

CEFQUINOR® DC

POMADA INTRAMAMÁRIA PARA VACAS SECAS

150 mg

- TRATAMENTO DA MASTITE SUBCLÍNICA
- PREVENÇÃO DE NOVAS INFECÇÕES BACTERIANAS DO ÚBERE
- INTERVALO DE SEGURANÇA NO LEITE: 1 DIA APÓS O PARTO QUANDO O PERÍODO DE SECAGEM É SUPERIOR A 5 SEMANAS



PRODIVET ZN

NUTRIÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS, FARMACÊUTICOS E COSMÉTICOS, SA

CEFQUINOR® DC

POMADA INTRAMAMÁRIA PARA VACAS SECAS

150 mg

Cefquinor DC, 150 mg pomada intramamária para vacas secas

NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante responsável pela libertação dos lotes

Norbrook Laboratories Limited,
Newry,
County Down,
Irlanda do Norte
BT35 6JP

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Cefquinor DC, 150 mg pomada intramamária para vacas secas
Cefquinoma (na forma de sulfato)

DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

Cada seringa pré-carregada de 3 g contém:

Substância activa:

Cefquinoma: 150 mg (na forma de sulfato de cefquinoma)
Pomada gordurosa de cor esbranquiçada.

INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Para tratamento da mastite subclínica no período de secagem e a prevenção de novas infecções bacterianas do úbere durante o período de secagem nas vacas leiteiras, causadas pelos seguintes organismos sensíveis à cefquinoma: *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus agalactiae*, *Staphylococcus aureus*, *estafilococos coagulase-negativos*.

CONTRA-INDICAÇÕES

Não administrar a vacas com mastite clínica.

Não administrar em caso de hipersensibilidade a antibióticos com cefalosporinas ou a outros antibióticos β-lactâmicos, ou a algum dos excipientes.

Ver secção 4.7.

REACÇÕES ADVERSAS

Desconhecidas.

Caso detecte efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o seu médico veterinário.

ESPÉCIES-ALVO

Bovinos (vacas secas)

DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via intramamária

Administração única por via intramamária.

Devem instilar-se 150 mg de cefquinoma, ou seja, o conteúdo de uma seringa no teto de cada quarto, imediatamente após a última ordenha.

INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Antes da instilação, o úbere deve ser completamente ordenhado e o teto e o respectivo orifício devem ser meticulosamente limpos e desinfectados com o toalhete de limpeza fornecido. Deve ter-se o cuidado de evitar a contaminação da cânula do injector.

Introduzir cuidadosamente cerca de 5 mm ou o comprimento total da cânula e instilar o conteúdo de uma seringa em cada quarto. Dispersar o medicamento veterinário através de massagem suave do teto e do úbere.

A seringa só pode ser utilizada uma vez.

INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras: 2 dias

Leite: 1 dia após o parto quando o período de secagem é superior a 5 semanas

36 dias após o tratamento quando o período de secagem é de 5 semanas ou menos.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Este medicamento veterinário não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado no rótulo e na embalagem depois de (EXP).

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AS)

Advertências especiais para cada espécie alvo:

A administração do medicamento veterinário deve basear-se em testes de sensibilidade das bactérias isoladas a partir do animal.

Se tal não for possível, a terapêutica deve basear-se nas informações epidemiológicas locais (a nível regional, da exploração agrícola) quanto à sensibilidade das bactérias-alvo. O medicamento veterinário deve reservar-se ao tratamento de quadros clínicos que tenham respondido inadequadamente, ou que se preveja que respondam inadequadamente, a outras classes de agentes antimicrobianos ou de agentes antimicrobianos β-lactâmicos de espectro estreito.

A administração de medicamento veterinário fora das instruções dadas no RCM pode aumentar o potencial para o desenvolvimento de resistência.

Não utilizar os toalhetes de limpeza nos tetos com lesões.

Em caso de administração errónea durante a lactação, o leite deve ser eliminado durante 35 dias.

Precauções especiais a adoptar pela pessoa que administra o medicamento aos animais:

As penicilinas e as cefalosporinas podem causar hipersensibilidade (alergia) após a injeção, inalação, ingestão ou contacto cutâneo. A hipersensibilidade às penicilinas pode levar a sensibilidade cruzada a cefalosporinas e vice-versa. As reacções alérgicas a estas substâncias podem ocasionalmente ser graves.

Não manuseie este medicamento veterinário se tem conhecimento de que foi sensibilizado às penicilinas ou cefalosporinas, ou se tiver sido aconselhado a não trabalhar com preparações desse tipo.

Manuseie este medicamento veterinário com muito cuidado para evitar a exposição. Utilize luvas impermeáveis ao manusear e administrar o medicamento veterinário. Lave a pele exposta após a utilização.

Se desenvolver sintomas após a exposição, como por exemplo uma erupção cutânea, deve procurar auxílio médico e mostrar esta advertência ao médico. O inchaço do rosto, lábios e olhos ou a dificuldade em respirar são sintomas mais graves e exigem cuidados médicos urgentes. As pessoas que desenvolvam uma reacção após o contacto com o medicamento veterinário devem evitar manuseá-lo (e outros medicamentos veterinários que contenham cefalosporina e penicilina) no futuro.

Os toalhetes de limpeza fornecidos com o medicamento veterinário intramamário contêm álcool isopropílico. Lave as mãos depois de utilizar os toalhetes e utilize luvas de protecção caso haja conhecimento ou suspeita de irritação cutânea devido ao álcool isopropílico. Evite o contacto com os olhos, uma vez que o álcool isopropílico pode causar irritação ocular.

Gestação:

Não há evidência de toxicidade reprodutiva (incl. teratogenicidade) em bovinos.

Os estudos laboratoriais realizados em ratos e coelhos não mostraram efeitos teratogénicos, fetotóxicos ou maternotóxicos.

Pode ser administrado durante a gestação.

Lactação:

Não administrar durante a lactação.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos):

Não se prevê a ocorrência de sintomas nem a necessidade de realizar procedimentos de emergência.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Agosto de 2014

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Seringa pré-carregada de 4,5 ml, consistindo em tubo em polietileno de alta densidade (HDPE) opaco branco com êmbolo em polietileno de baixa densidade (LDPE) opaco branco e uma tampa de protecção dupla (HDPE) branca opaca.

Caixas de 20, 24 e 60 seringas ou baldes de 120 seringas (em saquetas de folha de alumínio contendo 4 seringas) incluindo 20, 24, 60 ou 120 toalhetes de limpeza de tetos em embalagens individuais.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, queira contactar o representante local do titular da Autorização de Introdução no Mercado.

DISTRIBUÍDO POR:



PRODIVET ZN

NUTRIÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS, FARMACÉUTICOS E COSMÉTICOS, SA

Av. Infante D. Henrique, 333-H I 3º Piso, Esc.41
1800-282 LISBOA | PORTUGAL
Telf: (+351) 218 511 493 | Fax: (+351) 218 511 494
Email: geral@prodivetzn.pt | Web: www.prodivetzn.pt