NAXCEL 100 mg/ml Suspensión Inyectable para cerdos

Antiinfeccioso en suspensión invectable

Laboratorio

PFIZER, S.A.

Forma farmacéutica

Suspensión inyectable (Susp.i.)

Composición por ml:

Ceftiofur ácido libre cristalino correspondiente a ceftiofur 100 mg.

Propiedades farmacológicas

Propiedades farmacológicas: El ceftiofur es una cefalosporina de tercera generación, activa frente a patógenos Gram (+) y Gram (-). Ceftiofur inhibe la síntesis de la pared celular bacteriana, lo que le confiere propiedades bactericidas.

Ceftiofur es activo frente a los siguientes patógenos diana responsables de enfermedades respiratorias y otras enfermedades en cerdos: Actinobacillus pleuropneumoniae, Pasteurella multocida, Haemophilus parasuis y Streptococcus suis, Bordetella bronchiseptica es intrínsecamente resistente al ceftiofur in vitro.

El 60% y el 15% aproximadamente de la dosis se excreta por orina y heces, respectivamente, durante los 10 días siguientes a su administración.

Interacciones e incompatibilidades

Ninguna conocida.

Indicaciones y especies de destino

Porcino: Para el tratamiento de enfermedades bacterianas respiratorias, asociadas con: Actinobacillus pleuropneumoniae, Pasteurella multocida, Haemophilus parasuis y Streptococcus suis. Tratamiento de septicemia, poliartritis o poliserositis asociadas con infecciones por Streptococcus suis.

Contraindicaciones

No administrar en caso de hipersensibilidad al ceftiofur o a otros antibióticos beta-lactámicos.

Efectos secundarios

- Ocasionalmente puede observarse inflamación local transitoria tras su invección intramuscular.
- Se han observado reacciones tisulares suaves en el punto de inyección, tales como áreas pequeñas (menos de 6 cm²) o decoloraciones y pequeños quistes hasta 42 días después de la inyección. La resolución se ha observado a los 56 días posinyección.

Vía de administración

Intramuscular.

Posología

5 mg ceftiofur/kg de peso (equivalente a 1 ml de Naxcel por cada 20 kg de peso) administrado en una sola dosis por vía intramuscular en el cuello. Agitar vigorosamente el frasco durante 30 segundos, o hasta que visualmente todas las partículas se hayan resuspendido.

• Debe determinarse con precisión el peso para asegurar una correcta dosificación y evitar subdosificación. Se recomienda limitar el volumen de inyección a un máximo de 4 ml.

Precauciones especiales

- El producto debe usarse en base a pruebas de susceptibilidad y considerando las políticas antimicrobianas locales.
- Las penicilinas y las cefalosporinas pueden provocar hipersensibilidad tras su inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. Puede existir hipersensibilidad cruzada entre las cefalosporinas y las penicilinas, y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser, ocasionalmente graves.
- No manipule este producto si se sabe que es hipersensible.

Tiempo de espera

Carne y vísceras: 71 días.

Modo de conservación

No conservar a temperatura superior a 25 °C. Una vez abierto el envase usar en 28 días.

Observaciones

Con receta veterinaria.

Presentación

Caja con vial de 100 ml.

Reg. Nº

EU/2/05/053/001