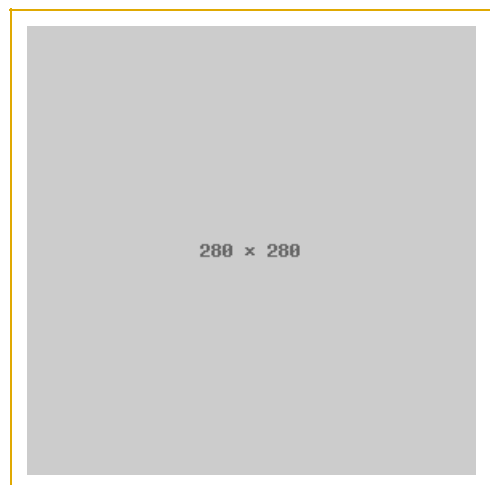


CEFTIDRAG

ANTIMICROBIANO DE AMPLIO ESPECTRO



Antimicrobiano de amplio espectro indicado para el tratamiento de enfermedades causadas por gérmenes sensibles a Ceftiofur. En bovinos su uso está especialmente indicado para el tratamiento de: Infecciones respiratorias (fiebre de embarque, neumonía), causadas por *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida* y *Haemophilus somnus*; Necrobacilosis interdigital aguda del bovino (foot rot y pododermatitis) causada por *Fusobacterium necrophorum* y *Bacteroides melaninogenicus*; y Metritis aguda post parto causada por organismos susceptibles al Ceftiofur. En cerdos su uso está indicado para el tratamiento de infecciones respiratorias bacterianas (neumonía) causadas por *Actinobacillus (Haemophilus) pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella choleraesuis* y *Streptococcus suis* tipo 2.

Ficha Técnica

ESPECIES

Bovinos y cerdos.

FORMA FARMACÉUTICA

SUSPENSION INYECTABLE

ACCIÓN TERAPÉUTICA

ANTIMICROBIANO DE AMPLIO ESPECTRO

COMPOSICIÓN

Cada mL de suspensión inyectable contiene: Ceftiofur Clorhidrato micronizado.....53,4 mg (Equivalente a 50 mg de Ceftiofur base) Excipientes c.s.p.....1 mL

INDICACIONES

Antimicrobiano de amplio espectro indicado para el tratamiento de enfermedades causadas por gérmenes sensibles a Ceftiofur. En bovinos su uso está especialmente indicado para el tratamiento de: Infecciones respiratorias (fiebre de embarque, neumonía), causadas por *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida* y *Haemophilus somnus*; Necrobacilosis interdigital aguda del bovino (foot rot

y pododermatitis) causada por *Fusobacterium necrophorum* y *Bacteroides melanogenicus*; y Metritis aguda post parto causada por organismos susceptibles al Ceftiofur. En cerdos su uso está indicado para el tratamiento de infecciones respiratorias bacterianas (neumonía) causadas por *Actinobacillus (Haemophilus) pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella choleraesuis* y *Streptococcus suis* tipo 2.

DOSIS

Dosis del principio activo:

- Bovinos: 1,1 - 2,2 mg/Kg p.v.
- Cerdos: 3 - 5 mg/Kg p.v.

Dosis del producto:

- Bovinos: 1 mL /50 Kg de peso corporal, durante 5 días consecutivos, vía intramuscular o subcutánea. No administrar más de 15 mL por punto de inyección.
- Cerdos: 0,6 mL /10 Kg de peso corporal, durante 5 días consecutivos, vía intramuscular. No administrar más de 5 mL por punto de inyección.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

El uso concomitante con aminoglicósidos y drogas nefrotóxicas (ej. Anfotericinas), pueden potenciar el efecto nefrotóxico.

El uso concomitante con Probenecid, bloquea competitivamente la secreción tubular de la mayoría de las cefalosporinas aumentando los niveles plasmáticos y la vida media en suero.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en individuos hipersensibles a la droga.

Usar con cuidado en individuos con hipersensibilidad a antibióticos beta-lactámicos.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

- Las cefalosporinas de tercera y cuarta generación, como Ceftiofur, no deben utilizarse como primera línea de tratamiento, a menos que esté justificado.
- Sólo deben usarse, si es posible, en base a pruebas de susceptibilidad. - Mantener fuera del alcance de los niños.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR

Si tras la exposición al producto o a consecuencia de una autoinyección accidental se desarrollan síntomas como erupción cutánea o irritación ocular persistente, se debe consultar al médico y mostrar el prospecto o la etiqueta del producto. La inflamación de cara, labios u ojos, o la dificultad respiratoria, son reacciones graves y requieren atención médica urgente. Producto de la reacción cruzada que existe entre penicilinas y cefalosporinas, las personas con hipersensibilidad conocida a estos compuestos deben evitar contacto con el medicamento.

EFFECTOS ADVERSOS

Los efectos adversos con cefalosporinas no son graves y tienen una baja frecuencia de ocurrencia. Puede ocurrir una reacción inflamatoria y dolor leve a moderado en el punto de inyección, el cual es de carácter transitorio, debiendo remitir en el transcurso de los días. Se describe que pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad no relacionadas a la dosis, que puede manifestarse con erupciones, fiebre, eosinofilia, linfadenopatía o el cuadro completo de anafilaxia.

PERÍODO DE RESGUARDO

- Bovinos: Carne: 10 días Leche: 0 días. - Cerdos: Carne: 7 días. El producto cumple con un período de resguardo en leche de cero días, de acuerdo al Límite Máximo de Residuos para Ceftiofur de 100 ppb. Si se utilizan métodos de detección más sensibles, podrían aparecer resultados positivos en la leche de los animales tratados.

OBSERVACIONES

AGITAR ANTES DE USAR

USO VETERINARIO

CONDICIÓN DE VENTA

Venta bajo receta Médico Veterinaria retenida.

ELABORADO Y DISTRIBUIDO POR

Laboratorio Drag Pharma Chile Invetec S.A.

Lautaro N° 300 • Quilicura • Santiago • Chile

REGISTROS

Chile: Reg. SAG No 1437-B

Panamá: Reg. N° RF-4134-18

Usted ha ingresado a información de medicamentos o productos veterinarios destinados exclusivamente a la(s) especie(s) indicada(s).

Laboratorio Drag Pharma no se responsabiliza por las consecuencias del mal uso de los productos, así como la utilización de esta información sin consultar a un Médico Veterinario