

CEFTOCIDIN

MASTITIS AGUDA

Laboratorio
FUNDACION

SENASA Cert. N° 90207
Estab. Elab. N° 7112
D.T.M.V G.Ladaga MP5113

CEFTOCIDIN MASTITIS AGUDA®

es un antibiótico tópico intramamario para tratamiento de la mastitis durante el período de lactancia.

INDICACIONES

Se recomienda que se instaure el tratamiento en forma temprana —aparición de grumos en el despunte— (ver libro).

Los componentes del **CEFTOCIDIN Mastitis Aguda®** presentan las siguientes características:

A) Cefalexina es una cefalosporina de amplio espectro, que presenta como características fundamentales:

1. La mayor tasa de biodisponibilidad de todos los antibióticos, dentro de la glándula mamaria, debido a su baja unión con las proteínas de la leche y a su gran poder de penetración-absorción, llegando en altas concentraciones al foco infeccioso.

2. Es antibiótico bactericida altamente eficaz contra los mayores patógenos de la glándula mamaria: estafilococos, estreptococos, coliformes y, en especial, contra las cepas frecuentemente resistentes a las penicilinas naturales y sintéticas (ampicilina, cloxacilina), macrólidos y lincosamidas.

3. Se trata de un antibiótico que no crea fácilmente resistencia frente a un uso sostenido.

B) Neomicina Sulfato: ejerce un efecto sinérgico especialmente contra estafilococos⁽¹⁾ y aumenta el espectro de acción de la cefalexina sobre microorganismos Gram (-).

C) Prednisolona es el único antiinflamatorio con eficacia comprobada en la reducción de la respuesta inflamatoria y la proliferación del tejido cicatrizal en la glándula mamaria. Por ello, su agregado evita pérdida del tejido productor de leche.

La fórmula farmacéutica de **CEFTOCIDIN Mastitis Aguda®** es completamente inocua para el tejido mamario.

La misma fue evaluada en vacas lecheras nodrizas sanas a mitad de lactancia. En ningún caso se observaron cambios en la comparativa del conteo celular pre y post inoculación de **CEFTOCIDIN**



ESTE ES UN MEDICAMENTO BASADO EN INVESTIGACIÓN ORIGINAL DE LABORATORIO FUNDACION. ES LA PRIMERA CEFALEXINA INTRAMAMARIA DESARROLLADA EN MEDICINA VETERINARIA EN AMÉRICA (1986 -1990)

Mastitis Aguda®

COMPOSICIÓN

Cefalexina (como monohidrato).....	100 g.
Neomicina sulfato.....	100 g.
Prednisolona.....	5 g.
Excipiente oleoso c.s.p.	

ADMINISTRACIÓN

Vía intramamaria, adecuando las condiciones de asepsia.

Previo al suministro de **CEFTOCIDIN Mastitis**

Aguda®, debe evacuarse al máximo el cuarto afectado, prosiguiendo con una correcta higiene del pezón.

Por tratarse de un PRODUCTO ESTÉRIL, debe eliminarse el «inyector con anillos de flexión» de su envoltorio y, tras desechar la tapa cánula, introducir la cánula en el pezón y descargar el contenido. Se aconseja no tocar la cánula estéril para evitar su contaminación. Se recomienda masajear el pezón hacia su base, para permitir la mejor dispersión del producto. Esta operación debe repetirse cada 12 horas, hasta 24 horas posteriores de remitidos los síntomas. Ello implica, normalmente, entre 4 y 6 dosis.

Cabe aclarar que productos con alta carga de antiinflamatorios hacen desaparecer los síntomas con una dosis, PERO NO HAY CURACIÓN (Bacteriológica) y pasa a mantenerse una mastitis

subclínica.⁽¹⁾

1. Ladaga GJB, Perna RL, Moras E.V, Pont-Lezica F, de Erausquin, G; First Episode Clinical Staphylococcus aureus Mastitis. Comparison of Two Intramammary 3-day Treatments; National Mastitis Council Regional Meeting; Gents; Belgium; August 4 – 6, 2014.

ADVERTENCIA

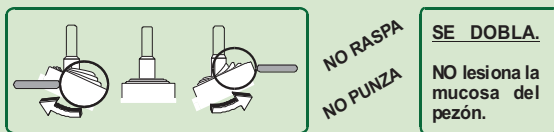
La leche de las vacas tratadas con **CEFTOCIDIN Mastitis Aguda®** debe desecharse hasta 6 ordeños posteriores al último tratamiento.

PRESENTACIÓN

CEFTOCIDIN Mastitis Aguda® se presenta en cajas atérmicas conteniendo 20 inyectores estériles.

El «inyector con anillos de flexión», patente de Laboratorio FUNDACION, evita que se lastime el conducto del pezón, por más fuerte o brusca que sea su introducción.

Inyector con anillos de flexión



La cánula de borde redondeado tiene la longitud adecuada para no llegar a la roseta de Fürstenberg; no es cánula micro que crea flujo turbulento en el efínter del pezón, arrastrando las bacterias a su interior. Cada inyector se halla dentro de un envoltorio hermético cuyo material preserva su esterilidad.

Producto Irradiado en Comisión Nacional de Energía Atómica.

Venta Bajo Receta.

Información técnica detallada se encuentra a disposición del Médico Veterinario.



WWW.LABORATORIOFUNDACION.COM



(+54) 11 5940-3012

(+54) 11 4633-2794



info@labfundacion.com.ar