

QIVITAN 25 mg/ml

Suspensão injectável para bovinos e suínos
Cefquinoma

SUSPENSÃO SURPREENDENTE

QIVITAN 25 mg/ml, suspensão injectável para bovinos e suínos

COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA
1 ml contém: Substância ativa: Cefquinoma 25 mg (equivalente a 29,64 mg de sulfato de cefquinoma)

FORMA FARMACÊUTICA
Suspensão injectável. Suspensão branca a ligeiramente amarelada.

INFORMAÇÕES CLÍNICAS
Espécies alvo
Bovinos e Suínos.

Indicações para utilização, específicas das espécies alvo

Para o tratamento de infeções bacterianas em bovinos e suínos, causadas por microrganismos Gram positivos e Gram negativos sensíveis à cefquinoma.

Bovinos: Doença respiratória causada por *Pasteurella multocida* e *Mannheimia haemolytica*.
Dermatite digital, necrose bulbar infecciosa e necrobacilose interdigital aguda (mau odor nas patas).

Mastite aguda causada por *E.coli* com sinais de envolvimento sistémico.

Vitelos: Septicemia causada por *E.coli* em vitelos
Suínos: Para o tratamento de infeções bacterianas pulmonares e do trato respiratório causadas por *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Streptococcus suis* e outros microrganismos sensíveis à cefquinoma.
Mastite-Metrite-Síndrome Agalactia (MMA) com envolvimento de *E.coli*, *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus spp.* e outros microrganismos sensíveis à cefquinoma.

Leitões: Redução da mortalidade em casos de meningite causada por *Streptococcus suis*.
Para o tratamento de: Artrite causada por *Streptococcus spp.*, *E. coli* e outros microrganismos sensíveis à cefquinoma.
Epidermite (lesões suaves ou moderadas), causadas por *Staphylococcus hyicus*.

Contraindicações

Não administrar em caso de hipersensibilidade aos antibióticos β-lactâmicos ou a qualquer dos excipientes.

Não administrar em animais com menos de 1,25 kg de peso corporal. Não administrar em aves (incluindo ovos), devido ao risco de transmitir a resistência antimicrobiana a humanos.

Advertências especiais para cada espécie animal alvo
Nenhuma.

Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais
Em caso de ocorrência de reações alérgicas, o tratamento deverá ser interrompido. A administração de cefquinoma deve estar restrita a um uso adequado, de acordo com as indicações no rótulo para as espécies animais alvo.

A utilização inadequada do medicamento veterinário pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes à cefquinoma e pode diminuir a eficácia do tratamento com outros antibióticos beta lactâmicos, devido ao potencial de resistência cruzada.

O medicamento veterinário seleciona estirpes resistentes, como bactérias que transportam betalactamases de amplo espectro (ESBL), que podem constituir um risco para a saúde humana, se estas estirpes se disseminarem para humanos, por ex., através dos alimentos. Por este motivo, o medicamento veterinário deve estar reservado ao tratamento de condições clínicas que tenham respondido fracamente, ou que se espere que o façam (relativo a casos muito agudos, quando o tratamento tem de ser iniciado sem diagnóstico bacteriológico), para tratamento de primeira linha.

Devem ser tidas em consideração as políticas antimicrobianas oficiais, nacionais e regionais, quando o medicamento veterinário é utilizado. Um aumento da sua utilização incluindo a utilização do medicamento veterinário de forma diferente das indicações dadas no RCM, pode aumentar a prevalência dessa resistência.
Sempre que possível, o medicamento veterinário só deve ser utilizado com base em testes de sensibilidade. O medicamento veterinário destina-se ao tratamento de animais individuais. Não utilizar para prevenção de doenças ou como parte de programas de saúde para rebanhos. O tratamento de grupos de animais deve ser rigorosamente restrito a surtos de doenças em curso, de acordo com as condições de utilização aprovadas.

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

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

1. Não manipular este medicamento veterinário se souber que é sensível ao mesmo ou se tiver sido aconselhado a não trabalhar com essa preparação.

2. Manipular este medicamento veterinário com muito cuidado para evitar a exposição, tomando todas as precauções recomendadas.

3. Se desenvolver sintomas depois da exposição, como erupções cutâneas, procurar aconselhamento médico e mostrar este aviso. Inchaço na face, nos lábios ou nos olhos ou dificuldade em respirar são os sintomas mais graves, e requerem atenção médica urgente.
Lavar as mãos depois de administrar

Reações adversas (frequência e gravidade)

A administração do medicamento veterinário pode resultar numa reação cutânea localizada. As lesões cutâneas desaparecem 15 dias após a última administração do medicamento veterinário. As reações de hipersensibilidade às cefalosporinas ocorrem raramente.

Utilização durante a gestação e a lactação

Os estudos de laboratório efetuados em ratos e coelhos não revelaram quaisquer efeitos teratogénicos, embriotóxicos ou maternotóxicos. A segurança do medicamento veterinário não foi avaliada em vacas ou porcas durante a gestação. Administrar apenas de acordo com a avaliação de risco/benefício realizada pelo médico veterinário responsável.



Interações medicamentosas e outras formas de interação

Devido a uma interação farmacodinâmica indesejável, não administrar a cefquinoma simultaneamente com medicamentos com ação bacteriostática.

Posologia e via de administração

Todos os tratamentos devem ser administrados por via intramuscular. Estudos indicaram a conveniência de segundas e subsequentes administrações serem realizadas em diferentes locais de injeção. O local de injeção de eleição é o tecido muscular na zona média do pescoço. Para garantir a dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado o mais exatamente possível, para evitar subdosagem. Agitar bem o frasco antes de utilizar. O medicamento veterinário não contém um conservante antimicrobiano. Limpar o septo antes de retirar cada dose. Utilizar uma agulha e seringa secas e estéreis. Deve ser utilizada uma seringa adequadamente graduada para permitir a administração correta do volume de dosagem adequada. Isto é particularmente importante ao injetar pequenos volumes, por exemplo ao tratar leitões. Ao tratar grupos de animais, utilizar uma agulha descartável.
A tampa de borracha do frasco pode ser perfurada com segurança até 50 vezes.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Foram bem toleradas sobredosagens de 20 mg/kg/dia em bovinos, e 10 mg/kg/dia em suínos e leitões.

Intervalos de segurança

Bovinos: Carne e vísceras: 5 dias; Leite: 24 horas
Suínos: Carne e vísceras: 3 dias

Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário, tal como embalado para venda: 2 anos
Prazo de validade após a primeira abertura da embalagem: 28 dias

Precauções especiais de conservação

Proteger da luz.

Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de vidro incolor de 50ml, 100 ml e 250 ml

TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO LIVISTO Int'l, S.L.

Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona)
Espanha

NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

1063/01/16DFVPT

Literature

(1) Sumário das características do produto
(2) R. Zamora Marin et al. Acta Medica 1998; 8 (1): 40-7
(3) Zhao, D. H. et al. J. Vet. Pharmacol.
(4) Lang, I., Rose, M., Thomas, E. & Zschiesche, 2002; 153 (8-9): 575-580



QIVITAN 25 mg/ml

Suspensão injectável para bovinos e suínos

SUSPENSÃO SURPREENDENTE

QIVITAN 25 mg/ml

Suspensão injectável para bovinos e suínos

Cefquinoma

QIVITAN 25 mg / ml é uma cefalosporina de 4ª geração com atividade bactericida contra bactérias Gram-negativas e Gram-positivas (antibiótico de largo espectro)¹

Cefquinoma

A cefquinoma foi desenvolvida exclusivamente para uso veterinário e tem algumas vantagens sobre as cefalosporinas de 3ª geração (tais como Ceftiofur, Cefoperazona)²

- Um grupo β -lactâmico mais estável.
- Maior resistência às β -lactamases.
- Maior penetração celular.
- Maior actividade contra *S.aureus*, *Streptococcus spp*, *E.coli*, *Salmonella*, *Pasteurella*, *Klebsiella pneumoniae*.³
- Maiores taxas de cura que o ceftiofur em distúrbios respiratórios em suínos.⁴



INDICAÇÕES E DOSAGEM

Bovinos

- Doença respiratória*
- Dermatite digital, necrose bulbar infecciosa e necrobacilose interdigital aguda (mau odor nas patas).
2 ml/50 kg p.v., IM 3-5 dias
- Mastite aguda causada por *E.coli*
2 ml/50 kg p.v., IM 2 dias

Vitelos

- Septicemia causada por *E.coli*
4 ml/50 kg p.v., IM 3-5 dias

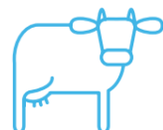
Suínos

- Doença respiratória*
2 ml/25 kg p.v., IM 3 dias
- Mastite-Metrite-Síndrome Agalactia (MMA)*
2 ml/25 kg p.v., IM 2 dias

Leitões

- Leitões: Redução da mortalidade em casos de meningite causada por *Streptococcus suis*.
- Artrite*
- Epidermite causada por *Staphylococcus hyicus*
2 ml/25 kg p.v., IM 5 dias

INTERVALOS DE SEGURANÇA



Carne e vísceras
5 dias.

Leite
24 horas.



Carne e vísceras
3 dias.

SUSPENSÃO SURPREENDENTE

QIVITAN 25 mg/ml é uma solução estável para injeção da cefquinoma que permite uma fácil administração em tratamentos parenterais. Combina igualmente uma excelente actividade com curtos intervalos de segurança para a carne e leite, o que torna o QIVITAN o antibiótico de eleição quando e onde a primeira linha de tratamento não funcionou.

FÁCIL RE-SUSPENSÃO

Poupa tempo e esforço ao Médico Veterinário

Garante dosagens correctas e precisas.

Assegura uma fácil e rápida administração

Graças à sua formula galénica de alta qualidade o sedimento torna-se homogénio rapidamente depois de ser agitado.

Esta formulação evita que as partículas se aglomerem tornando difícil a sua homogeneização.

Antes de agitar

Depois de agitar durante 10 segundos

