

ATENÇÃO – OBEDECER AOS SEGUINTES PERÍODOS DE CARÊNCIA
BOVINOS: ABATE - O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS SOMENTE DEVE SER REALIZADO 2 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO. LEITE – CARÊNCIA ZERO.
SUÍNOS: ABATE - O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS SOMENTE DEVE SER REALIZADO 2 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NESTA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO.

Fórmula:

Cada 1 mL contém:

Ceftiofur (cloridrato) 50,0 mg
Veículo q.s.p. 1,0 mL

Informação Técnica:

O ceftiofur é uma cefalosporina semissintética, de terceira geração. O mecanismo de ação é semelhante ao de outros antibióticos beta-lactâmicos, ou seja, inibe a síntese da parede celular bacteriana. O composto é resistente a muitas beta-lactamases, enzimas produzidas por alguns microrganismos e que inativam certos antibióticos. Por isso, o ceftiofur é eficaz contra bactérias resistentes a outros antibióticos da mesma classe, como as penicilinas e a ampicilina. O espectro de atividade é amplo, comparável ao da penicilina G, acrescentando-se maior atividade em relação às bactérias Gram-negativas, sem prejuízo da grande margem de segurança dos beta-lactâmicos.

Indicações:

Bovinos: Indicado no controle das infecções respiratórias (pneumonias, BDR - doença respiratória dos bovinos e “febre do transporte”, causadas por *Pasteurella haemolytica*, *P. multocida* e *Haemophilus sommus*), da pododermatite ou “podridão dos cascos” (causada por *Fusobacterium necrophorum* e *Bacteroides melaninogenicus*), de enterites (causadas por *Staphylococcus aureus*, *Salmonella spp* e *Escherichia coli*) e infecções genito-urinárias causadas por microrganismos susceptíveis ao ceftiofur.

Suínos: Indicado no tratamento e controle de doenças respiratórias bacterianas (pleuropneumonia e pneumonia bacteriana suína) associada a *Actinobacillus (Haemophilus) pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, enterites (*Salmonella choleraesuis*), meningoencefalite (*Streptococcus suis* tipo 2) e infecções genito-urinárias.

Posologia e modo de usar:

AGITAR O PRODUTO ANTES DE USAR.

Doses superiores a 15 mL devem ser subdivididas em 2 ou mais pontos de aplicação.

Bovinos:

Administrar 1 mg por kg de peso corporal, ou seja, 1 mL de **CEF-50** para cada 50 kg de peso, por via intramuscular ou subcutânea, a cada 24 horas, durante 3 dias consecutivos.

Para doença respiratória, poderá ser administrado 2 mg de ceftiofur/kg de peso corpóreo (2 mL/50 kg), em intervalos de 48 horas, em um total de 2 aplicações. A seleção da dosagem (1 a 2 mg/kg) e o regime/duração do tratamento para doença respiratória (diariamente ou em dias alternados) devem ser baseados na severidade do quadro, susceptibilidade do patógeno e na resposta clínica do animal.

Para metrite aguda pós-parto, administrar 2 mg/kg do produto (2 mL/50 kg), a cada 24 horas, durante 5 dias consecutivos.

Suínos:

Administrar 3 a 5 mg por kg de peso corporal, ou seja, 0,6 a 1 mL de **CEF-50** para cada 10 kg, por via intramuscular, a cada 24 horas, durante 3 dias consecutivos.



Como em todo tratamento com antimicrobianos, recomenda-se não interromper o tratamento antes de decorridas pelo menos 48 horas do desaparecimento dos sintomas. Caso não seja observada regressão dos sintomas em até 3 dias, consultar novamente o Médico Veterinário para reavaliação do diagnóstico.

Precauções:

Evitar o contato do produto com os olhos, nariz, boca e pele, evitando molhar as roupas com o produto. Em caso de contato acidental do produto com a pele, lavar a região com bastante água e sabão e retirar as roupas contaminadas. Se ocorrer contato do produto com os olhos, lavar abundantemente com água durante 15 minutos. Na presença de reação alérgica, com erupção cutânea, urticária e dispneia, consultar um Médico imediatamente.

Penicilinas e cefalosporinas podem causar reações alérgicas em indivíduos sensíveis. Exposições tóxicas a alguns antimicrobianos, inclusive ceftiofur, podem provocar reações alérgicas moderadas ou graves em alguns indivíduos. Exposições repetidas ou prolongadas podem induzir à sensibilidade.

Contraindicações:

O produto é contraindicado em animais sabidamente hipersensíveis ao princípio ativo e às penicilinas. Não administrar em bezerros destinados a vitela.

Efeitos colaterais:

Poderá se verificar descoloração da área que recebeu injeção intramuscular ou subcutânea do produto e conseqüente descarte dessa parte, caso o abate ocorra até 11 dias após o tratamento na região do pescoço de bovinos e suínos e até 28 dias ou menos na região posterior da perna dos bovinos.

Período de carência:

Para abate: 48 horas após o último tratamento.

O produto dispensa descarte do leite quando é utilizado conforme as indicações da bula.

O período de carência para bezerros pré-ruminantes não está estabelecido.

Apresentação:

Frasco-ampola contendo 10, 30 e 100 mL.

Conservar em local seco, à temperatura ambiente (15° C a 30° C), ao abrigo da luz solar direta e fora do alcance de crianças e animais domésticos.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO E APLICAÇÃO SOB ORIENTAÇÃO DO MÉDICO VETERINÁRIO

Produtos veterinários devem ser mantidos fora do alcance de crianças e animais domésticos e não devem ser armazenados junto de alimentos, bebidas e produtos da higiene pessoal.

Responsável Técnico: Vânia N. A. de Carvalho
CRF-SP nº 32.871

Licenciado no Ministério da Agricultura
sob nº 7.820 em 26/06/2001



Proprietário:

União Química Farmacêutica Nacional S/A.
Rua Cel. Luiz Tenório de Brito, no 90 - Embu-Guaçu - SP
CEP: 06900-000 - DDG: 0800 7011799
CNPJ: 60.665.981/0001-18 - Indústria Brasileira

