

FICHA TÉCNICA

GORBAN®

Sulfadoxina 200 mg – Trimetoprima 40 mg
 Solución inyectable

Composición:

Cada mL de solución contiene:

Sulfadoxina	200 mg
Trimetoprima	40 mg
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Para el tratamiento de enfermedades infecciosas causadas por bacterias sensibles a Sulfadoxina/Trimetoprima, como infecciones primarias y secundarias del tracto respiratorio, gastrointestinal, urinario, genital, piel y articulaciones.

La actividad *in vitro* ha sido demostrada con organismos comunes gram negativos y gram positivos incluyendo *Staphylococcus aureus*, *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*, *Proteus vulgaris* y *Klebsiella aerogenes*.

Especies de destino:

Bovinos, caballos, ovinos, cerdos y perros.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Dosis:

3 mL/50 Kg de peso (equivalente a 12 mg/Kg de Sulfadoxina y 2,4 mg/Kg de Trimetoprima) en dosis única. Si el efecto terapéutico no se alcanza a las 24 horas, se puede repetir el tratamiento 48 horas después de administrada la primera dosis.

Vías de administración:

Bovinos, caballos, ovejas, perros : intravenosa o intramuscular.
 Cerdos : subcutánea o intramuscular.

Modo de empleo:

En caso de administración por vía subcutánea o intramuscular, no inyectar mas de 10 mL de producto en un mismo sitio de aplicación.

Contraindicaciones:

Disfunciones severas del hígado y riñones.
 Deterioro del sistema sanguíneo.
 Hipersensibilidad hacia sulfonamidas.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Con el objeto de prevenir el deterioramiento de los riñones por cristaluria durante el tratamiento se recomienda dar suficientes líquidos.

No usar en animales con conocida sensibilidad hacia la sulfonamida. Las inyecciones intravenosas deben estar a temperatura ambiente y deben ser administradas lentamente con el objeto de evitar

FICHA TÉCNICA

shock anafiláctico. Si observa intolerancia inmediata, interrumpa la inyección y comience un tratamiento de choque.

El uso intravenoso concurrente de sulfonamidas con α -2-agonistas ha dado como reporte arritmias cardíacas que pueden llegar a ser fatales, por lo tanto, está recomendado que no se debe administrar Gorban en forma intravenosa a caballos sedados con α -2-agonistas.

En cuanto a la formulación trimetoprima sulfonamida, la posibilidad de daño en los riñones, hígado o sistema sanguíneo debe ser considerada.

Bastante agua potable debe ser suministrada durante el tratamiento con Gorban.

Enfermedades debidas a *Streptococcus faecalis*, *Pseudomonas spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae* y *Leptospiras spp.* pueden ser total o parcialmente resistentes al medicamento con sulfadoxina/trimetoprima.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:

No utilizar en hembras gestantes o en lactancia.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No se conocen, por lo cual no se recomienda combinar con otros productos.

Efectos o reacciones adversas:

Luego de la aplicación intramuscular o subcutánea podrían aparecer las siguientes reacciones locales:

- Estados de shock cardíacos y respiratorios en caballos han sido observados mayoritariamente luego de aplicación intravenosa. Por lo tanto, se deberá administrar vía intravenosa sólo en casos con justificación terapéutica.

- La solución de la inyección debe ser aplicada a la temperatura del cuerpo. En los primeros síntomas de intolerancia, la inyección debe ser interrumpida e iniciar tratamiento de choque. El producto debe ser inyectado lentamente por un período razonablemente práctico.

- La ruta intravenosa de aplicación está contraindicada en el caso de administración previa o concurrente de relajadores del sistema nervioso central (como por ejemplo, anestésicos o neurolépticos).

- La posibilidad de una reacción anafiláctica o de hipersensibilidad ocurrida luego de la aplicación deberá ser tomada en consideración.

- Como en todas las fórmulas de sulfonamidas y trimetoprima las posibilidades de un daño potencial a los riñones, hígado y sistema sanguíneo deben ser considerados.

Período de resguardo:

Carne: 10 días. No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Leche: 4 días. No administrar en ovejas cuya leche sea destinada a consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

Evitar el contacto con piel, ojos y ropa pues puede causar sensibilización. En caso de contacto lavarse las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto. No comer, beber o fumar durante la manipulación del producto.



FICHA TÉCNICA

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente, protegido de la luz a una temperatura entre 15° y 30°C. Una vez abierto, utilizar antes de 28 días.

Presentación:

Estuche conteniendo un frasco con 10, 50, 100 o 250 mL de producto.

Fabricado por:

Intervet International GmbH.
Feldstraße 1 a, 85716 Unterschleißheim,
Alemania.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.
Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V., Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA.

Reg SAG N°1008