

Minoxel LPU

SUSPENSIÓN INYECTABLE

REGISTRO ICA: 9259-MV
USO VETERINARIO

COMPOSICIÓN GARANTIZADA:

Cada mL de producto contiene:

Ceftiofur (Como clorhidrato)	50 mg
Excipientes c.s.p.	1 mL

DESCRIPCIÓN:

Minoxel LPU contiene ceftiofur clorhidrato, un antibiótico de amplio espectro perteneciente a la familia de las cefalosporinas. Es activo contra bacterias Gram (+) y Gram (-), incluyendo variedades productoras de β -lactamasa. Como otras cefalosporinas, el ceftiofur es bactericida como resultado de la inhibición de la síntesis de la pared celular.

INDICACIONES:

En bovinos para el tratamiento de infecciones respiratorias ocasionadas por *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* e *Histophilus somni* y de necrobacilosis interdigital aguda asociada a *Fusobacterium necrophorum* y *Bacteroides melaninogenicus*.

En porcinos para el tratamiento de infecciones respiratorias asociadas con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella choleraesuis* y *Streptococcus suis* tipo 2.

DOSIS:

Bovinos: Administrar al ganado a una dosis de 1 a 2 mg de Ceftiofur por kilogramo de peso corporal (1 a 2 mL de la suspensión por cada 50 kg de peso corporal).

Porcinos: Administrar a los cerdos a una dosis de 3 a 5 mg de Ceftiofur por kilogramo de peso corporal (3 a 5 mL de la suspensión por cada 50 kg de peso corporal).

El tratamiento debe repetirse a intervalos de 24 horas durante tres días consecutivos. Los animales que no muestren signos de mejoría después de tres tratamientos pueden volver a ser tratados en los días 4 y 5.

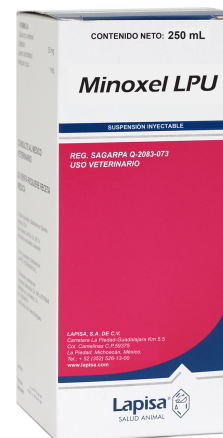
VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Bovinos: Intramuscular y subcutánea.

Porcinos: Intramuscular exclusivamente.

MICROBIOLOGÍA CLÍNICA:

Bovinos: El Ceftiofur ha demostrado actividad *in vitro* e *in vivo* en contra de *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida* y *Haemophilus somni*, tres de las principales bacterias patógenas asociadas con la enfermedad respiratoria bovina (neumonía o fiebre de embarque).



Porcinos: El Ceftiofur ha demostrado actividad *in vitro* e *in vivo* en contra de patógenos Gram (-) tales como *Actinobacillus (Haemophilus) pleuropneumoniae*, *Salmonella choleraesuis*, *Pasteurella multocida* y el patógeno Gram (+) *Streptococcus suis*. Todos estos en forma individual o conjunta pueden asociarse con la enfermedad respiratoria bacteriana porcina (neumonía bacteriana porcina).

TIEMPOS DE RETIRO:

Los bovinos tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta 3 días después de finalizado el tratamiento. No requiere tiempo de retiro en leche. Los porcinos tratados no deben sacrificarse para consumo humano durante el tratamiento y hasta 4 días después de finalizado el mismo. El uso de dosis más altas que las aprobadas o la administración por vías diferentes, puede generar residuos perjudiciales en tejidos comestibles y/o leche.

ADVERTENCIAS:

Las penicilinas y cefalosporinas pueden causar hipersensibilidad en humanos (alergias) por medio de inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel.

La hipersensibilidad a las penicilinas puede causar sensibilidad cruzada a las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser serias. Por lo tanto:

- 1.- No maneje este producto si usted sabe que está sensibilizado o si se le ha aconsejado no trabajar con este tipo de productos.
- 2.- Maneje este producto con gran cuidado, tomando todas las precauciones para evitar entrar en contacto con el mismo.
- 3.- Si después de una exposición al producto usted comienza a presentar signos tales como prurito en la piel, debe de buscar atención médica inmediata y mostrar al doctor esta advertencia.

La inflamación de la cara, labios u ojos o la dificultad para respirar constituyen signos más serios que requieren atención médica urgente.

No administrar en animales con hipersensibilidad a las cefalosporinas u otros antibióticos betalactámicos.

Agítese bien el producto antes de usar.

El uso del producto puede generar resultados positivos a residuos de ceftiofur cuando se utilizan pruebas cuya sensibilidad permite detectar en la leche de los animales tratados niveles inferiores a los establecidos por el Ministerio de Salud y Protección Social mediante la resolución No. 1382 de 2013 (100 μ g/L, 0.1 p.p.m.)



PRECAUCIONES:

El producto deberá consumirse totalmente dentro de los 14 días posteriores a la extracción de la primera dosis.

Manténgase fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Almacénese en un lugar fresco y seco, protegido de la luz del sol.

PRESENTACIONES:

Frascos 20, 100 y 250 mL

CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO

VENTA BAJO FÓRMULA DEL MÉDICO VETERINARIO

En Colombia

Importado y Distribuido por: Anasac Colombia Ltda.

Autopista Medellín Km 3.5 vía Siberia

Centro Empresarial Metropolitano

Bodega 40, Módulo 2 Cota

Tel (57-1) 8219039

Colombia

Hecho en México por:

LAPISA, S.A. DE C.V.

Carretera La Piedad – Guadalajara Km. 5.5.

Col. Camelinas C.P. 59375

La Piedad, Michoacán, México.

Tel. + 52 (352) 526-13-00

www.lapisa.com