

Rostrum® Raza Grande

Antibacteriano de amplio espectro

Rostrum® Raza grande, es un antibacteriano de amplio espectro, recomendado para el tratamiento de infecciones del tracto gastrointestinal, tracto respiratorio, infecciones génitourinarias como nefritis, pielonefritis o cistitis, infecciones cutáneas, infecciones del conducto auditivo externo, otitis, dermatitis y heridas infectadas.



Ficha Técnica

Forma farmacéutica

Comprimidos.

Acción terapéutica

Antimicrobiano de amplio espectro.

Composición

Cada comprimido oral contiene:

Enrofloxacin150 mg

Excipientes c.s.p.....1 comprimido

Indicaciones de uso

Rostrum® Raza grande, es un antibacteriano de amplio espectro, recomendado para el tratamiento de:

- Infecciones del tracto gastrointestinal (Escherichia coli, Salmonella spp., Proteus spp.).
- Infecciones del tracto respiratorio (Pasteurella spp., Bordetella spp., Klebsiella spp.).
- Infecciones génitourinarias como nefritis, pielonefritis, cistitis (Escherichia coli, Corynebacterium pyogenes, Staphylococcus aureus y Streptococcus spp.).
- Infecciones cutáneas.
- Infecciones del conducto auditivo externo y otitis (Escherichia coli, Staphylococcus aureus y Streptococcus spp.).
- Dermatitis, heridas infectadas (Escherichia coli, Klebsiella spp., Staphylococcus aureus y Streptococcus spp.).

Vía de administración

Oral.

Dosis

- Dosis del principio activo: 150 mg de Enrofloxacin / 30 Kg de peso al día por 7 a 10 días.
Se puede administrar la mitad de la dosis, dos veces al día.
- Dosis del producto: 1 comprimido / 30 Kg de peso al día por 7 a 10 días.

Especie de destino

Perros.

Contraindicaciones

- El Enrofloxacinó está contraindicado en animales con hipersensibilidad a las quinolonas.
 - No administrar a perros de raza pequeña a mediana, menores a 1 año, ni a perros de razas grandes menores a 1 ½ años.
 - No administrar a animales con trastornos del crecimiento cartilaginoso.
 - El uso de Enrofloxacinó puede generar la formación de cristales en orina, por lo cual se recomienda no administrar en animales deshidratados.
 - No se recomienda su uso en gestación y/o lactancia.
-

Efectos adversos y reacciones adversas

- Se han reportado artropatías en animales inmaduros, especialmente en perros. El riesgo de artropatía aumenta cuando se aumenta la dosis, sin embargo, también se ha reportado cuando se utilizan las dosis recomendadas en perros.
 - Otros efectos adversos que se han descrito en muy raros casos (menos de 1 animal de cada 10.000 animales, incluyendo informes aislados) incluyen vómitos, anorexia, aumento de las enzimas hepáticas, ataxia, convulsiones, depresión, letargo y nerviosismo.
-

Advertencias y precauciones especiales de uso

- Las Fluoroquinolonas como Enrofloxacinó, no deben utilizarse como primera línea de tratamiento, excepto que no exista alternativa terapéutica disponible. Cuando se empleen como segundo tratamiento, deberá ser sobre la base de estudios de susceptibilidad.
 - Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
-

Precauciones especiales para el operador

- No manipular por personas hipersensibles a las quinolonas.
 - En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
 - En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar el inserto del producto.
-

Interacciones

Los compuestos que contengan cationes di o trivalentes como Aluminio, Calcio, Magnesio, Hierro o Zinc pueden disminuir la absorción de Enrofloxacinó. Así, por ejemplo los antiácidos que contengan cationes (Mg^{2+} , Al^{3+} , Ca^{2+}) se pueden unir a Enrofloxacinó e impedir su absorción.

El Sucralfato puede inhibir la absorción de Enrofloxacinó. Se recomienda separar ambas dosificaciones por al menos dos horas.

El Enrofloxacinó administrado con Teofilina puede aumentar sus niveles séricos. En perros, el clearance de la Teofilina se redujo en un 43% cuando se administró en conjunto con Enrofloxacinó en dosis de 5mg/kg cada 24 horas.

La administración concomitante con otras drogas que tengan metabolismo hepático puede afectar la farmacocinética de una o ambas drogas.

Condiciones de almacenamiento

Almacenar entre 15 y 30°C, protegido de la luz.

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar o el material de desecho

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial.

No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua.

Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condición de venta

Venta bajo receta Médico Veterinaria retenida.
Para exportación: Venta bajo receta Médico Veterinaria

Observaciones

USO VETERINARIO

Registros

Chile: Reg. SAG N° 721
Costa Rica: Reg. N° MV-5699
El Salvador: VE2014034902
Perú: Reg. SENASA F.83.21.I.0063
Rep. Dominicana: Reg. N° 12636

Presentación

Estuche con 10 comprimidos

Elaborado y distribuido por

Laboratorio Drag Pharma Chile Invetec S.A.
Lautaro N° 300. Quilicura. Santiago. Chile.
