

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
VETRIMOXIN® L.A.



### RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

#### I. Denominación de Producto Farmacológico

- a. Nombre de Fantasía : VETRIMOXIN® L.A.
- b. Nombre Genérico : Amoxicilina 15 % p/v
- c. Forma farmacéutica : Suspensión Inyectable

#### II. N° Reg. SAG : 458-B

#### III. Composición

Cada 100 mL de producto contiene:

Amoxicilina (como trihidrato).....	15 g
Excipientes c.s.p. ....	100 mL

#### IV. Particularidades clínicas

- a. Especies de destino : Bovinos, cerdos, ovinos y caprinos
- b. Indicaciones de uso : Tratamiento de enfermedades respiratorias causadas por gérmenes sensibles a amoxicilina.  
Ovinos y caprinos: *Pasteurella haemolytica*  
Bovinos: *Actinomyces pyogenes*, *Streptococcus pneumoniae*  
Cerdos: *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pluropneumoniae*, *Streptococcus suis*, *Actinomyces pyogenes*.
- c. Dosis y vías de administración : Administrar por vía intramuscular en dosis de 15 mg de amoxicilina por kg de peso (1 mL de Vetrimoxin® LA para 10 kilos de peso). La dosis puede repetirse 48 horas después, si es necesario.
- d. Modo de empleo : Producto se comercializa listo para ser administrado.
- e. Contraindicaciones : No administrar a animales sensibles a penicilinas.  
No administrar a conejos ni roedores.
- f. Efectos adversos y reacciones adversas : Debido a que el activo podría atacar bacterias benéficas del tracto intestinal, puede aparecer diarrea.  
Reacciones de hipersensibilidad en pacientes alérgicos.
- g. Advertencias y precauciones especiales de uso : Mantener fuera del alcance de los niños  
Agitar antes de usar  
Mantener las condiciones de asepsia que caracterizan las administraciones parenterales.

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
**VETRIMOXIN® L.A.**



- h. Uso durante preñez, lactancia, postura y animales reproductores** : No se han descrito contraindicaciones en estos períodos.
- i. Interacción con otros productos farmacéuticos.** : No se recomienda administrar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.
- j. Sobredosis** : No se han descrito casos de sobredosis, sin embargo no se recomienda sobredosificar.
- k. Periodo de resguardo** : Carne: 25 días.  
Leche: 96 horas
- l. Precauciones especiales para el operador** : El producto no debe ser manipulado por personas alérgicas a las penicilinas.

### V. Particularidades farmacéuticas

- a. Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos** : No reportadas.
- b. Periodo de eficacia** : 2 años.
- c. Condiciones de almacenamiento** : Mantener a temperatura ambiente, en lugar seco entre 15 y 30 °C, en envase original y al abrigo de la luz.
- d. Descripción de envases** : Frasco plástico CLAS con tapón de clorobutilo y sello de aluminio, debidamente etiquetado. Estuche de cartón impreso mas prospecto interno. Presentaciones: 50, 100, 250 y 500 mL
- e. Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o material de desecho** : Material vacío puede eliminarse como residuo domestico. Es recomendable que los productos sin utilizar sean devueltos a la empresa importadora, o bien, incinerado.

### VI. Propiedades Farmacológicas

: Amoxicilina es un antibiótico betalactámico perteneciente al subgrupo de las aminopenicilinas, activa contra bacterias gram positivas y negativas, excepto bacterias productoras de betalactamasas, Pseudomonas y Enterobacter. Su mecanismo de acción consiste en sobre estimular la

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
VETRIMOXIN® L.A.



degradación de la pared bacteriana y a su vez inhibir la transpeptidación, proceso fundamental en la formación de pared bacteriana funcional, por lo que su efecto es bactericida.

### VII. Propiedades Farmacocinéticas

: La droga en VETRIMOXIN® L.A. es lentamente absorbida desde el sitio de administración hacia la sangre. Posteriormente se distribuye en todo el organismo alcanzando altas concentraciones tisulares, principalmente debido a su baja unión a proteínas plasmáticas (alrededor del 20 %). Se excreta principalmente como droga activa vía urinaria.

### VIII. Efectos Ambientales

: Debido a que su uso está destinado sólo a animales que cursen con infecciones causadas por bacterias sensibles a amoxicilina, es decir, a un pequeño número de animales y máximo dos administraciones por tratamiento, su impacto ambiental es insignificante.

### IX. Condición de venta

Venta bajo receta médico veterinaria.

### X. Nombre y dirección laboratorio fabricante y Titular de comercialización

#### a. Fabricante

: CEVA SANTE ANIMALE  
10 Avenue De La Ballastiere; 33500 – Libourne  
Francia

#### b. Titular de comercialización

: CHEMIE® S.A.  
San Ignacio 401-B, Parque Industrial Buenaventura, Quilicura,  
Santiago-Chile. Bajo licencia de Ceva Sante Animale,  
Francia.