



CLOXALENE PLUS

terapia intramamaria para el período de lactación

USO VETERINARIO

La asociación de una penicilina resistente a la penicilinasas (dicloxacilina) con otra sensible a la acción de ésta enzima (ampicilina), permite obtener una acción sinérgica por potenciamiento, a través de la inactivación de las penicilinasas.

Este sinergismo, demostrado tanto in vivo como in vitro, se explica ya sea por la reducción de la concentración mínima inhibitoria (MIC) de los principios activos en forma individual, como también a través de un aumento de la fracción libre de la unión proteica en la sangre y en diversos líquidos orgánicos.

La dicloxacilina es activa frente a microorganismos Gram-positivos comprendiendo los estafilococos productores de penicilinasas, mientras que el espectro de acción de la ampicilina comprende los microorganismos Gram positivos y Gram negativos, en particular: *E. coli*, *Salmonella* spp y *Pasteurella* spp. El vehículo del CLOXALENE PLUS pomada intramamaria, permite una inmediata y completa transferencia de los principios activos (>80% dentro de 12 hs de la administración) a la leche que se forma en la ubre, característica que permite una concentración elevada de dicloxacilina y ampicilina en el parénquima mamario con una acción terapéutica rápida y profunda.

La excreción se realiza principalmente con la leche, mientras que una pequeña parte es absorbida y se elimina por vía renal y en parte con la bilis.

COMPOSICIÓN

Cada pomo dosificador de 5 ml contiene:

Principios activos: ampicilina 188,2 mg equivalente a ampicilina sódica 200 mg - dicloxacilina 191,4 mg equivalente a dicloxacilina sódica 200 mg - **Excipientes** c.s.p. 5 ml.

INDICACIONES

CLOXALENE PLUS pomada intramamaria, está indicado en la terapia de las mastitis agudas, subagudas y crónicas provocadas por microorganismos sensibles a la acción de la ampicilina y dicloxacilina, en particular estafilococos (*E. aureus* -

incluso las cepas penicilino-resistentes, *E. epidermidis*), estreptococos (*E. agalactiae*, *E. disgalactiae*, *E. uberis*, *E. zooepidermicus*), actinomicetos (*Trueperella pyogenes*), colibacilos (*E. coli*), enterococos (*E. faecalis*).

POSOLOGÍA Y MODO DE USO

Tratar por 2 ordeñes consecutivos con diferencia de 12 horas por cuarto afectado. Introducir la cánula por el orificio del pezón, inyectar todo el contenido del pomo.

Apretar el orificio del pezón con dos dedos de una mano y con la otra masajear el cuarto afectado hacia arriba para difundir uniformemente el producto por todo el cuarto.

ADVERTENCIAS - CONTRAINDICACIONES

- No administrar en animales con hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

En animales hipersensibles a la penicilina puede dar lugar a reacciones de naturaleza alérgicas, en dicho caso interrumpir el tratamiento y administrar fármacos antialérgicos. Si se observan reacciones adversas graves u otras reacciones no mencionadas en este folleto ilustrativo, por favor informe a su veterinario.

- Si es posible el medicamento debe ser usado en base a los resultados de un antibiograma.

La utilización del producto para un uso diferente al explicado en el folleto ilustrativo, puede conducir a un aumento de la prevalencia de bacterias resistentes y reducir la eficacia del tratamiento con otros antibacterianos a causa de la posibilidad de aparición de resistencia cruzada.

- El operador con hipersensibilidad a la penicilina debe evitar el contacto con el medicamento.

- La penicilina semisintética puede ser asociada a antibióticos aminoglucósidos.

- No usar contemporáneamente con antibióticos bacteriostáticos.

TIEMPO DE ESPERA

Carne: 5 días

Leche: 48 horas.

CONSERVACION

Conservar al resguardo de la luz a temperaturas entre 5 y 25°C.

VALIDEZ

2 años a partir de la fecha de elaboración.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACION DEL PRODUCTO INUTILIZADO Y/O DEL MATERIAL DE CONFECCIONAMIENTO

El producto vencido, inutilizado y el contenido deben ser eliminados según las disposiciones legales nacionales; descartar envases utilizados o vencidos en los centros de acopio, no dispersar en el medio ambiente.

Fatro Fedagro no se responsabiliza por el mal uso del producto.

Mantener fuera del alcance de los niños**PRESENTACIÓN**

Pomo de 5 ml en caja conteniendo 12 pomos

MEDICAMENTO DE USO VETERINARIO**VENTA BAJO RECETA VETERINARIA**

Director Técnico: Dr. R. Meerhoff

Registro MGAP: A-674

Importa y distribuye:

Fatro Fedagro S.R.L.

Ruta 8 Brig. Gral. Juan A. Lavalleja N° 10601.

Tel.: 22202336

Montevideo - Uruguay

Fabricado por:

FATRO S.p.A.

Industria Veterinario-Farmacéutica

Via Emilia, 285

Ozzano Emilia (Bologna) Italia

Se declara que el establecimiento elaborador de Fatro respeta las normas de Buena Fabricación (Good Manufacturing Practices) sugeridas por la Organización Mundial de la Sanidad, así como la normativa europea y nacional en materia de producción de fármacos.