

CEFQUINOR[®] LC

POMADA INTRAMAMÁRIA PARA VACAS EM LACTAÇÃO

75 mg

- LARGO ESPECTRO DE ACÇÃO
- TRATAMENTO CURTO: 24 HORAS
- INTERVALO DE SEGURANÇA NO LEITE: 120 HORAS




PRODIVET ZN

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

CEFQUINOR® LC

POMADA INTRAMAMÁRIA PARA VACAS EM LACTAÇÃO

75 mg

Cefquinor LC, 75 mg pomada intramamária para vacas em lactação

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 LC, 75 mg pomada intramamária para vacas em lactação (como sulfato de cefquinoma)

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

Cada seringa pré-carregada de 8 g contém:

Substância ativa: Cefquinoma 75 mg (como sulfato de cefquinoma)

Pomada homogénea, oleosa, esbranquiçada.

INDICAÇÕES

Para o tratamento de mastites clínicas em vacas em lactação causadas por bactérias sensíveis à cefquinoma, nomeadamente: *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae*, e *Escherichia coli*.

CONTRAINDICAÇÕES

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

REAÇÕES ADVERSAS

Em casos muito raros foram observadas reações anafiláticas em animais, após a administração de medicamentos intramamários contendo cefquinoma.

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

ESPÉCIES-ALVO

Bovinos (Vacas em lactação).

DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

O conteúdo de uma seringa deve ser introduzido com cuidado no teto do quarto infetado, após cada ordenha, cada 12 horas, durante 3 ordenhas consecutivas.

INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Para administração intramamária. A seringa só deve ser utilizada uma vez.

Seringas parcialmente utilizadas devem ser rejeitadas.

Retirar o leite do(s) quarto(s) afetado(s). Após a limpeza e desinfecção adequada do teto e canal do teto, introduzir cuidadosamente o conteúdo de uma seringa em cada quarto afetado. Distribuir o medicamento massajando suavemente o teto e o úbere do animal afetado.

INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras: 4 dias.

Leite: 5 dias (120 horas)

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

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

ADVERTÊNCIA ESPECIAIS

Precauções especiais para utilização em animais

O medicamento veterinário deve ser reservado para o tratamento de condições clínicas que tenham tido uma resposta fraca, ou que se prevê que apresentem uma resposta

fraca, a outras classes de antimicrobianos ou a antimicrobianos β-lactâmicos de espectro estreito.

A administração do medicamento veterinário deve basear-se em testes de sensibilidade das bactérias isoladas do animal. Se não for possível, o tratamento deve basear-se na informação epidemiológica local (ao nível regional e de exploração) sobre a sensibilidade das bactérias-alvo.

As políticas oficiais, nacionais e regionais, dos antimicrobianos devem ser tomadas em consideração quando o medicamento é administrado.

A administração deste medicamento veterinário, fora das indicações do RCMV pode aumentar a prevalência da resistência bacteriana à cefquinoma e diminuir a eficácia do tratamento com outras cefalosporinas, devido à potencial resistência cruzada.

Não utilizar o toalhete de limpeza em tetos com lesões.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Aquando da administração do medicamento, devem ser sempre utilizadas luvas de proteção, de forma a evitar o contacto com a pele.

As penicilinas e cefalosporinas podem causar hipersensibilidade (alergia) após injeção, inalação, ingestão ou contacto com a pele. A hipersensibilidade às penicilinas pode conduzir a uma sensibilidade cruzada às cefalosporinas e vice-versa. Reações alérgicas a estas substâncias poderão, ocasionalmente, ser graves.

1. Não manusear este medicamento veterinário quando é conhecida uma sensibilização, ou se tiver sido advertido para não manusear este tipo de preparações.
2. Manusear o medicamento veterinário com grande cuidado evitando o contacto, tomando todas as precauções recomendadas.
3. Em caso de desenvolvimento de sintomas após a exposição, tais como "rash" cutâneo, deverá dirigir-se a um médico e mostre-lhe esta advertência. Inchaço da face, dos lábios ou dos olhos ou dificuldade respiratória, são sintomas mais graves e requerem cuidados médicos urgentes.

Lavar as mãos após utilizar os toalhetes de limpeza e utilizar luvas de proteção caso exista suspeita ou conhecimento de irritação cutânea, devido ao álcool isopropílico.

Gestação e lactação

O medicamento veterinário destina-se a administração durante a lactação.

Não existem informações disponíveis sobre a toxicidade reprodutiva (incluindo a teratogenicidade) em bovinos. Em estudos de toxicidade reprodutiva em animais de laboratório, a cefquinoma não revelou nenhum efeito sobre a reprodução, nem potencial teratogénico.

Sobredosagem

Não é expectável a ocorrência de sintomas, não sendo necessários procedimentos de emergência.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

É conhecida a existência de uma sensibilidade cruzada entre as várias cefalosporinas para as bactérias sensíveis ao grupo das cefalosporinas.

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 nacional.

DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Julho de 2014

OUTRAS INFORMAÇÕES

Seringas intramamárias pré-carregadas de 8 g, consistindo em corpo branco opaco de polietileno de baixa densidade (LDPE) com êmbolo branco opaco de LDPE, e tampa branca opaca de LDPE.

Caixa de cartão com 12, 24 e 36 seringas incluindo 12, 24 ou 36 toalhetes para limpeza de tetos, embalados individualmente.

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