Minoxel Plus

Número de registro Q-2083-073 Suspensión inyectable USO VETERINARIO

FÓRMULA:

Cada mL contiene:	
Ceftiofur	50 mg
(Equivalente a de Clorhidrato de Ceftiofur)	53 mg
de Ciorrilarato de Certiorar)	
Vehículo c.b.p.	1 mL

DESCRIPCIÓN:

Antibiótico (Cefalosporina de tercera generación)

Minoxel Plus contiene Ceftiofur clorhidrato, un antibiótico de amplio espectro perteneciente a la familia de las cefalosporinas. Es activo contra bacterias Gram positivas y Gram negativas, incluyendo variedades productoras de β-lactamasa. Como otras cefalosporinas, el Ceftiofur es bactericida como resultado de la inhibición de la síntesis de la pared celular.

INDICACIONES:

Bovinos (engorda y productores de leche): Minoxel Plus está indicado en el tratamiento de la enfermedad respiratoria bovina (fiebre de embarque o neumonía) asociada a Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida e Histophilus somni. Asimismo, está indicado para el tratamiento de necrobacilosis interdigital aguda (gabarro), en el que estén involucrados los agentes Fusobacterium necrophorum y Prevotella melaninogenica.

Porcinos: Minoxel Plus está indicado en el tratamiento de la enfermedad respiratoria bacteriana porcina (neumonía bacteriana porcina) asociadas a Actinobacillus pleuropneumoniae, Pasteurella multocida, Salmonella enterica subespecie enterica serovariedad Choleraesuis y Streptococcus suis.

DOSIS:

Bovinos (engorda y productores de leche): Administrar al ganado a una dosis de 1 a 2 mg de Ceftiofur por kg de

peso corporal (1 a 2 mL de la suspensión por cada 50 kg). El tratamiento debe repetirse a intervalos de 24 horas durante tres días consecutivos. Los animales que no muestren signos de mejoría después de tres tratamientos pueden volver a ser tratados en los días 4 y 5.

Porcinos: Administrar a los cerdos a una dosis de 3 a 5 mg de Ceftiofur por kg de peso corporal (3 a 5 mL de la suspensión por cada 50 kg). El tratamiento debe repetirse a intervalos de 24 horas durante tres días consecutivos. Los animales que no muestren signos de mejoría después de tres tratamientos pueden volver a ser tratados en los días 4 y 5.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Porcinos: Intramuscular solamente. Bovinos (engorda y productores de leche): Intramuscular o subcutánea.

MICROBIOLOGÍA CLÍNICA:

Bovinos (engorda y productores de leche): El Ceftiofur ha demostrado actividad in vitro e in vivo en contra de Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida e Histophilus somni, tres de las principales bacterias patógenas asociadas con la enfermedad respiratoria bovina (neumonía o fiebre de embarque). Este antibiótico también ha demostrado actividad in vitro en contra de Trueperella pyogenes, otro patógeno bacteriano asociado con la enfermedad respiratoria bovina.

Porcinos: El Ceftiofur ha demostrado actividad in vitro e in vivo en contra de patógenos Gram negativos tales

FICHA TÉCNICA



como Actinobacillus pleuropneumoniae, Salmonella enterica subespecie enterica serovariedad Choleraesuis, Pasteurella multocida y el patógeno Gram positivo Streptococcus suis. Todos estos en forma individual o conjunta pueden asociarse con la enfermedad respiratoria bacteriana porcina (neumonía bacteriana porcina).

PERIODO DE RETIRO:

Leche: 0 días.

Carne:

Bovinos: 24 horas. Porcinos: 0 horas.

PRESENTACIONES:

Frascos con 100 mL y 250 mL

ADVERTENCIAS:

Las penicilinas y cefalosporinas pueden causar hipersensibilidad en humanos (alergias) por medio de inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede causar sensibilidad cruzada a las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser serias. Por lo tanto:

- 1. No maneje este producto si usted sabe que está sensibilizado o si se le ha aconsejado no trabajar con este tipo de productos.
- 2. Maneje este producto con gran cuidado, tomando todas las precauciones para evitar entrar en contacto con el mismo.
- 3. Si después de una exposición al producto usted comienza a presentar signos tales como prurito en la piel, debe de buscar atención médica inmediata y mostrar al doctor esta advertencia.

La inflamación de la cara, labios y ojos, o la dificultad para respirar constituyen signos más serios que requieren atención médica urgente.

No administrar en animales con

hipersensibilidad a las cefalosporinas u otros antibióticos betalactámicos.

Agite bien el producto antes de usarlo. Manténgase fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Almacénese en un lugar fresco y seco, protegido de la luz solar, a una temperatura entre 15 y 30 °C.

El producto se debe utilizar de inmediato una vez abierto, cualquier sobrante no utilizado se debe desechar.

Los recipientes vacíos, así como cualquier contenido residual deben desecharse de acuerdo a la normatividad vigente / Eliminar los envases en el centro de acopio más cercano.



049-54NLFT-014

FICHA TÉCNICA

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO

SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA

