

SOLUCEF PPU

Ceftiofur al 5%

FICHA TÉCNICA



INDICACIONES

Solucef PPU está indicado en las siguientes especies.

- **Bovinos:** para el tratamiento de neumonías causadas por *Pasteurella multocida*, enteritis causada por *Salmonella typhimurium*, *Escherichia coli*, pudrición de cascos causada por *Fusobacterium necrophorum* y mastitis causada por *Streptococcus dysgalactiae*.
- **Porcinos:** para el tratamiento de neumonías causadas por *Pasteurella multocida* y *Actinobacillus (Haemophilus) pleuropneumoniae*, enteritis causada por *Salmonella choleraesuis*, *Escherichia coli* y *meningoencefalitis* causada por *Streptococcus suis* tipo 2.
- **Bovinos y porcinos:** Ayuda en el control y prevención de infecciones genitourinarias, post operatorias y postparto causada por bacterias sensibles al ceftiofur.

BENEFICIOS

- Alta biodisponibilidad debido a que se utiliza la forma micronizada del Ceftiofur en la composición de Solucef PPU, por lo que se obtiene una fácil y rápida difusión después de su aplicación.
- Suspensión lista para usar.
- Amplio espectro de acción contra microorganismos gram positivos y negativos.
- 0 días en tiempo de retiro en leche.



Ver el reverso para información completa de administración y dosis

Solucef PPU

Ceftiofur al 5%



INDICACIONES:

- **Solucef PPU** está indicado en las siguientes especies.
- **Bovinos:** para el tratamiento de neumonías causadas por *Pasteurella multocida*, enteritis causada por *Salmonella typhimurium*, *Escherichia coli*, pudrición de cascos causada por *Fusobacterium necrophorum* y mastitis causada por *Streptococcus dysgalactiae*.
- **Porcinos:** para el tratamiento de neumonías causadas por *Pasteurella multocida* y *Actinobacillus (Haemophilus) pleuropneumoniae*, enteritis causada por *Salmonella choleraesuis*, *Escherichia coli* y *meningoencefalitis* causada por *Streptococcus suis* tipo 2.
- **Bovinos y porcinos:** Ayuda en el control y prevención de infecciones genitourinarias, post operatorias y postparto causada por bacterias sensibles al ceftiofur.

FÓRMULA:

Cada 100 mL contiene:

Ceftiofur (Clorhidrato) 5,00 g
Vehículo.....c.s.p. 100,00 mL

DOSIS Y VÍA DE APLICACIÓN:

- **Bovinos:** administrar por vía muscular profunda 1.0 a 2.0ml/50kg de peso corporal equivalente a 1.0 a 2.0 mg/kg de peso, repetir el tratamiento con un intervalo de 24 horas durante 3 día consecutivos. No debe ser aplicado más de 15 mL en un único lugar de aplicación.
- **Porcinos:** Administrar por vía muscular profunda, de preferencia en la región del cuello, 0.6 a 1.0 mL/10 kg de peso, equivalente a 3.0 a 5.0 mg/kg de peso, repetir el tratamiento con un intervalo de 24 horas durante 3 días consecutivos. No debe ser aplicado más de 10 mL en un único lugar de aplicación.

PERIODO DE RETIRO:

ATENCIÓN: OBEDECER A LOS SIGUIENTES PERIODOS DE RETIRO

Bovinos: El sacrificio de los animales tratados con este producto solo debe ser realizado 03 días después de la última aplicación.

Leche: 0/cero días

Porcinos: El sacrificio de los animales tratados con este producto solo debe ser realizado 02 días después de la última aplicación.

LA UTILIZACIÓN DEL PRODUCTO EN CONDICIONES DIFERENTES A LAS INDICADAS EN ESTA ETIQUETA PUEDE CAUSAR LA PRESENCIA DE RESIDUOS POR ENCIMA DE LOS LIMITES APROBADOS, TORNANDO EL ALIMENTO DE ORIGEN ANIMAL IMPROPIO PARA EL CONSUMO.

PRECAUCIONES:

- Agite bien antes de utilizar el producto
- De ninguna forma deberá ser utilizada una dosis menor a la indicada, de otro modo interfiere en la eficacia del tratamiento
- No administrar el producto en animales con hipersensibilidad al ingrediente activo.
- Penicilinas y cefalosporinas pueden causar reacciones alérgicas en individuos sensibles.
- No utilizar los envases vacíos.
- No utilizar el producto con el plazo de validez vencido.

PRECAUCIONES PERSONALES:

- Personas con historial de reacciones a penicilinas y cefalosporinas deben evitar manipular el producto.
- En caso de accidentes oculares, lavar bien los ojos con agua durante 15 minutos.
- En contacto con la piel lavar bien el área afectada con agua y jabón. Retirar la ropa contaminada.
- Si ocurren reacciones alérgicas, buscar un médico y entregar etiqueta del producto.

CONTRAINDICACIONES Y LIMITACIONES DE USO:

No existen contraindicaciones para este producto siempre y cuando sea utilizado según las especificaciones del fabricante.

PERIODO DE VALIDEZ:

02 años después de la fecha de fabricación.

Después de la primera perforación el producto puede ser utilizado por hasta 60 días.

PRESENTACIÓN:

Frasco de vidrio ámbar de 50 mL, 100 mL, 250 mL y 500 mL

Conserve los envases cerrados en un lugar fresco y seco a temperatura ambiente (15°C – 30°C) protegidos del calor y luz solar directa. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

VENTA BAJO PRESCRIPCIÓN DEL MEDICO VETERINARIO AGITE ANTES DE USAR

PROPIETARIO Y FABRICANTE:

BIMEDA BRASIL S.A.

Rod. Cónego Cyriaco S. Pires, No. 421, Monte Mor / SP - CNPJ
00.328.741/0001-04

INDUSTRIA BRASILEÑA

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:

Bimeda (G), S.A

Boulevard Los Próceres 24-69 Z.10
Zona Pradera Torre II, Nivel 15
Of. 1512 Guatemala

TOME SU TIEMPO



OBSERVE LAS INSTRUCCIONES
DE LA ETIQUETA

www.bimeda.gt