Buenos Aires - Argentina

Tel: (54 11) 3724 7700

info.argentina@ceva.com

Juntos, más allá de la Salud Animal



Verificar que el sistema de inviolabilidad del producto y sus condiciones de almacenamiento previo a su uso sean las adecuadas, así como que el mismo no haya caducado en referencia a la fecha de vencimiento expresada en el rótulo.

Manejar con cuidado para evitar inyecciones accidentales en el hombre. En caso de inyección accidental puede ser cardiopélica, manifestándose taquicardia con inotropismo negativo y caída de la presión arterial. Llamar inmediatamente al médico. No existe antídoto específico.

RESTRICCIONES DE USO: En animales de consumo humano suspender el tratamiento 28 días antes.

SECCION 5: Especificaciones del producto

Color: Amarillo ámbar.

Aspecto: Solución límpida y cristalina.

SECCION 6: Presentaciones

10, 100 ml.

SECCION 7: Periodo de validez

3 años a partir de la fecha de elaboración.

SECCION 8: Dosis y aplicación

Aplicar 1 ml cada 30 kg en enfermedades respiratorias equivalente a 10 mg/kg p.v. de Tilmicosina, 2,5 mg/kg de Diclofenac sódico y 0,04 mg/kg de Dexametasona fosfato. En Pietín y Queratoconjuntivitis Infecciosa bovina aplicar 1 ml cada 60 kg p.v.

Dosis única.

Camila O'Gorman 412, Piso 12°

Puerto Madero - C1107DED

Buenos Aires - Argentina

Tel: (54 11) 3724 7700

info.argentina@ceva.com

Juntos, más allá de la Salud Animal



SECCION 9: Conservación

Conservar entre 15° C y 30° C, al resguardo de la luz solar.

SECCION 10: Información adicional

- SENASA N° Cert. 09-121
- Titular de la autorización: Productos Veterinarios S.A., Ruta 168 Paraje El Pozo – PTLC, Santa Fe – Argentina.
- Uso en medicina veterinaria.
- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo con la legislación local vigente.
- El uso de este producto sin un diagnóstico correcto puede generar resistencia a los antimicrobianos. Se deberá respetar la dosis, intervalo y duración del tratamiento.
- Centro Nacional de Intoxicaciones en Argentina: 0800 333 0160.

Camila O'Gorman 412, Piso 12°

Puerto Madero - C1107DED

Buenos Aires - Argentina

Tel: (54 11) 3724 7700

info.argentina@ceva.com

Juntos, más allá de la Salud Animal