

Quinobal

solución inyectable 100mg/ml



CONTRA INFECCIONES
PROTECCIÓN
PARA
TODOS



s.p.[®] veterinaria

Quinobal

solución inyectable 100mg/ml



COMPOSICIÓN

Sustancia activa:	
Enrofloxacinio.....	100 mg
Excipientes:	
Alcohol n- butílico.....	30 mg

ESPECIES DE DESTINO

Ovino, caprino, bovino y porcino.

INDICACIONES

Bovino, ovino, caprino y porcino:

Tratamiento de la septicemia causada por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacinio.

Bovino, ovino y porcino:

Tratamiento de las infecciones del tracto digestivo causadas por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacinio.

Bovino y caprino:

Tratamiento de la mastitis causada por cepas de *Staphylococcus aureus* y *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacinio.

Bovino:

Tratamiento de las infecciones del tracto respiratorio causadas por cepas de *Pasteurella multocida*, *Mannheimia haemolytica* y *Mycoplasma spp.* sensibles al enrofloxacinio. Tratamiento de la mastitis aguda grave causada por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacinio. Tratamiento de la artritis aguda asociada a micoplasmas, causada por cepas de *Mycoplasma bovis* sensibles al enrofloxacinio, en bovino de menos de 2 años de edad.

Caprino:

Tratamiento de las infecciones del tracto respiratorio causadas por cepas de *Pasteurella multocida* y *Mannheimia haemolytica* sensibles al enrofloxacinio.

Porcino:

Tratamiento de las infecciones del tracto respiratorio causadas por cepas de *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma spp.* y *Actinobacillus pleuropneumoniae* sensibles al enrofloxacinio. Tratamiento de las infecciones del tracto urinario causadas por cepas de *Escherichia coli* sensibles al enrofloxacinio. Tratamiento del síndrome de disgalactia posparto (SDP)/ síndrome de mastitis, metritis y agalactia (MMA) causado por cepas de *Escherichia coli* y *Klebsiella spp.* sensibles al enrofloxacinio.

POSOLÓGIA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Administración intravenosa (IV), subcutánea o intramuscular (IM). Las inyecciones repetidas deben aplicarse en puntos de inyección distintos. Para garantizar que se administra la dosis correcta, se debe calcular el peso del animal con la mayor exactitud posible, a fin de evitar dosis insuficientes.

Bovino:

5 mg de enrofloxacinio/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., una vez al día durante 3 a 5 días. Artritis aguda asociada a micoplasmas, causada por cepas de *Mycoplasma bovis* sensibles al enrofloxacinio, en bovino de menos de 2 años de edad: 5 mg de enrofloxacinio/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., una vez al día durante 5 días. El producto puede administrarse por inyección subcutánea o intravenosa lenta. Mastitis aguda causada por *Escherichia coli*: 5 mg de enrofloxacinio/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., por inyección intravenosa lenta una vez al día durante 2 días consecutivos. La segunda dosis puede administrarse por vía subcutánea. En tal caso, el tiempo de espera tras la inyección subcutánea se amplía. No deben administrarse más de 10 ml en un sólo punto de inyección subcutánea.

Ovino y caprino:

5 mg de enrofloxacinio/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., una vez al día por inyección subcutánea durante 3 días. No deben administrarse más de 6 ml en un solo punto de inyección subcutánea.

Porcino:

2,5 mg de enrofloxacinio/kg p.v., que corresponde a 0,5 ml/20 kg p.v., una vez al día por inyección intramuscular durante 3 días. Infección del tracto digestivo o septicemia causadas por *Escherichia coli*: 5 mg de enrofloxacinio/kg p.v., que corresponde a 1 ml/20 kg p.v., una vez al día por inyección intramuscular durante 3 días. Administrar en el cuello, en la base de la oreja. No deben administrarse más de 3 ml en un sólo punto de inyección intramuscular.

CONTRAINDICACIONES

No usar en animales con hipersensibilidad conocida al enrofloxacinio u otras fluoroquinolonas o a alguno de los excipientes. No usar en los caballos en crecimiento debido al posible daño del cartilago articular.

EFFECTOS SECUNDARIOS (FRECUENCIA Y GRAVEDAD)

Pueden observarse trastornos gastrointestinales que suelen ser leves y pasajeros (p. ej., diarrea) en muy raras ocasiones. El tratamiento por vía intravenosa en bovino puede causar una reacción de shock anafilático por posibles trastornos circulatorios en muy raras ocasiones.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

El medicamento debe usarse teniendo en cuenta las políticas oficiales y locales sobre antimicrobianos. Las fluoroquinolonas deben reservarse para el tratamiento de cuadros clínicos que hayan respondido mal o que previsiblemente responderán mal a otros grupos de antimicrobianos. En la medida de lo posible, el uso de fluoroquinolonas debe basarse siempre en análisis de sensibilidad. El uso del medicamento sin seguir las instrucciones recogidas en la ficha técnica puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a las fluoroquinolonas y reducir la eficacia del tratamiento con otras quinolonas por una posible resistencia cruzada. Se observaron cambios degenerativos del cartilago articular en terneros tratados por vía oral con dosis de 30 mg de enrofloxacinio/kg p.v. durante 14 días. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales. Las personas con hipersensibilidad conocida a las fluoroquinolonas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto con la piel o los ojos, lavar inmediatamente con agua. Lavarse las manos tras su uso. No comer, beber ni fumar mientras se manipule el medicamento veterinario. Usar con precaución para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente.

UTILIZACIÓN DURANTE LA GESTACIÓN Y LA LACTANCIA

Bovino:

La seguridad de este medicamento veterinario ha quedado demostrada en vacas gestantes durante el primer cuarto de la gestación. El medicamento veterinario puede utilizarse en vacas gestantes durante el primer cuarto de la gestación. El uso del medicamento veterinario durante los 3 últimos cuartos de la gestación debe basarse en la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. El medicamento veterinario puede utilizarse en vacas durante la lactación.

Ovino y caprino:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Porcino:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. El medicamento veterinario puede utilizarse en cerdas durante la lactación.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS

No usar enrofloxacinio de forma concomitante con sustancias antimicrobianas que puedan antagonizar el efecto de las quinolonas (p. ej., macrólidos, tetraciclinas o fenicoles). No utilizar simultáneamente con teofilina, ya que puede retrasarse la eliminación de teofilina.

INCOMPATIBILIDADES

No se han descrito.

SOBREDOSIFICACIÓN (SÍNTOMAS, MEDIDAS DE EMERGENCIA, ANTÍDOTOS)

En caso de sobredosificación accidental pueden aparecer trastornos gastrointestinales (p. ej., vómitos, diarrea) y trastornos neurológicos. En porcino no se describieron reacciones adversas tras la administración de 5 veces la dosis recomendada. En bovino no se ha documentado sobredosificación alguna. En caso de sobredosificación accidental no existe antídoto y el tratamiento deberá ser sintomático.

TIEMPO DE ESPERA

Bovino: (IV) Carne: 5 días / Leche: 3 días.

(IM) Carne: 12 días / Leche: 4 días.

Ovino: Carne: 4 días / Leche: 3 días

Caprino: Carne: 6 días / Leche: 4 días

Porcino: Carne: 13 días

PRESENTACIÓN

Caja con 1 vial de 250 ml.

Nº de registro: 3776 ESP



s.p.® veterinaria, s.a.

Ctra. Reus-Vinyols Km. 4.1 • 43330 RIUDOMS (Tarragona)
Tel. +34 977 850 170* • Fax +34 977 850 405 • Ap. Correos, 60
www.spveterinaria.com