



COBACTAN® 2,5%
Suspensión Inyectable

FICHA TÉCNICA

COBACTAN® 2,5%
Cefquinoma 25 mg
Suspensión inyectable

Composición:

Cada mL contiene:

Cefquinoma sulfato	29,64 mg
(Equivalente a 25 mg de cefquinoma base)	
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Para el tratamiento de infecciones bacterianas en bovinos, cerdos y caballos causadas por microorganismos Gram (+) y Gram (-), sensibles a cefquinoma.

Bovinos:

- Especialmente indicado en vacas en lactancia, debido a su corto período de resguardo en leche.
- Enfermedades bacterianas que afectan el tracto respiratorio.
- Infecciones localizadas en pezuñas, cojeras.
- Mastitis aguda con signos de compromiso sistémico.
- Infecciones generalizadas severas (ejemplo: septicemias por *Escherichia coli*) en terneros.

Cerdos:

- M.M.A. en cerdas (Síndrome de Mastitis Metritis Agalactia).
- Enfermedades respiratorias.
- Infecciones septicémicas por *Escherichia coli* en lechones.

Caballos:

- Enfermedades respiratorias:
 - Rinitis
 - Gurma
 - Pleuritis – Pleuroneumonías
 - Rhodococcus de los potrillos
 - Neumonías
- Enfermedades podales:
 - Ruptura del casco complicada (cuarto)
 - Abscesos del casco y corona
 - Pododermatitis
 - Sinovitis

Especies de destino:

Bovinos, caballos y cerdos.



COBACTAN® 2,5%
Suspensión Inyectable

FICHA TÉCNICA

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

Dosis y administración:

Bovinos	: 2 mL por 50 Kg de peso vivo. (equivalente a 1 mg de cefquinoma por Kg de peso vivo) Inyección intramuscular diaria, por 3 – 5 días.
Cerdos	: Enfermedades respiratorias: 2 ml por 25 Kg de peso vivo. (equivalente a 2 mg cefquinoma/Kg de peso vivo) Inyección intramuscular diaria, por 3 días. M.A.A: 2 mL por 25 Kg de peso, una vez al día, por 2 días. Inyección intramuscular.
Caballos	: Enfermedades respiratorias: Dosis: 2 mL/50 Kg de peso (equivalente a 1 mg de cefquinoma por Kg de peso vivo). Administrar 1 inyección intramuscular al día, por 3 – 5 días. Enfermedades podales: Dosis: 2 – 4 mL/50 Kg de peso (equivalente a 1 – 2 mg/Kg de peso vivo). Administrar 1 inyección intramuscular al día, por 3 días.

Importante: no inyectar más de 10 mL en el mismo punto de inyección. Si la dosis es mayor, se debe dividir en distintos puntos en la tabla del cuello.

Contraindicaciones:

La hipersensibilidad a las Cefalosporinas es muy rara. Sin embargo, Cobactan® 2,5% no debe administrarse a animales de conocida hipersensibilidad a Cefalosporinas y otros antibióticos β -lactámicos.
No emplear en animales con trastornos en el cartílago articular.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Agitar el producto antes de utilizar.
Este producto no contiene preservantes microbianos. Usar jeringas y agujas estériles y secas.
Las cefalosporinas no deben utilizarse para infecciones comunes o como primera línea de tratamiento debido a su potencial desarrollo de resistencia. De igual modo, debe usarse en lo posible, en base a pruebas de susceptibilidad bacteriológica.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

La sensibilidad cruzada con otras cefalosporinas existentes es conocida para bacterias sensibles al grupo de cefalosporinas.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

El uso de este producto puede generar reacciones tisulares localizadas. Las lesiones tisulares se resuelven dentro de los 15 días de la última administración del producto.



COBACTAN® 2,5%
Suspensión Inyectable

FICHA TÉCNICA

Uso durante la preñez, lactancia y en animales reproductores:

No hay evidencia de toxicidad reproductiva (incluyendo teratogenicidad) en bovinos. Los estudios de laboratorio en ratas y conejos no muestran ninguna teratogenicidad, fetotoxicidad o efectos maternos. Usar solo de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo por el veterinario responsable.

Período de resguardo:

Carne:

Bovinos: 5 días

Cerdos: 3 días.

Leche: 19 horas.

No administrar en caballos cuya carne se destine al consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

Penicilinas y cefalosporinas pueden causar hipersensibilidad (alergia) después de la inyección, inhalación, ingestión, o un contacto con la piel. Hipersensibilidad a las penicilinas puede conducir a una sensibilidad cruzada con las cefalosporinas y viceversa. Reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser ocasionalmente serias.

- No manipular este producto si se sabe sensibilizado a o si ha sido advertido de no trabajar con esta preparación.
- Manipular este producto con mucho cuidado para evitar la exposición, tomando todas las precauciones recomendadas.
- Si Ud. Desarrolla síntomas, como enrojecimiento de la piel después de la exposición, debe buscar atención médica, comunicando al médico esta advertencia. Si hay hinchazón en la cara, labios u ojos o dificultades en la respiración, estos síntomas son más serios y requieren atención médica urgente.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener a temperatura ambiente a no más de 25°C. No refrigerar ni congelar. Proteger de la luz.

Una vez abierto, utilizar el producto dentro de 28 días.

Presentación:

Estuche con un frasco de 50 o 100 mL. Incluye inserto.

Fabricado por:

Intervet Productions S.r.l.
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 RETENIDA

Reg. SAG N° 38-B