

# Albiotic®

330 mg Lincomicina / 100 mg Neomicina  
Solución intramamaria para el tratamiento  
de la mastitis de vacas en lactación



Lincomicina/Neomicina

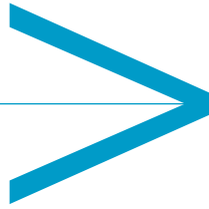


Sinergia Única



**HUVEPHARMA®**

We add performance to your business



## Composición

Cada jeringa de 10 ml contiene:

Lincomicina base (como lincomicina clorhidrato) 330mg  
Neomicina base (como neomicina sulfato) 100mg

## Indicaciones

Para el tratamiento de la mastitis en vacas lecheras. El producto es efectivo frente a especies de *Staphylococcus* (cepas productoras y no productoras de penicilinasas) incluyendo *Staphylococcus aureus*, especies de estreptococos incluyendo *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae* y *Streptococcus uberis*, y bacterias coliformes incluyendo *Escherichia coli*.

## Posología y modo de administración

**Dosis:** Inyectar una jeringa (10 ml de producto) en cada cuarterón afectado. Repetir este tratamiento inmediatamente después de cada uno de los dos ordeños siguientes, cada 12 horas, hasta un total de tres dosis consecutivas por cada cuarterón infectado. **Administración:** Solo por vía intramamaria tomando precauciones asépticas

Cuando sea necesario, lavar los pezones o toda la ubre con agua caliente que contenga un desinfectante adecuado y secar completamente

- Ordeñar completamente la ubre
- Limpiar a fondo los pezones con una toallita impregnada en alcohol u otro antiséptico adecuado
- Usar una toallita para cada ubre
- Quitar el tapón de la cánula de plástico
- Mientras se sostiene firmemente el pezón insertar la punta dentro del canal, empujando suavemente el émbolo hasta inyectar todo el contenido
- Después de la infusión, dar un masaje al cuarterón para facilitar la distribución del producto
- Es aconsejable sumergir los pezones en un baño autorizado, después de la infusión

## Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna

## Precauciones particulares para su utilización

Ninguna

## Efectos secundarios (frecuencia y gravedad)

No se conocen

## Uso durante la gestación y la lactación

No hay restricciones

## Interacciones con otros medicamentos y otras formas de interacción

No utilizar concomitantemente con macrólidos, por ej. eritromicina, debido a que la lincomicina y los macrólidos antagonizan en el punto de acción, la subunidad 50S del ribosoma

## Tiempo de espera

Leche: **84 horas**

Carne: **3 días**

## Naturaleza y contenido de los recipientes

Solución acuosa estéril en jeringas de polietileno de 10 ml en envases de cartón de 3x10ml, 12x10ml y 24x10ml, todas las presentaciones contienen toallitas impregnadas en alcohol para limpieza de la ubre

Es posible que no se comercialicen todas las presentaciones



## Nombre y dirección del titular de la autorización de comercialización

Huvepharma NV  
Uitbreidingstraat 80  
2600 Antwerp  
Belgium



**NEW**

# Parofofor<sup>®</sup> CRYPTO

140.000 UI/ml solución oral  
para bovino prerrumiante



La mejor opción  
frente a la  
Criptosporidiosis



**HUVEPHARMA<sup>®</sup>**  
We add performance to your business

## COMPOSICIÓN

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

140.000 UI de actividad de paromomicina

## FORMA FARMACÉUTICA

Solución oral

Solución transparente de color amarillo a ámbar

## Especies de destino

Bovino (terneros prerrumiantes).

## Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Reducción de la aparición de diarrea debido al diagnóstico de *Cryptosporidium parvum*.

## Contraindicaciones

No usar en animales con hipersensibilidad conocida a paromomicina, otros aminoglucósidos o a algún excipiente. No usar en caso de insuficiencia renal o hepática. No usar en animales rumiantes.

## POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

Rango de dosis : 35.000 UI de paromomicina/kg de p.v./día durante 7 días consecutivos, es decir, 2,5 ml del medicamento veterinario/10 kg de p.v./día durante 7 días consecutivos.

Para garantizar una correcta administración, se debe utilizar una jeringuilla o dispositivo adecuado para la administración oral, si fuera necesario, y el medicamento veterinario debe administrarse directamente en la boca del animal.

Con el fin de garantizar una dosis correcta, es preciso determinar el peso vivo lo más exactamente posible.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario

No administrar durante más de 7 días ya que se han observado signos clínicos asociados a lesiones intestinales tras un tratamiento prolongado. En terneros de 2 a 5 semanas de edad, una sobredosificación superior a 35.000 UI de paromomicina /kg de peso vivo puede inducir lesiones gastrointestinales (úlceras, pústulas, inflamación hiperplásica crónica) principalmente en el rumen y en el retículo. Se han descrito bruxismo y pérdida del apetito. Una sobredosificación puede producir la muerte.

## Tiempo de espera

Carne: 62 días

## Período de validez

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses

## Precauciones especiales de conservación

No conservar a temperatura superior a 25°C

## PRESENTACIONES

Frasco blanco de 125 ml, 250 ml, 500 ml y 1 L.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.



**Advertencias especiales para cada especie de destino.** En los estudios de campo que investigan el efecto del medicamento veterinario en la diarrea asociada a la criptosporidiosis, del 23% al 32% de los terneros en los grupos tratados desarrollaron diarrea en comparación con del 53% al 73% de los terneros de los grupos no tratados durante el periodo de tratamiento de 7 días. **Precauciones especiales de uso.** **Precauciones especiales para su uso en animales.** El uso de este medicamento veterinario se debe combinar con buenas prácticas de manejo, es decir, una buena higiene, una ventilación apropiada y sin hacinamiento. Debe evitarse el uso repetido del medicamento veterinario en las explotaciones mejorando las prácticas terapéuticas y a través de la limpieza y desinfección. Los aminoglucósidos se consideran de vital importancia en medicina humana. Si el medicamento veterinario no se utiliza conforme a las instrucciones facilitadas en la ficha técnica, puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a paromomicina y disminuir la eficacia del tratamiento con aminoglucósidos debido a la posibilidad de resistencia cruzada. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en animales de menos de 3 días de edad. **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales.** Este medicamento veterinario contiene paromomicina, que puede causar reacciones alérgicas en algunas personas. Las personas con hipersensibilidad conocida (alergia) a paromomicina o a cualquier otro aminoglucósido deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Evitar el contacto con los ojos y la piel. Usar un equipo de protección individual consistente en ropa protectora y guantes impermeables al manipular el medicamento veterinario. En caso de contacto accidental con los ojos o la piel, aclarar con abundante agua limpia. Si se desarrollan síntomas tras la exposición, tales como erupción cutánea, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. La tumefacción de la cara, labios y ojos o dificultad para respirar son síntomas más graves y requieren atención médica urgente. No comer, beber ni fumar mientras se manipula el medicamento. No ingerir. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Lavarse las manos después del uso. **Reacciones adversas (frecuencia y gravedad).** Los antibióticos aminoglucósidos, tales como paromomicina, pueden producir oto- y nefrotoxicidad. **Uso durante la gesatación, la lactancia o la puesta.** No procede. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.** Los relajantes musculares y anestésicos generales aumentan el efecto neurobloqueante de los aminoglucósidos. Esto puede producir parálisis y apnea. No utilizar de manera concurrente con fuertes diuréticos y sustancias potencialmente oto- o nefrotóxicas. **Incompatibilidades principales.** En ausencia de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso.** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.



# Pharmasin®

200 mg/ml Solución inyectable para  
Bovino, Ovino, Caprino y Porcino



**TILOSINA BASE**  
Rápida, segura, eficaz



**HUVEPHARMA®**  
We add performance to your business

## Composición:

Sustancia activa: Tilosina 200.000 UI/ml

## Especies de destino:

Bovino, ovino, caprino y porcino

## Indicaciones:

### Bovino (adulto)

Tratamiento de infecciones respiratorias, metritis causadas por microorganismos Gram positivos, mastitis causadas por *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.* o *Mycoplasma* y necrobacilosis interdigital, es decir panadizo o pododermatitis séptica.

### Terberos

Tratamiento de infecciones respiratorias y necrobacilosis.

### Porcino

Tratamiento de la neumonía enzoótica, la enteritis hemorrágica, la erisipela y la inflamación uterina  
Tratamiento de la artritis causado por *Mycoplasma* y *Staphylococcus spp.*

### Ovino y caprino

Tratamiento de infecciones respiratorias, metritis causada por microorganismos Gram positivos, mastitis causada por microorganismos Gram+ o *Mycoplasma spp.*

## Contraindicaciones:

No usar en caballos. La inyección intramuscular puede ser mortal en pollos y pavos. No usar en animales con hipersensibilidad conocida a la tilosina o a otros macrólidos.

En bovino, el volumen máximo por punto de inyección no debe exceder los 15 ml.

## Posología y vía de administración:

Inyección intramuscular o intravenosa lenta (solo en bovino)

| Bovino  | Ovino y caprino                                       | Porcino   |
|---|---|---|
| 5-10 mg tilosina/kg de peso vivo por día durante 3 días | 10 mg tilosina/kg de peso vivo por día durante 3 días | 5-10 mg/tilosina/kg de peso vivo por día durante 3 días |
| 2.5 a 5 ml solución inyectable por cada 100 kg de p.v.  | 5 ml solución inyectable por cada 100 kg de p.v.      | 2.5 a 5 ml solución inyectable por cada 100 kg de p.v.  |

## Tiempo de espera:

- Bovino: 28 días
- Ovino: 42 días
- Caprino: 42 días
- Porcino: 14 días
- Leche: 108 horas

## Período de validez:

- Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años
- Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días

## Presentaciones

Viales de vidrio de **50 ml, 100 ml o 250 ml**  
Es posible que no se comercialicen todos los formatos

