

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
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:

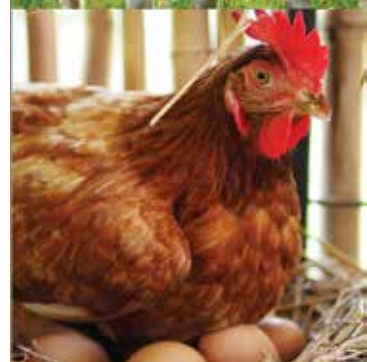
Porcinos: Intramuscular solamente.

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



ESPECIE:



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.



069-SAN-FT-01A



CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO

SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA

ESPECIE:

