

## 1. Tetrapen PPU.

1.1 **Benzilpenicilina procaína;**  
**Di-hidroestreptomicina (sulfato);**  
**Piroxicam.**

1.2 **Antimicrobiano e anti-inflamatório.**

## USO VETERINÁRIO

### 2. APRESENTAÇÕES

Frasco de vidro, acompanhado por bula, contendo 10 mL;

Frasco de vidro, acompanhado por bula, contendo 25 mL; e

Frasco de vidro, acompanhado por bula, contendo 50 mL.

### 3. FÓRMULA

Cada 100 mL contém:

Benzilpenicilina procaína (20.000.000 UI)..... 20,0 g;

Di-hidroestreptomicina..... 8,0 g;

Piroxicam..... 0,6 g;

Excipientes.....q.s.p 100,0 mL.

### 4. INDICAÇÕES

Tetrapen PPU se mostrou eficaz no tratamento de mastites causadas por *Bacillus cereus*, *Corynebacterium bovis*, *Escherichia coli*, *Salmonella dublin*, *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus epidermidis*, *Staphylococcus intermedius*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus pyogenes* e *Streptococcus uberis*, quadros respiratórios causados por *Bordetella bronchiseptica* e *Mannheimia haemolytica*, diarreias causadas por *Clostridium tetani*, aborto causado por *Corynebacterium pyogenes*, lesões no casco causadas por *Fusobacterium necrophorum*, conjuntivite causada por *Moraxella bovis* e abcessos

causados por *Pasteurella multocida* em bovinos.

Tetrapen PPU se mostrou eficaz contra *Streptococcus equi*, *Staphylococcus genitalium*, *Escherichia coli*, *Actinobacillus spp.*, *Salmonella spp.*, *Corynebacterium pseudotuberculosis*, *Corynebacterium equi*, *Listeria monocytogenes*, *Clostridium tetani* e *Salmonella abortus equi* em equinos.

## 5. POSOLOGIA

Administrar a dose de 1 mL para cada 20 kg de peso corporal para bovinos e equinos, por via intramuscular, a cada 24 horas, durante 3 a 5 dias.

O Tetrapen PPU é uma suspensão injetável pronta para uso. Especificamente, a dose terapêutica é de 10.000 UI de benzilpenicilina procaína, 4 mg di-hidroestreptomicina e 0,3 mg de piroxicam por kg de peso corporal. Caso a dose total ultrapasse 10 mL, divida o restante da dose em mais locais de aplicação, não excedendo 10 mL por ponto.

## 6. ADVERTÊNCIAS

Atender o período de carências informado na rotulagem;

Em caso de contato com os olhos e pele, lavar com água em abundância durante 15 minutos. Se a irritação persistir, consulte um médico levando a embalagem ou rótulo do produto;

Não reutilizar as embalagens;

## 7. EFEITOS ADVERSOS

Não há referências sobre reações adversas ao tratamento com piroxicam em animais domésticos, mas em humanos pode provocar distúrbios gastrointestinais, como estomatite, anorexia e constipação;

Animais sensíveis podem apresentar reações de hipersensibilidade ou anafiláticas de gravidade variável, como sintomas de salivação, tremores, vômitos, respiração difícil e edema cutâneo em algumas áreas do corpo.

## 8. ANTÍDOTO

Em casos de hipersensibilidade, recomenda-se usar epinefrina, se necessário.

## **9. CONTRAINDICAÇÃO**

Não administre o produto em animais conhecidamente hipersensíveis ao ácido acetilsalicílico ou a outros anti-inflamatórios não esteroides;

Em humanos, o piroxicam administrado até o final da gravidez pode causar distocia, entretanto não há relatos nos animais;

Não administre em animais com nefropatias graves, já que a di-hidroestreptomicina possui efeito nefrotóxico;

Não administre em fêmeas gestantes ou lactantes.

## **10. PRECAUÇÃO**

AGITE ANTES DE USAR;

Use seringas e agulhas descartáveis ou esterilizadas;

Calcule corretamente a dose a ser aplicada de acordo com o peso corporal do animal;

Obedeça às normas de assepsia para a aplicação de injetáveis.

## **11. INTERAÇÃO MEDICAMENTOSA**

A ação da penicilina é potencializada quando associada aos salicilatos e a fenilbutazona;

O piroxicam, anti-inflamatório não esteroide, pode provocar a retenção de saliva e potássio, interferindo na ação de diuréticos; e

Não associar o produto com antimicrobianos bacteriostáticos, como as tetraciclínas.

## **12. PERÍODO DE CARÊNCIAS**

“ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA:

### **BOVINOS**

ABATE: O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO 42 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO;

LEITE: ESTE PRODUTO NÃO DEVE SER APLICADO EM FÊMEAS PRODUTORAS DE LEITE PARA CONSUMO HUMANO.

### **EQUINOS**

ABATE: PRODUTO NÃO INDICADO PARA EQUINOS DESTINADOS AO ABATE.

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO”.

**Conservar o produto em sua embalagem original fechada, em local seco e fresco, entre 2 °C e 8 °C, ao abrigo da luz solar. Manter fora do alcance de crianças e animais domésticos.**

**Licenciado no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento sob o n.º 8.372 em 29/10/2002.**

**Venda sob prescrição e aplicação sob orientação do médico-veterinário.**

**RESPONSÁVEL TÉCNICO**

Dra. Viviana Toledo Caricati

Dorta

Farmacêutica – CRF/SP 35.318

**PROPRIETÁRIO**

IPANEMA INDÚSTRIA DE PRODUTOS VETERINÁRIOS LTDA;

Rodovia Raposo Tavares, km 113;

Araçoiaba da Serra – SP;

CEP: 18190-000;

CNPJ: 64.687.015/0001-52.

**FABRICANTE**

IPANEMA INDÚSTRIA DE PRODUTOS VETERINÁRIOS LTDA;

Rodovia Raposo Tavares, km 113;

Araçoiaba da Serra – SP;

CEP: 18190-000;

CNPJ: 64.687.015/0001-52.

MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA.

Rua Enéas Luis Carlos Barbanti, 216;



São Paulo –

SP; CEP:

02911-000

CNPJ: 14.806.008/0001-54.

**DISTRIBUÍDO POR:**

PEARSON SAÚDE ANIMAL;

Rod. Castello Branco, km

35,6; Itapevi – SP;

CEP: 06696-000;

CNPJ: 07.746.586/0002-68.

® Marca registrada — Indústria brasileira