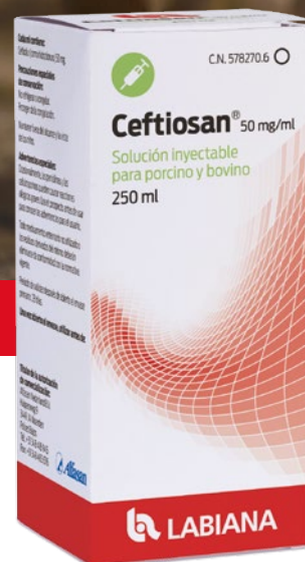




Total
biodisponibilidad



Ceftiosan[®] 50 mg/ml

Ceftiofur en suspensión inyectable

Gran espectro de acción: bacterias Gram+ y Gram-

- ✓ Tratamiento de la enfermedad respiratoria porcina

El tratamiento más económico y rentable

- ✓ Bajo coste del tratamiento
- ✓ Escaso volumen de inyección
- ✓ Mínima irritación local
- ✓ Recupera rápidamente la ganancia media diaria

Acción rápida y eficaz

- ✓ Biodisponibilidad total y rápida
- ✓ Provoca la disminución de la temperatura

Conveniencia de uso

- ✓ Buena jeringabilidad
- ✓ Con frío mantiene bien sus características

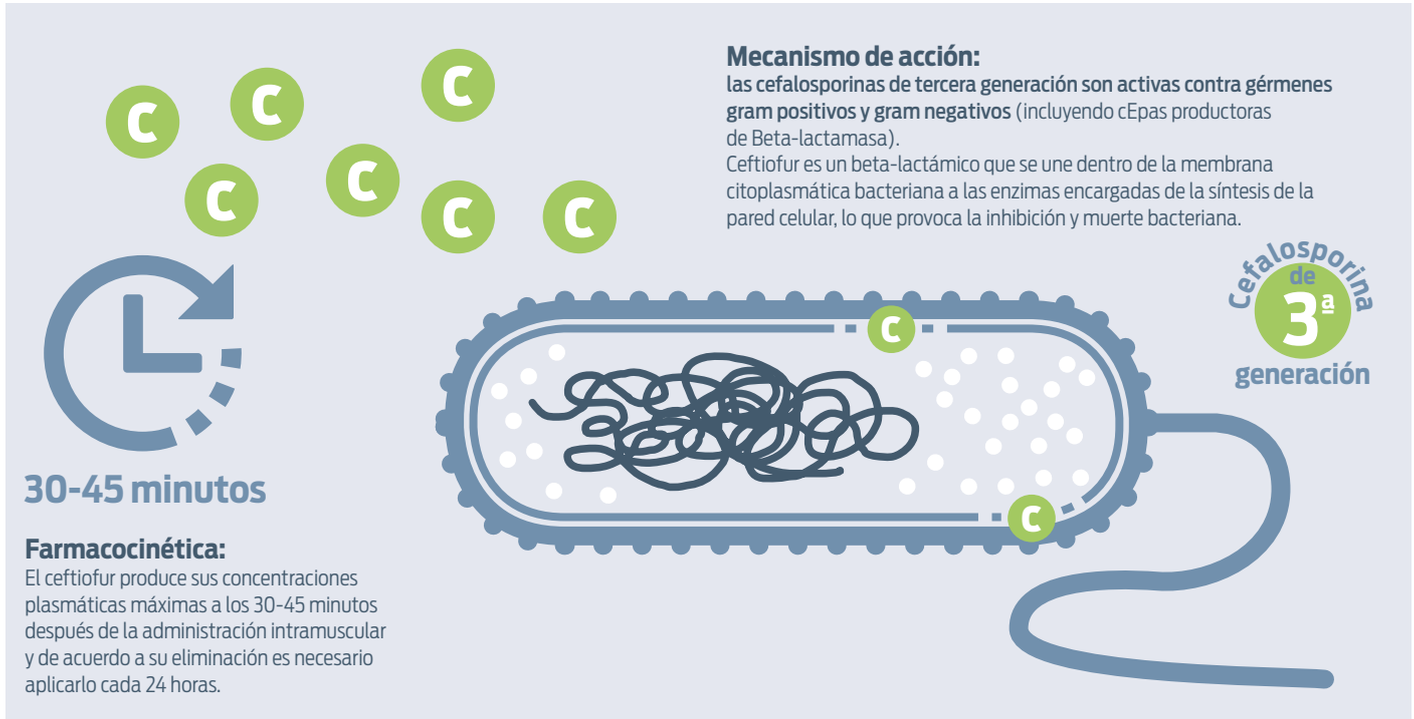
 **LABIANA**

Siempre eficaz

Ceftiosan[®] 50 mg/ml **Ceftiofur en suspensión inyectable**



Mecanismo de acción del ceftiofur



Mecanismo de acción:
las cefalosporinas de tercera generación son activas contra gérmenes gram positivos y gram negativos (incluyendo cEpas productoras de Beta-lactamasa).
Ceftiofur es un beta-lactámico que se une dentro de la membrana citoplasmática bacteriana a las enzimas encargadas de la síntesis de la pared celular, lo que provoca la inhibición y muerte bacteriana.

30-45 minutos

Farmacocinética:
El ceftiofur produce sus concentraciones plasmáticas máximas a los 30-45 minutos después de la administración intramuscular y de acuerdo a su eliminación es necesario aplicarlo cada 24 horas.

Cefalosporina de 3^a generación

COMPOSICIÓN POR ML

Ceftiofur (hidrocloruro) 50 mg

INDICACIONES

Porcino:

Tratamiento de la enfermedad respiratoria bacteriana asociada con *Pasteurella multocida*, *Actinobacillus pleuropneumoniae* y *Streptococcus suis* sensibles al ceftiofur.

Este medicamento no debe utilizarse en cerdos con un peso mayor a 125 kg.

POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Porcino:

1 ml/16 kg p.v. en cada inyección durante 3 días por vía IM.

El volumen máximo de la inyección no debe exceder los 4 ml por punto de inyección. Cada inyección se debe aplicar en diferentes puntos, sin hacerlo sobre inyecciones anteriores.

TIEMPO DE ESPERA

Porcino:

Carne: 8 días.

CONTRAINDICACIONES

No inyectar por vía intravenosa.

No administrar a ningún animal que haya demostrado previamente ser hipersensible al ceftiofur y a otros antibióticos betalactámicos, o a cualquiera de los excipientes.

PRECAUCIONES Y REACCIONES ADVERSAS

Si se produce reacción alérgica, el tratamiento debe retirarse.

En cerdos, se han observado reacciones leves en el punto de la inyección en algunos animales, tales como decoloración de la fascia o la grasa, hasta 20 días después de la inyección.

PRESENTACIÓN

Vial de 250 ml.

Registro nº 2320 ESP

Titular de la autorización de comercialización:

Alfasan Nederland BV, Kuipersweg 9

3449 JA Woerden Países Bajos

Tel. : ++31348416945 Fax: ++31348483676

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

