



FATROXIMIN

100 mg/5 ml

SECADO INTRAMAMARIO

pomada intramamaria para bovinos y búfalos

USO VETERINARIO

FATROXIMIN Secado Intramamario, es un preparado intramamario a base de rifaximina, antibiótico de síntesis perteneciente a la familia de las ansamicinas. El mecanismo de acción de la rifaximina es debido a la interacción con la ARN polimerasa ADN dependiente con el consiguiente bloqueo de la síntesis proteica.

El espectro de acción de la rifaximina comprende a las principales bacterias responsables de la mastitis bovinas: *Staphylococcus aureus* (comprendidas las cepas penicilino-resistentes), *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Actinomyces pyogenes*. Los estudios farmacocinéticos revelan un pasaje casi nulo a través del epitelio endomamario, permitiendo una óptima disponibilidad de la rifaximina a nivel del cuarto tratado. La formulación del FATROXIMIN Secado Intramamario presenta una elevada estabilidad y una viscosidad constante a las diferentes temperaturas ambiente.

La particularidad del vehículo empleado en su formulación le permite una completa e inmediata cesión del principio activo al medio.

COMPOSICIÓN

Un pomo intramamario de 5 ml contiene:

Principio activo: rifaximina 0,100 g.

Excipientes c.s.p. 5 ml.

INDICACIONES

- Terapia de las mastitis subclínicas
- Prevención de nuevas infecciones durante el período de secado
- Prevención de mastitis agudas que pueden surgir al momento del parto, producidas por patógenos sensibles a la rifaximina, en particular: *Staphylococcus aureus* (comprendidas las cepas penicilino-resistentes), *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, *Actinomyces pyogenes*.

ESPECIES DESTINADAS Y FORMA DE USO

Bovinas y búfalas.

FATROXIMIN Secado Intramamario se presenta con pomos intramamarios con sistema "Twinsert" (el sistema "Twinsert" es patente FATRO).

El sistema "Twinsert" permite la inserción parcial o completa de la cánula del pomo intramamario en el canal del pezón según la exigencia del operario.

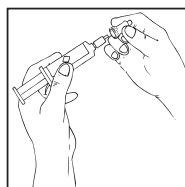
El tratamiento antimastitis permite una inserción parcial de la cánula en el canal del pezón reduciendo notablemente la aparición de nuevas infecciones mamarias.

De hecho la inserción completa de la cánula dilata el esfínter del pezón facilitando el ingreso de bacterias y, al mismo tiempo, puede transportar las bacterias presentes en el estrato de queratina que recubren el conducto del pezón, directamente en la cisterna del mismo.

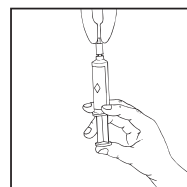
En la inserción parcial, la cánula entra pocos milímetros en el canal del pezón, evitando la dilatación del esfínter, la destrucción del estrato de queratina y además deposita el antibiótico también a lo largo del canal del pezón.

En bovinos muy nerviosos, cuando tienen lesiones en el pezón o en otras situaciones particulares, se recomienda la inserción completa de la cánula.

INSERCIÓN PARCIAL

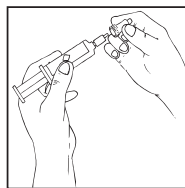


Retire la tapa de protección

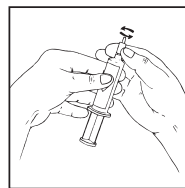


Administrar

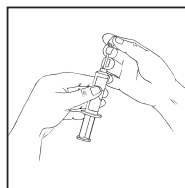
INSERCIÓN COMPLETA



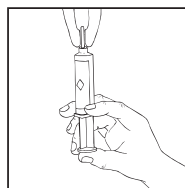
Sacar la tapa de protección



Eliminar el cilindro "parcializador" rotándolo



Sacar el cilindro "parcializador"



Administrar

CONTRAINDICACIONES

No administrar en animales con hipersensibilidad a la rifaximina o cualquiera de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS

No existe ninguna descrita.

De manifestarse reacciones adversas graves u otras reacciones no mencionadas en este folleto ilustrativo, por favor informe a su médico veterinario.

Si es posible, usar el producto en base al resultado de un antibiograma.

La utilización en modo impropia del producto puede determinar un aumento de la prevalencia de bacterias resistentes a la rifaximina.

Prestar particular atención en la mejora de las prácticas de manipulación para evitar condiciones de estrés.

La utilización repetida o prolongada de la rifaximina se puede evitar mejorando las prácticas de gestión y desinfección.

El operario con hipersensibilidad al principio activo o sus excipientes debe evitar el contacto con los mismos.

En caso de contacto con la piel lavar con abundante agua y jabón y en caso de contacto accidental con los ojos y las mucosas enjuagar inmediatamente con agua.

TIEMPO DE ESPERA

Carne y vísceras: 0 días.

No utilizar para consumo la mama de los animales tratados.

Leche: 0 horas.

El tratamiento debe realizarse al menos 42 días antes del parto programado; bajo estas condiciones no se requiere un período de resguardo. En caso de parto prematuro, no destinar a consumo humano la leche de 18 ordeños consecutivos.

CONSERVACIÓN

Conservar fuera del alcance de la luz entre 5 y 25°C.

Período de validez luego de su fabricación 3 años.

No usar luego de la fecha de caducidad.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO INUTILIZADO Y/O DEL MATERIAL DE CONFECCIÓN

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**

Caja con 12 pomos intramamarios "Twinsert" de 5 ml.

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

Director Técnico: Dr. R. Meerhoff

Registro MGAP A-723**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.