

## FICHA TÉCNICA

### COBACTAN® LC

Registro ICA No. 4950-DB

USO VETERINARIO

1

#### COMPOSICIÓN

Cada mL de solución inyectable contiene:

Cefquinoma Sulfato	75 mg
Excipientes c. s. p	8 g

#### INDICACIONES

Tratamiento intramamario contra mastitis clínica causada por *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus uberis*, *Streptococcus dysgalactiae* y *Escherichia coli*.

#### ESPECIE DESTINO

Bovinos

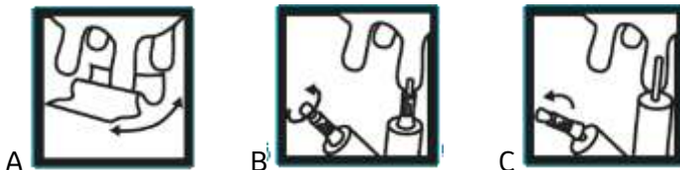
#### FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión Intramamaria

#### DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Después del ordeno, inserte con cuidado el contenido de una jeringa en el pezón del cuarto afectado cada 12 horas, hasta completar 3 aplicaciones.

#### Instrucciones para una correcta administración:



- Ordeñe los cuartos afectados. Limpie a fondo el pezón y el fondo del pezón con la toalla desinfectante adjunta.
- Para una inserción parcial, rompa la punta del cabezal de la jeringa.
- Antes de la inserción completa, retire el cabezal de la jeringa.

No toque la punta de la jeringa con los dedos.

Inserte suavemente la suspensión en la ubre. Distribuya el medicamento veterinario masajeando suavemente el pezón y la ubre del cuarto afectado.

La jeringa solo debe usarse una vez.

Las jeringas parcialmente usadas deben descartarse.



## ALMACENAMIENTO

Almacenar por debajo de 25 °C

## INSTRUCCIONES DE USO

Lavar y desinfectar muy bien el cuarto y el pezón.

Introduzca suavemente el contenido del tubo en el cuarto infectado.

Haga un masaje suave del pezón y la ubre para favorecer la dispersión del producto.

## PRECAUCIONES Y CONTRAINDICACIONES

### Contraindicaciones

No administrar en animales que se sabe que son hipersensibles a las cefalosporinas u otros antibióticos  $\beta$ -lactámicos.

### Efectos Secundarios

En casos muy raros, se han observado reacciones anafilácticas en animales después de la administración del medicamento veterinario.

La frecuencia de las reacciones adversas se define de la siguiente manera:

- Muy frecuentes (más de 1 de cada 10 animales tratados presentan efectos secundarios)
- Frecuentes (más de 1 pero menos de 10 de cada 100 animales tratados)
- Poco frecuentes (más de 1 pero menos de 10 de cada 1.000 animales tratados)
- Raras (más de 1 pero menos de 10 animales de cada 10.000 tratados)
- Muy raras (menos de 1 de cada 10.000 animales tratados, incluidos los informes aislados)

Si observa algún evento adverso, aunque no este incluido en este prospecto, o si sospecha que el medicamento veterinario es ineficaz, debe informar a su veterinario.

### Precauciones especiales para su uso en animales:

El uso del medicamento veterinario debe basarse en pruebas de sensibilidad, teniendo en cuenta las políticas antimicrobianas oficiales y nacionales.

Cuando el medicamento veterinario se utiliza de forma diferente a la especificada en la ficha técnica, puede aumentar el número de bacterias resistentes al cefquinoma y reducir la eficacia del tratamiento con otras cefalosporinas debido a la posibilidad de resistencia cruzada.

### Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las penicilinas y cefalosporinas pueden causar hipersensibilidad (alergia) después de la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede conducir a una sensibilidad cruzada a las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser graves en algunos casos.

1. Manipule el medicamento veterinario con mucha precaución para evitar la exposición, observe todas las precauciones.
2. No toque este medicamento veterinario si esta sensibilizado o se le aconseja no utilizar dichos preparados.



3. Si nota algún síntoma, como una erupción cutánea, después de la exposición, debe consultar a un médico y mostrar este prospecto. La hinchazón de la cara, los labios o los ojos, o la respiración agitada, son síntomas más graves y es urgente un examen médico necesario.

Lávese las manos después de usar las toallitas para pezones y use guantes protectores en caso de irritación de la piel conocida o anticipada por alcohol isopropílico

3

Gestación y lactancia:

El medicamento veterinario está destinado a ser utilizado durante la lactancia.

No se dispone de información que indique toxicidad para la reproducción (incluida la teratogenicidad) en animales de la especie bovina.

No se han observado efectos tóxicos para la reproducción ni teratogénicos en estudios de toxicidad en animales de laboratorio.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Se sabe que existe sensibilidad cruzada a las cefalosporinas en bacterias que son sensibles a las cefalosporinas.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia, antídotos):

No se conocen síntomas ni se necesitan precauciones especiales de seguridad.

Incompatibilidades:

Ninguna conocida.

Consulte al Médico Veterinario

Venta bajo fórmula del Médico Veterinario

Manténgase fuera del alcance de los niños y animales domésticos

La disposición final de los envases vacíos o con contenido residual deberá efectuarse según las normas ambientales vigentes.

**TIEMPO DE RETIRO**

Los animales tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta 2 días después de finalizado el tratamiento.

La leche producida durante el tratamiento y 96 horas después de finalizado el mismo, no debe destinarse para el consumo humano

**PRESENTACIÓN COMERCIAL**

Jeringa por 8g. (Caja por 3 jeringas)

FABRICADO POR:

Intervet International GmbH  
Alemania

IMPORTADO POR:

MSD Salud Animal Colombia S.A.S.  
Bogotá, Colombia