

Ubrolexin®

Cefalexina + Canamicina Suspensão intramamária para vacas em lactação

Conteúdo: 20 seringas intramamárias de 10g cada

USO VETERINÁRIO



Composição

Cada 10 g da seringa intramamária contém:
Cefalexina monoidratada 210 mg
Monossulfato de canamicina 100.000 U.I.

Indicações

Indicado para o tratamento de mastite clínica em vacas em lactação causada por bactérias susceptíveis à associação de cefalexina monoidratada e monossulfato de canamicina como *Staphylococcus aureus*, *Staphylococcus chromogenes*, *Staphylococcus hyicus*, *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* e *Escherichia coli*.

Contraindicações

Não administrar o produto em vacas em lactação com hipersensibilidade conhecida à cefalexina e/ou canamicina.
Não administrar o produto em vacas não-lactantes.
Não administrar em situações previamente conhecidas de resistência aos princípios ativos do produto.

Reações adversas

Não se conhece nenhuma reação adversa.

Posologia, via de administração e modo de usar

Administrar pela via intramamária em vacas em lactação.
Tratar o(s) quarto(s) acometido(s) duas vezes, com intervalo de 24 horas entre cada administração. Utilizar todo o conteúdo de uma seringa por infusão, em cada quarto afetado. Cada seringa deve ser utilizada apenas uma vez. Antes da infusão, fazer a completa ordenha do úbere, limpeza e desinfecção dos tetos e tomar as devidas precauções a fim de evitar a contaminação do bico do injetor.

ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA

BOVINOS:

ABATE: O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO 10 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.

LEITE: O LEITE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO NÃO DEVE SER DESTINADO AO CONSUMO HUMANO ATÉ 5 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.

Precauções gerais

O produto deve ser armazenado nas condições previstas.
Quando se fizer necessário, o descarte deve ser realizado de acordo com a legislação do país.

Recomendações para o uso prudente: o produto deve ser utilizado apenas para tratamento de mastite clínica. O uso do produto deve ser baseado em teste de susceptibilidade do isolado bacteriano do animal. Caso isso não seja possível, a terapia deve ser baseada em informação epidemiológica local (a nível regional ou do produtor) sobre a susceptibilidade da bactéria, considerando as políticas de controle microbiano.

O uso inapropriado do produto pode aumentar a prevalência de bactérias resistentes à cefalexina e canamicina e pode diminuir a efetividade do tratamento com outras cefalosporinas ou aminoglicosídeos, devido ao potencial de resistência cruzada.

Precauções para o manipulador: as penicilinas e as cefalosporinas podem causar hipersensibilidade (alergia) após a injeção, inalação, ingestão ou contato com a pele. A hipersensibilidade às penicilinas pode levar à sensibilidade cruzada às cefalosporinas e vice-versa. Reações alérgicas a essas substâncias podem ocasionalmente se tornar sérias.

1. Não manusear o produto em caso de hipersensibilidade conhecida ou no caso do manipulador ter sido aconselhado a não manusear essa preparação.
2. Seguir todas as precauções recomendadas. Manusear o produto com cuidado a fim de evitar o contato acidental com a pele. É recomendado o uso de luvas durante o manuseio ou administração do produto. No caso de exposição, lavar a área exposta após a aplicação do produto.
3. Em caso de aparecimento de sintomas após a exposição ao produto, como rush cutâneo, procurar ajuda médica. Os sintomas mais sérios e que exigem ajuda médica imediata são: suores na face, lábios e olhos, ou dificuldade de respirar.

Gestação: Estudos em animais de laboratório não produziram nenhuma evidência de efeitos teratogênicos.

Estudos de campo em vacas em lactação não produziram nenhuma evidência de teratogenicidade, toxicidade fetal ou na toxicidade materna. O produto pode ser utilizado em vacas prenhes.

Lactação: O produto é para uso durante a lactação.

Interações medicamentosas: No caso de resistência a cefalexina, é provável que ocorra resistência cruzada com outras cefalosporinas. No caso de resistência à canamicina, ocorre resistência cruzada entre canamicina, neomicina e paramonicina. É conhecida uma via de resistência com estreptomicina.

Prazo de validade: 3 anos (36 meses) após a data de fabricação.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO E ORIENTAÇÃO DO MÉDICO-VETERINÁRIO

Conservar em temperatura ambiente (15°C – 30°C). Não armazenar acima de 30°C.

Manter fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Licenciado pelo Mapa desde 16/06/2017

Registrado sob o número 000023-0.000009

Proprietário:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
55216 Ingelheim/Rhein, Alemanha

Fabricante:

Univet Ltd.
Tullyvin, Cootehill, Co. Cavan, Irlanda

Representante exclusivo no Brasil, importador e distribuidor:

Boehringer Ingelheim Animal Health do Brasil Ltda.
Fazenda São Francisco s/n
- Paulínia - SP
CNPJ 57.600.249/0001-55

Responsável Técnica: Simone Brainer
Zampieri – CRMV-SP 19.996

Produto importado

SAC: 0800 888-7387