

ROXACIN

Enrofloxacin en solución inyectable para bovino y porcino

Composición

Enrofloxacin 100,0 mg

Excipientes c.s.p: 1 ml

Solución transparente y ligeramente amarillenta.

Especies de destino

Bovino y porcino

Indicaciones de uso

Bovino:

Tratamiento de las infecciones del tracto respiratorio causadas por cepas de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* y *Mycoplasma spp.* sensibles al enrofloxacin.

Tratamiento de la mastitis aguda grave e infecciones del tracto digestivo causada por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacin.

Tratamiento de la septicemia causada por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacin.

Tratamiento de la artritis aguda asociada a micoplasmas, causada por cepas de *Mycoplasma bovis* sensibles al enrofloxacin, en bovino de menos de 2 años de edad.

Porcino

Tratamiento de las infecciones del tracto respiratorio causadas por cepas de *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma spp.* y *Actinobacillus pleuropneumoniae* sensibles al enrofloxacin.

Tratamiento de las infecciones del tracto urinario causadas por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacin.

Tratamiento del síndrome de disgalactia posparto (SDP)/síndrome de mastitis, metritis (MMA) y agalactia (MMA) causado por cepas de *Escherichia coli* y *Klebsiella spp.* sensibles al enrofloxacin.

Tratamiento de las infecciones del tracto digestivo causadas por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacin.

Tratamiento de la septicemia causada por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacin.

Contraindicaciones

No usar en animales con trastornos convulsivos asociados con el sistema nervioso central. No usar en presencia de desórdenes de desarrollo de cartílago o de daño musculoesquelético alrededor de articulaciones funcionalmente significativas o que soportan peso. No usar para profilaxis. No usar en casos conocidos de resistencia a otras fluoroquinolonas debido al potencial para la resistencia cruzada.

Reacciones adversas

Ocasionalmente se puede ocasionar irritación local en el punto de inyección.

En raras ocasiones la administración intravenosa puede ocasionar reacciones de anafilaxia.

En bovino, se pueden desarrollar trastornos gastrointestinales ocasionalmente.

Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intravenosa, subcutánea o intramuscular.

Las inyecciones repetidas deben aplicarse en puntos de inyección distintos.

Bovino:

5 mg de enrofloxacin/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., una vez al día durante 3 a 5 días.

Artritis aguda asociada a micoplasmas, causada por cepas de *Mycoplasma bovis* sensibles al

enrofloxacino, en bovino de menos de 2 años de edad: 5 mg de enrofloxacino/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., una vez al día durante 5 días. El medicamento veterinario puede administrarse por inyección subcutánea o intravenosa lenta.

Mastitis aguda causada por *Escherichia coli*: 5 mg de enrofloxacino/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., por inyección intravenosa lenta una vez al día durante 2 días consecutivos.

La segunda dosis puede administrarse por vía subcutánea. En tal caso, el tiempo de espera tras la inyección subcutánea se amplía.

No deben administrarse más de 10 ml en un solo punto de inyección subcutánea.

Administración exclusiva por el veterinario en caso de administrar por vía intravenosa.

Porcino:

2,5 mg de enrofloxacino/kg p.v., que corresponde a 0,5 ml/20 kg p.v., una vez al día por inyección intramuscular durante 3 días.

Infección del tracto digestivo o septicemia causadas por *Escherichia coli*: 5 mg de enrofloxacino/kg p.v., que corresponde a 1,0 ml/20 kg p.v., una vez al día por inyección intramuscular durante 3 días.

Administrar en el cuello, en la base de la oreja.

No deben administrarse más de 3 ml en un solo punto de inyección intramuscular.

Tiempo de espera

Bovino: Carne: vía subcutánea: 12 días, vía endovenosa: 5 días.

Leche: vía subcutánea: 4 días, vía endovenosa: 3 días.

Porcino: Carne: 13 días.

Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la luz a una temperatura entre 5°C a 30°C. No congelar.

Período de validez después de abierto el envase: 28 días

Advertencias especiales

La seguridad de este medicamento veterinario no se ha establecido en porcino o terneros cuando se administra por vía intravenosa.

El uso de fluoroquinolonas debe ser reservado para el tratamiento de aquellos casos clínicos que hayan respondido pobremente, o se espera que respondan pobremente, a otras clases de antimicrobianos.

Siempre que sea posible las fluoroquinolonas deben ser usadas después de realizar un test de sensibilidad.

No hay restricciones de uso del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia

Pueden presentarse efectos antagónicos debido a la administración conjunta con agentes antimicrobianos bacteriostáticos como mácrólidos o tetraciclinas. El enrofloxacino interfiere en el metabolismo de la teofilina, disminuyendo su eliminación y resultando en un aumento de los niveles plasmáticos de teofilina

Presentaciones

Caja con 1 vial de 100 ml.

Caja con 1 vial de 250 ml.

Uso veterinario - medicamento sujeto a prescripción veterinaria.



Laboratorios Calier
Barcelona, España
www.calier.com/espana

DISTRIBUIDO POR:



Servicios Integrados de
Producción Animal S.A.
☎ +51 981 360 341
www.servipran.com