

CEFTOBROM FARBIOVET



Antibiótico de amplio espectro-antiinflamatorio
Solución inyectable



COMPOSICIÓN: Cada 100 ml contiene:

Ceftiofur.....	5,0 g
Cefalexina.....	2,0 g
Flunixin Meglumine.....	1,7 g
Vehículo c.s.p.....	100 ml

INDICACIONES: Antibiótico de amplio espectro contra: *Staphylococcus* spp. (Incluyendo cepas penicilina resistentes), *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Pasteurella* spp., *Escherichia coli*, *Proteus* spp., *Micrococcus* spp., *Moraxella* spp., *Actinobacillus lignieresii*, *Actinomyces bovis*, *Haemophilus* spp. *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium* spp., *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Peptostreptococcus* spp., *Peptococcus* spp. Para uso en bovinos, porcinos, ovinos y caninos, para tratar infecciones respiratorias, urogenitales, de piel, tejidos blandos y Mastitis.

DOSIS DE CEFTOBROM FARBIOVET:

ESPECIE	PESO (kg)	DOSIS
BOVINOS	50	1-2 ml
OVINOS	50	1 ml
PORCINOS	20	1 ml
CANINOS	5	0.2 ml

La duración del tratamiento es de 3 a 4 días según la gravedad del caso. Dosis máxima 16 ml.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Intramuscular profunda.

CONTRAINDICACIONES: No administrar a animales con antecedentes de hipersensibilidad a alguno de los principios activos de la fórmula. No inyectar por vía intravenosa.

USO DURANTE LA GESTACIÓN, LA LACTANCIA O LA PUESTA: Ceftiofur, estudios en ratas y ratones, dosis orales de ceftiofur hasta mg/ kg/día 3.200 y 4.000 mg/ kg/día, respectivamente, no causó efectos adversos en el desarrollo. En ratas, ceftiofur sodio en dosis de hasta 1.000 mg/ kg/día no afectó negativamente la fertilidad o reproductiva rendimiento.

ADVERTENCIAS: Las cefalosporinas pueden producir anemia y trombocitopenia que es reversible al terminar el tratamiento puede provocar en el sitio de administración áreas muertas con decoloración. No administrar en hembras gestantes.

REACCIONES ADVERSAS: En porcinos, se han observado reacciones leves en el punto de inyección tales como decoloración de la fascia o de la grasa, en algunos animales durante los 20 días posteriores a la inyección. En bovinos, pueden observarse reacciones inflamatorias leves en el punto de inyección, tales como edema y decoloración del tejido subcutáneo y/o de la superficie fascial del músculo. En la mayoría de los animales la resolución clínica se alcanza 10 días después de la inyección aunque puede persistir ligera decoloración del tejido durante 28 días o más.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN: No se debe combinar con bacteriostáticos como las tetraciclinas, enrofloxacin, etc.

TIEMPO DE RETIRO:

Leche: 5 días.

Carne: 7 días.

ALMACENAMIENTO: Almacenar en un lugar fresco y seco, protegido de la luz, a temperatura entre 15°C y 30°C. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

DECLARACIÓN DE VENTA: Con prescripción Médico Veterinaria.

PRESENTACIONES:

Frasco x 20 ml

Frasco x 50 ml

Frasco x 100 ml

REGISTRO: 2C1-12A-12364-AGROCALIDAD

ELABORADO Y DISTRIBUIDO POR: FARBIOPHARMA S.A.

Dirección: Calle Guayas N° E3-296 y Av. Pichincha

Sector Lomas de la Concepción, vía a Pintag

Tel: (593) 2 2794046 – 2794031 FAX: 2794021

SERVICIO AL CLIENTE: 1800327246

www.farbiopharma.com/ Quito-Ecuador