



CEFTOCIDIN SECADO®

FICHA TÉCNICA

USO VETERINARIO

1. GENERALIDADES

- a) Nombre comercial : CEFTOCIDIN SECADO®
- b) Clase de uso : Antimastítico intramamario para el período de secado.
- c) Formulación : Suspensión oleosa estéril
- d) Composición química:
- | | |
|--------------------------|--------|
| Cefalexina | 100 mg |
| Neomicina Sulfato | 50 mg |
| Penicilina G Procaínica | 300 mg |
| Excipiente oleoso c.s.p. | 5 ml |

2. PROPIEDADES FÍSICO – QUÍMICAS

- a) Estado físico : Suspensión cremosa homogénea
- b) Color : Amarillento
- c) Densidad : 0,860 – 0,910 (20°C)
- d) Estabilidad en almacén: Estable durante 2 años a partir de la fecha de elaboración bajo condiciones normales de almacenamiento.

3. DESCRIPCIÓN:

CEFTOCIDIN SECADO® es un producto antibiótico tópico intramamario para el período de secado. Es una asociación de Cefalexina, Neomicina sulfato y Penicilina procaínica en una base de lenta liberación. El producto se presenta con un inyector con anillos de flexión, el cual al tener la capacidad de doblarse, no raspa, no punza y no lesiona la mucosa del pezón.



4. INDICACIONES

Está indicado para el secado curativo (mastitis subclínica) o profiláctico de la ubre de las vacas. Se recomienda el uso rutinario de CEFTOCIDIN SECADO[®] en todas las vacas que inician el período de secado. Su beneficio incluye el aspecto profiláctico, ya que evita infecciones durante este lapso y minimiza los riesgos de la próxima lactancia, ejerciendo, además, una muy importante acción curativa de la mastitis subclínica.

5. ADMINISTRACIÓN

CEFTOCIDIN SECADO[®] se administra por vía intramamaria. Su aplicación debe realizarse cuando la vaca cesa la secreción láctea para entrar en el período de secado. En estas circunstancias se realiza una meticulosa higiene de los pezones. Por tratarse de un producto ESTÉRIL, recién en ese momento debe eliminarse el inyector de su envoltorio y, tras desechar la tapa cánula se aplica una jeringa en cada cuarto.

6. DOSIS

Se aplica una jeringa de 5 ml en cada cuarto, masajeando posteriormente el pezón hacia la base para favorecer la dispersión del producto.

7. MODO DE ACCIÓN

El componente principal, la CEFALEXINA, es una cefalosporina de amplio espectro, de acción bactericida altamente eficaz contra los mayores patógenos de la glándula mamaria:



estafilococos, estreptococos, coliformes y, especialmente contra las cepas frecuentemente resistentes a las penicilinas naturales y sintéticas (ampicilina, cloxacilina) macrólidos y lincosamidas. Posee la mayor tasa de biodisponibilidad de todos los antibióticos dentro de la glándula mamaria, debido a su baja unión con las proteínas de la leche y a su gran poder de penetración-absorción, llegando en altas concentraciones al foco infeccioso. No crea fácilmente resistencia frente a un uso sostenido. Por todo esto, ejerce su accionar durante las primeras 12 a 24 horas, destruyendo los focos infecciosos enquistados profundos.

La PROCAINPENICILINA, posee muy alta eficacia contra gérmenes Gram (+) y tiene lenta difusión y se caracteriza por perdurar durante tres semanas en el tejido mamario.

La NEOMICINA SULFATO, suspendida en una base de lenta liberación, se caracteriza por perdurar durante toda la fase de secado.

8. PRECAUCIONES

- a) Se aconseja no asociar a un suministro sistémico de un antibiótico bacteriostático.
- b) No debe ser manipulado por personas con hipersensibilidad a los beta lactámicos.
- c) Se aconseja no tocar la cánula estéril para evitar su contaminación.
- d) Manténgase fuera del alcance de los niños.

9. CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad a los beta lactámicos.



10. PERIODO DE RETIRO: Los animales no deben ir a faena hasta 45 días posteriores a la aplicación del producto.

11. ALMACENAMIENTO:

Conservar el producto al abrigo de la luz entre 0°C y 20°C.

12. PRESENTACIÓN:

Inyectores intramamarios de 5 ml.

13. FORMULADOR/DISTRIBUIDOR Tecnología Química y Comercio S.A.

Av. Separadora Industrial Mz. E, Lote
12 Urb. Santa Raquel 2ª. Etapa – Ate
Telf. 348 –1103 Fax 348-1020
Lima - Perú