



PENCIVET®
Polvo para preparar suspensión inyectable

FICHA TÉCNICA

PENCIVET®

Penicilina G (Benzatina, Procaína y Potásica) – Estreptomicina sulfato
Diclofenaco sódico

Polvo para preparar suspensión inyectable

Composición:

Cada frasco de 8,4 g contiene:

Penicilina G Benzatina	3.000.000 UI
Penicilina G Procaína	1.500.000 UI
Penicilina G Potásica	1.500.000 UI
Estreptomicina sulfato	3.125 mg
(equivalente a estreptomicina base 2500 mg)	
Excipientes c.s.p.	8,4 g

Cada ampolla de diluyente de 15 mL contiene:

Diclofenaco sódico	225 mg
Excipientes c.s.p.	15 mL

*Una vez reconstituido cada mL de suspensión inyectable contiene 300.000 UI de penicilina total, 125 mg de estreptomicina base y 11,25 mg de diclofenaco sódico.

Indicaciones de uso:

Pencivet® es indicado en el tratamiento de enfermedades infecciosas primarias y secundarias de los bovinos, causadas por gérmenes sensibles a la estreptomicina y penicilina, tales como *Corynebacterium spp.*, *Mycobacterium spp.*, *Haemophilus spp.*, *Shigella spp.*, *Actinobacillus spp.*, *Brucella spp.*, *Actinomyces spp.*, *Pasteurella spp.*, *Streptococcus spp.*, *Staphylococcus spp.*, *Clostridium spp.*, *Listeria spp.*, *Leptospira spp.*, *Erysipelothrix spp.*, y otros gérmenes sensibles que afectan los tractos gastrointestinal, respiratorio, genitourinario, piel, tejidos blandos y articulaciones, además cuando el antibiograma lo recomiende como antibiótico de elección.

Especies de destino:

Bovinos.

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

Dosis:

La dosis del producto reconstituido es de 6 a 8 mL/100 kg P.V., equivalente a Penicilina G Benzatina 1.200.000 UI/100 kg P.V., Penicilina G Procaína 600.000/100 kg P.V., Penicilina G Potásica 600.000 U/100 kg P.V., Estreptomicina sulfato 1252,8 mg/100 kg P.V. y Diclofenaco sódico 90 mg/100 kg P.V.

Frecuencia y duración del tratamiento:

Dosis única. En caso de que a las 72 horas no hayan desaparecido los síntomas, el médico veterinario debe reevaluar al paciente.

**FICHA TÉCNICA****Vía de administración:**

Vía intramuscular profunda.

Modo de empleo:

Se recomienda no aplicar en el mismo lugar dosis superiores a 20 mL.

La suspensión debe prepararse en el momento de usarla, mezclando el Pencivet® polvo con el diluyente, agitando hasta obtener una suspensión completamente homogénea.

Contraindicaciones:

No usar en hembras preñadas ni en lactancia. No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a alguno de los principios activos. No usar en conjunto con otros antiinflamatorios no esteroidales.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

En las condiciones de uso indicadas, no existe ningún registro de toxicidad aguda o crónica. Pencivet® no debe ser aplicado a animales con sensibilidad reconocida a Penicilina y Estreptomicina.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

Puede ocurrir antagonismo con antibióticos bacteriostáticos. Bacterias resistentes pueden surgir y mostrar una resistencia cruzada a otros antibióticos β -lactámicos. Se ha observado sinergismo con otras preparaciones bactericidas.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Penicilinas: La toxicidad orgánica es rara. Ocurren reacciones de hipersensibilidad (especialmente en el ganado bovino), siendo sus manifestaciones comunes reacciones cutáneas, angioedema, fiebre farmacológica, enfermedad del suero, vasculitis, eosinofilia y anafilaxis. La sensibilidad cruzada entre las penicilinas es bien reconocida. La sal sódica de penicilina G puede también contribuir a la carga de sodio en casos de insuficiencia cardíaca congestiva.

Estreptomicina: La ototoxicidad, bloqueo neuromuscular y nefrotoxicidad son las reacciones adversas comunicadas con mayor frecuencia; estos efectos pueden variar de acuerdo con el aminoglicósido y la dosis utilizada, pero todos los miembros del grupo son potencialmente tóxicos. La nefrotoxicidad es la preocupación principal, pudiendo causar insuficiencia renal por necrosis tubular aguda con lesión intersticial secundaria. La insuficiencia renal no oligúrica es la observación usual; generalmente es reversible, aunque la recuperación puede ser larga. Cualquier fracaso en la filtración glomerular causa concentraciones excesivas del aminoglicósido que a su vez producen aún más lesión renal. Varios factores predisponen a la nefrotoxicosis por aminoglicósidos, incluso la edad (ya que el animal joven y el animal viejo son especialmente sensibles); otras consideraciones incluyen el compromiso de la función renal, la dosis total, la duración del tratamiento, la deshidratación y la hipovolemia, la aciduria, acidosis, sepsis o endotoxemias graves, administración concomitante de furosemina y exposición a otras nefrotoxinas potenciales (como metoxiflurano, anfotericina B, cisplatino y tal vez algunas cefalosporinas). En presencia de insuficiencia renal se deben ajustar la dosis o el intervalo de administración para evitar toxicidad.

Los aminoglicósidos pueden causar ototoxicidad que se manifiesta por trastornos auditivos o vestibulares. La lesión vestibular causa nistagmo, falta de coordinación y pérdida del reflejo de enderezarse.

Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:

No usar en hembras preñadas ni en lactancia.



PENCIVET®
Polvo para preparar suspensión inyectable

FICHA TÉCNICA

Período de resguardo:

Leche: No usar en vacas productoras de leche para consumo humano.

Carne: 30 días.

Precauciones especiales para el operador:

No existe registro de intoxicaciones en el hombre, el producto es de uso veterinario y administraciones accidentales podrían provocar reacciones de hipersensibilidad en personas alérgicas a penicilinas.

Lavarse las manos inmediatamente después de su uso, se recomienda el uso de guantes. En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar el inserto del producto.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener a temperatura ambiente, por debajo de 30°C. No congelar ni refrigerar. Mantener protegido de la luz.

Presentación:

Cajas conteniendo 3 frascos conteniendo 8,4 g de producto en polvo con su correspondiente ampolla de diluyente de 15 mL. Incluye inserto.

Fabricado por:

Intervet Production SRL.

Via Nettunense Km 20.300 – 04011, Aprilia, Italia

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°513-B