

ALSIR® 100 mg/ml. Solución Inyectable para Bovino y Porcino



1 ml de solución inyectable contiene:

Principio activo:

Enrofloxacin 100,0 mg

Excipientes:

n-Butanol 30,0 mg

Excipientes y agua para inyectables c.s.

Forma farmacéutica

Solución inyectable.

DATOS CLÍNICOS

Especies de destino

Bovino y porcino

Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Antibacteriano con acción antimicrobiana para el tratamiento de enfermedades infecciosas de bovino y porcino, producidas por las siguientes bacterias gram-positivas, gram-negativas y micoplasmas sensibles al enrofloxacin:

Bovino: *E. Coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella spp.*, *Mycoplasma bovis*.

Porcino: *E.Coli*

Bovino:

Terneros y vacas: Enfermedades bacterianas del tracto respiratorio y digestivo (pasteurelosis, micoplasmosis, colibacilosis, colisepticemia), mastitis coliforme (*E. coli*, *K. pneumoniae*) así como enfermedades bacterianas secundarias, por ej.: el complejo Crowding gripal del ternero (SRB).

Porcino:

Enfermedades bacterianas del tracto digestivo (diarrea y/o septicemia colibacilar). Tratamiento del síndrome MMA de las cerdas.

Contraindicaciones

No deben tratarse animales con trastornos del crecimiento cartilaginosa. Se ha observado que dosis a partir de 30 mg/kg p.v./día administradas durante 14 días, han dado lugar a lesiones en las articulaciones de terneros lactantes.

Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna

Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

Ocasionalmente en los terneros pueden presentarse alteraciones gastrointestinales.

En los cerdos pueden presentarse lesiones locales de los tejidos en el punto de inyección.

La administración del producto por vía subcutánea puede producir una reacción inflamatoria de intensidad variable en los puntos de inyección que puede persistir a los 15 días tras la inyección.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Uso durante la gestación o la lactancia

El enrofloxacin no ha manifestado ningún efecto sobre la reproducción o ser potencialmente teratogénico en estudios de toxicidad sobre la función reproductora de animales de laboratorio.

No se dispone de información sobre su seguridad en cerdas gestantes, por lo que el veterinario debe valorar la relación riesgo/beneficio antes de uso en cerdas en gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Pueden presentarse efectos antagonistas en administración conjunta con macrólidos o tetraciclinas.

Posología y vía de administración

Bovino:

Terneros y vacas:

Dosificación básica: 2,5 mg/kg p.v. / día o 2,5 ml de ALSIR 100 mg/ml solución inyectable por 100 kg p.v. al día.

Efectuar el tratamiento durante 5 días consecutivos.

Administrar por vía subcutánea evitando aplicar más de 5 ml en el mismo punto de inyección.

Dosificación para el tratamiento de la mastitis coliforme: 5 mg/kg p.v. / día o 5 ml ALSIR 100 mg/ml solución inyectable por 100 kg p.v. al día.

Efectuar el tratamiento durante 2 días consecutivos.

Administrar por vía intravenosa.

Porcino:

Dosificación básica: 2,5 mg/kg p.v./día o 2,5 ml de ALSIR 100 mg/ml solución inyectable por 100 kg p.v. al día.

Efectuar el tratamiento durante 3 días consecutivos.

El tratamiento del síndrome MMA de las cerdas se realizará durante 1 ó 2 días consecutivos.

Administrar por vía intramuscular en la musculatura del cuello.

No aplicar más de 2,5 ml en el mismo punto de inyección.

Tiempo(s) de espera

Bovino:

Carne: sc: 7 días e iv: 4 días

Leche: sc: 96 horas e iv: 72 horas

Porcino:

Carne 9 días

DATOS FARMACÉUTICOS

Periodo de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

Precauciones especiales de conservación

Conservar a una temperatura inferior a 30º C.

Presentaciones comerciales

Viales de vidrio topacio calidad hidrolítica I con tapón gris de butilo-teflón o de clorobutilo-PTFE y cápsula.

Formato: Caja con 1 vial de 100 ml.

Número(s) de la autorización de comercialización

2704 ESP