

Cefenil RTU

50 mg/ml, Suspensie injectabilă pentru suine și bovine

Prezentare

Suspensie uleioasă de culoare albă spre galben:
50 mg Cefotiofur (ca hidroclozid) per ml.

Indicații

Suine: pentru tratamentul bolilor bacteriene respiratorii asociate cu *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Streptococcus suis* sensibile la cefotiofur.

Bovine:

Pentru tratamentul bolilor bacteriene respiratorii asociate cu *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* și *Histophilus somni* sensibile la cefotiofur.

Pentru tratamentul necrobacilozei interdigitale acute (panaritură, foot rot) asociată cu *Fusobacterium necrophorum* și *Bacteroides melaninogenicus*, sensibile la cefotiofur.

Pentru tratamentul componentei bacteriene a metritei în decurs de 10 zile după fătare cu care este asociată, respectiv *Arcanobacterium pyogenes* și *Fusobacterium necrophorum* sensibile la cefotiofur. Indicația se referă strict la cazurile când tratamentul cu alte produse medicamentoase antimicrobiene nu au funcționat.

Mod de administrare și dozaj

Suine: 3 mg cefotiofur/kg greutate corporală/zi timp de 3 zile, administrați pe cale intramusculară, adică 1 ml/16 kg greutate vie la fiecare administrare.

Bovine:

Boli respiratorii: 1 mg Cefotiofur/ kg greutate corporală/ zi timp de 3-5 zile administrat pe cale subcutanată, adică 1 ml/ 50 kg greutate corporală la fiecare administrare.

Metrită acută post-partum în termen de 10 zile de la fătare: 1 mg Cefotiofur/ kg greutate corporală/ zi timp de 5 zile consecutiv, administrat pe cale subcutanată, adică 1 ml/ 50 kg greutate corporală la fiecare administrare.

Administrările ulterioare trebuie să fie făcute în locuri diferite.

În caz de metrite acute post-partum, ar putea fi necesară, în anumite cazuri, terapie suplimentară de susținere.

Timp de așteptare

Bovine Carne și organe: 5 zile.

Lapte: 0 ore.

Suine Carne și organe: 5 zile.

Contraindicații

A nu se administra animalelor care au manifestat anterior hipersensibilitate la cefotiofur și la alte antibiotice betalactamice.

A nu se injecta intravenos.

Reacții adverse

La bovine, reacții inflamatorii ușoare, cum ar fi duritate la locul de injectare, au fost observate la unele animale. Rezoluția clinică la cele mai multe animale este atinsă după 21 de zile de la injectare.

La porcine, la unele animale, s-au observat reacții ușoare la locul injectării, cum ar fi decolorarea fasciei sau a stratului adipos, până la 20 zile după injectare.

Pot să apară reacții de hipersensibilitate care nu au legătură cu doza. Reacții alergice (de exemplu, reacții cutanate, anafilaxie) pot să apară ocazional.

Recomandări privind administrarea corectă

Volumul maxim recomandat care trebuie să fie administrat într-o singură injecție este de 10 ml.

Flacoanele de 50 ml și 100 ml pot fi deschise de maxim 50 de ori. Flacoanele de 150 ml pot fi deschise de maxim 85 de ori.

Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Perioada de valabilitate după prima deschiderea ambalajului primar: 28 zile.

Precauții

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25° C. Păstrați flaconul în cutia de carton pentru a-l proteja de lumină.

Atenționări speciale

Penicilinele și cefalosporinele pot provoca hipersensibilitate (alergie) ca urmare a injectării, inhalării sau contactului cu pielea. Hipersensibilitatea la peniciline poate duce la o reactivitate încrucișată la cefalosporine și viceversa. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi uneori grave.

1. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută sau care au fost sfătuite să nu lucreze cu astfel de preparate, trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.
2. Manipulați cu mare grijă acest produs pentru a se evita expunerea, urmând toate precauțiile recomandate.
3. Dacă în urma expunerii manifestați simptome cum ar fi erupție cutanată, consultați imediat medicul și arătați-i acest avertisment. Umflarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți în respirație reprezintă simptome mai grave și necesită atenție medicală urgentă.

Eliminare

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Mod de ambalare

Flacoane de sticlă transparentă tip I sau flacoane din polietilenă de înaltă densitate (HDPE) de 50 ml, 100 ml, 250ml.

Fiecare flacon este închis cu un dop de cauciuc nitrilic și sigilat cu un capac din aluminiu. Flacoanele din sticlă de 100 ml și 250 ml sunt prezentate într-un manșon de protecție din plastic cu scopul de a fi protejate împotriva distrugerii.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Producător: Norbrook Laboratories Ltd, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP.

Distribuit de:

SC Maravet SRL

R0-430000, Str. Maravet nr. 1 Baia Mare, România

Tel/Fax: +40 262 211 964; E-mail: office@maravet.com

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR