

0
días

de retirada
en leche



Ceftiosan[®] 50 mg/ml

Ceftiofur en suspensión inyectable

Gran espectro de acción: bacterias Gram+ y Gram-

- ✓ Tratamiento de la enfermedad respiratoria bacteriana
- ✓ Indicado para la necrobacilosis interdigital aguda
- ✓ Tratamiento de la metritis aguda posparto

El tratamiento más económico y rentable

- ✓ Bajo coste del tratamiento
- ✓ Escaso volumen de inyección
- ✓ Mínima irritación local
- ✓ Rápida recuperación de la producción láctea

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**



Datos de sensibilidad frente a muestras procedentes de casos clínicos de vacuno en España

Bacteria/ antibiótico	<i>Streptococcus</i> spp.	<i>Arcanobacterium pyogenes</i>	<i>Staphylococcus aureus</i>	<i>Staphylococcus coagulasa -</i>	<i>Escherichia coli</i>
Ceftiofur	87	93	98	100	96
Amoxicilina-Clavulánico	100	100	98	100	58
Cloranfenicol	92	93	90	88	43
Cefalexina	74	87	90	88	40
Gentamicina	26	93	93	85	51
Doxiciclina	66	53	83	77	15
Oxitetraciclina	58	53	76	73	20
Ampicilina	82	87	27	77	1
Eritromicina	34	80	56	69	
Penicilina	71	87	29	50	1
Apramicina	3	67	51	81	36
Espiramicina	37	60	49	73	4
Novobiocina	11	87	78	38	1
Tetraciclina	29	27	78	65	7
Enrofloxacin	24	33	34	54	29
Sulfa+Trimetropin	8	20	41	38	11
Colistina	5		2	8	74
Espectinomycin		80		4	5
Flumequina	3		29	19	22

Cefalosporina
de
3^a
generación

Resultados de 4428 casos clínicos. Laboratorio Exopol. Publicado en Albéitar en octubre de 2002.

COMPOSICIÓN POR ML

Ceftiofur (hidrocloruro)..... 50 mg

INDICACIONES

Vacuno:

- Tratamiento de la enfermedad respiratoria bacteriana asociada con *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* y *Histophilus somni*.
- Tratamiento de la necrobacilosis interdigital aguda (panadizo, inflamación de la pezuña) asociada con *Fusobacterium necrophorum* y *Bacteroides melaninogenicus*.
- Tratamiento del componente bacteriano de la metritis aguda posparto (puerperal) en los 10 días siguientes al parto asociada con *Escherichia coli*, *Arcanobacterium pyogenes* y *Fusobacterium necrophorum*, sensibles al ceftiofur. La indicación se limita a los casos en que el tratamiento con otro antimicrobiano haya fracasado.

POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vacuno:

Enfermedad respiratoria bacteriana: 1 ml/50 kg p.v. en cada inyección durante 3 a 5 días por vía subcutánea.

Necrobacilosis interdigital aguda: 1 ml/50 kg p.v. en cada inyección durante 3 días vía subcutánea.

Metritis posparto aguda: 1 ml/50 kg p.v. en cada inyección durante 5 días consecutivos vía subcutánea.

TIEMPO DE ESPERA

Vacuno:

Carne: 8 días.

Leche: cero horas.

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 bovino, es posible que se observen reacciones inflamatorias leves en el punto de la inyección, tales como edema en los tejidos y decoloración del tejido subcutáneo o la superficie fascial del músculo. La resolución clínica se alcanza en la mayoría de los animales unos 10 días después de la inyección, aunque una ligera decoloración de los tejidos puede persistir durante 28 días o más.

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.

 **LABIANA**
Siempre eficaz