MICOSPECTONE®



Ficha Técnica

FORMA FARMACÉUTICA

SOLUCIÓN INYECTABLE

COMPOSICIÓN

100 ml contienen:

Principios activos: lincomicina clorhidrato 5,67 g (equivalente a lincomicina 5,0 g), espectinomicina clorhidrato 15,0 g (equivalente a espectinomicina 10,0 g) - **Excipientes** c.s.p. 100 ml.

PROPIEDADES

MICOSPECTONE es una asociación de lincomicina y espectinomicina en relación 1:2. La lincomicina, antibiótico que pertenece a la familia de la lincosamina, posee un amplio espectro de acción, principalmente contra las bacterias Gram-positivas y los micoplasmas.

Presenta, por otra parte, la característica farmacocinética de una enorme difusibilidad a todos los órganos y tejidos donde, sea cual sea la vía de administración, alcanza concentraciones superiores a las hemáticas.

La espectinomicina, antibiótico aminociclitólico, posee en cambio, un espectro de acción levemente mayor comparado con la lincomicina, desde el momento que actúa sobre algunos Gram-positivos, la mayor parte de los Gram-negativos y sobre los micoplasmas. Administrada por vía parenteral, la espectinomicina presenta una difusión suficiente por todo el organismo.

El uso contemporáneo de los dos principios activos permite obtener un extenso sinergismo de acción frente a numerosos agentes bacterianos, incluidos los micoplasmas, alcanzando una mínima concentración inhibitoria, notablemente reducida respecto a la que se manifiesta con los antibióticos usados separadamente.

Este sinergismo se desarrolla, a nivel general, por inyección, mientras que oralmente, como la espectinomicina no es prácticamente absorbida por el aparato gastro-entérico, el fenómeno se verifica sólo en infecciones localizadas en el sector contra las enfermedades de las aves, de los lechones y de los terneros no destetados.

MICOSPECTONE está indicado para las infecciones causadas por las siguientes especies bacterianas: Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Diplococcus spp., Corynebacterium spp., Bacillus spp., Clostridium spp., bacilos coliformes, Klebsiella spp., Salmonella spp., Haemophilus spp., Pasteurella spp., Leptospira spp., Bordetella spp., Campylobacter spp., Fusobacterium spp., Mycoplasma spp.

Bovinos, ovinos, caprinos: enfermedades respiratorias y enteritis, infecciones podales, mastitis, clostridiosis, micoplasmosis.

Cerdos: pneumonia bacteriana y por micoplasma, artritis séptica, enteritis bacterians, pulmonitis por Haemophilus.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Administrar por vía intramuscular profunda.

DOSIS

DOSIS DEL PRINCIPIO ACTIVO

Bovinos, ovinos, caprinos: 5 mg de lincomicina y 10 mg de espectinomicina por kg de peso vivo cada 24 horas y en casos severos cada 12 horas por 4 o 2 días, respectivamente.

Cerdos: 5 mg de lincomicina y 10 mg de espectinomicina por kg de peso vivo cada 24 horas y en casos severos cada 12 horas por 3-7 días.

DOSIS DEL PRODUCTO

Bovinos, ovinos, caprinos: 1 ml por 10 kg de peso vivo cada 24 horas y en casos severos cada 12 horas por 4 o 2 días, respectivamente.

Cerdos: 1 ml por 10 kg de peso vivo cada 24 horas y en casos severos cada 12 horas por 3-7 días.

CONTRAINDICACIONES

- No administrar en período de gestación, lactancia ni en animales reproductores.
- No administrar en animales hipersensibles a lincomicina o espectinomicina.
- No administrar el producto a caballos y conejos.
- No administrar el producto junto con relajantes musculares, macrólidos u otros aminoglicósidos.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

- El uso del producto en especies animales no indicadas en la etiqueta, puede provocar efectos secundarios a nivel gastroentérico. En bovinos, si el volumen a inyectar es mayor a 50 ml, se recomienda dividir la dosis en 2 o más puntos de inoculación.
- En cerdos, se recomienda un procedimiento similar cuando el volumen a inyectar sea mayor a 20 ml.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR

- Manipular con cuidado si se es alérgico a la lincomicina o espectinomicina.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua, si existe irritación acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

EFECTOS ADVERSOS

- Han sido señalados fenómenos ocasionales de diarrea transitoria en ovejas, cabras y cerdos después de la administración del producto.
- En cabras se ha observado una disminución del apetito y de la producción láctea.

PERÍODO DE RESGUARDO

Caprinos y ovinos:

Carne: 20 días.

Leche: No administrar en animales de producción de leche para consumo humano.

Bovinos:

Carne: 20 días. Leche: 72 horas.

Cerdos: Carne: 13 días.

OBSERVACIONES

USO VETERINARIO

CONSERVACIÓN

Consérvese a temperatura entre 15º y 30ºC.

CONDICIÓN DE VENTA

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

PRESENTACIÓN

Frasco de 50 ml Frasco de 100 ml Frasco de 250 ml Frasco de 500 ml

ELABORADO POR

FATRO S.p.A. Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano Emilia (Bologna) Italia

DISTRIBUIDO POR

Drag Pharma Invetec S.A. Lautaro 300. Quilicura, Santiago - Chile Bajo licencia de **FATRO** S.p.A. - Italia

Usted ha ingresado a infomación de medicamentos o productos veterinarios destinados exclusivamente a la(s) especie(s) indicada(s).

Laboratorio Drag Pharma no se responsabiliza por las consecuencias del mal uso de los productos, así como la utilización de esta información sin consultar a un Médico Veterinario