

Topcef®

USO VETERINÁRIO

PEARSON
SAÚDE ANIMAL

ANTIBIÓTICO INJETÁVEL DE AMPLO ESPECTRO DE AÇÃO

USO VETERINÁRIO

Antibiótico bactericida injetável de amplo espectro de ação à base de ceftiofur para uso em bovinos e equinos. É efetivo contra bactérias Gram-positivas e Gram-negativas, incluindo as cepas produtoras de beta-lactamase.

Ceftiofur é uma cefalosporina de terceira geração de uso exclusivo em medicina veterinária. As cefalosporinas são fármacos de primeira escolha para o tratamento de muitas infecções, como pneumonia, metrite e problemas dos cascos. Em comparação com outros agentes antimicrobianos, as cefalosporinas demonstram baixa toxicidade.

Em todas as espécies, o ceftiofur é rapidamente metabolizado, amplamente distribuído pelos tecidos e fluidos corporais, incluindo os fluidos cérebro-espinhal, pleural e sinovial, tecido uterino e ossos.

TOPCEF® possui veículo aquoso, o que contribui para melhor homogeneidade, rápida absorção, além de ser menos dolorido a aplicação, causando menor estresse para o animal.

TOPCEF® administrado via IM (1 mg/Kg) apresentou a concentração máxima de 4.120 µg/L em aproximadamente 2 horas nos bovinos. Em equinos pela mesma via (2 mg/Kg) a concentração máxima foi de 2.435 µg/L em 1,3 horas. Estes dados comprovam sua ótima absorção e rápido início da ação.

FÓRMULA:

Frasco de 1g com diluente de 20 mL

Cada 20 mL contém:

Ceftiofur sódico 1,0 g

Diluente estéril 20 mL

Frasco de 4 g com diluente de 80 mL

Cada 80 mL contém:

Ceftiofur sódico 4,0 g

Diluente estéril 80 mL

INDICAÇÕES:

BOVINOS: Produto indicado no tratamento de infecções bacterianas causadas por: *Clostridium perfringens*, *Corynebacterium bovis*, *Dichelobacter nodosus*; *Escherichia coli*, *Enterobacter aerogenes*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella pneumoniae*, *Mannheimia haemolytica*, *Moraxella bovis*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella Typhimurium*; *Salmonella Dublin*; *Streptococcus agalactiae*, *Staphylococcus epidermidis*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus pyogenes*, *Streptococcus uberis* e *Trueperella pyogenes*.

EQUINOS: Produto indicado no tratamento de infecções bacterianas causadas por: *Clostridium perfringens*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Streptococcus zooepidermidis* e *Streptococcus equi*.

POSOLOGIA E MODO DE USAR:

Preparar a suspensão no momento da aplicação, adicionando-se o conteúdo do diluente com seringa estéril ao frasco-ampola com o pó, agitando até a completa dissolução.

Bovinos (1 mg de Ceftiofur/Kg de peso corpóreo) por via intramuscular

Frasco de 1 g com 20 mL ou frasco de 4 g com 80 mL: Aplicar 1mL da solução reconstituída estéril para cada 50 Kg de peso corpóreo pela via intramuscular.

Equinos (2 mg de Ceftiofur/Kg de peso corpóreo) por via intramuscular ou intravenosa.

Frasco de 1 g com 20 mL ou frasco de 4 g com 80 mL:

Aplicar 1 mL da solução reconstituída estéril para cada 25 Kg de peso corpóreo pela via intramuscular ou intravenosa.

A critério do Médico Veterinário, estas doses poderão ser modificadas.

O uso profilático de antimicrobianos poderá ser feito, sempre a critério do Médico Veterinário.

INTERVALO ENTRE AS DOSES: Bovinos: Repetir o tratamento após intervalo de 24 horas da primeira aplicação por três dias consecutivos.

Equinos: Repetir o tratamento após intervalo de 24 horas da primeira aplicação por até cinco dias consecutivos.

CONTRA INDICAÇÃO: Não utilizar o produto em animais com histórico de sensibilidade e suspender a medicação quando for detectado algum tipo de reação.

Apesar de estudos descreverem que o ceftiofur tem efeitos mínimos sobre a flora intestinal de equinos, a administração de antimicrobianos para cavalos em condições de estresse pode ser associada com diarreia aguda, se esta for observada, interrompa o uso deste antimicrobiano.

EFEITOS COLATERAIS: Animais hipersensíveis poderão apresentar reações alérgicas ou anafiláticas, de gravidade variável com sintomas de salivação, tremores, vômitos, respiração difícil e edema cutâneo em algumas áreas do corpo.

PRECAUÇÕES:

Usar seringas e agulhas estéreis.

Desinfetar o local de aplicação.

Não reutilizar embalagens vazias.

Pessoas alérgicas a penicilinas também podem ser alérgicas as cefalosporinas. Exposições tópicas podem provocar reações alérgicas moderadas ou graves em alguns indivíduos. Exposições repetitivas ou prolongadas podem induzir à sensibilidade. Evitar contato direto do produto com a pele, olhos, boca e roupas.

Pessoas com hipersensibilidade conhecida devem evitar contato com o produto. Em caso de acidentes oculares, lavar os olhos com bastante água por 15 minutos. Em acidentes tópicos, lavar a pele com água e sabão. Retirar a roupa contaminada, se ocorrer reação alérgica (erupções na pele, urticária, dificuldade respiratória), procurar cuidados médicos.

SEGURANÇA: O produto não causou alterações comportamentais, clínicas ou hematológicas em bovinos e equinos que receberam o dobro da dose indicada em bula, pelo período máximo de tratamento indicado em cada espécie.

PERÍODO DE CARÊNCIA: TOPCEF® possui após 3 aplicações consecutivas com intervalo de 24 horas entre as aplicações o seguinte período de carência:

ATENÇÃO:

OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA:

BOVINOS:

ABATE: O ABATE DOS BOVINOS TRATADOS COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO 2 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.

LEITE: O PRODUTO NÃO REQUER PERÍODO DE CARÊNCIA PARA O LEITE DOS BOVINOS TRATADOS.

EQUINOS:

ABATE: NÃO USAR EM ANIMAIS DESTINADOS AO CONSUMO HUMANO.

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NESTA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA CONSUMO.

Venda sob prescrição e aplicação sob orientação do médico veterinário.

CONSERVAÇÃO DO PRODUTO: Antes de reconstituído o produto deverá ser conservado à temperatura ambiente (25°C), em local seco e ao abrigo de luz solar direta e fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Após a reconstituição a solução deverá ser mantida em refrigeração (2° a 8°C) por 7 dias ou à temperatura ambiente controlada (25°C) por 12 horas. A solução depois de reconstituída pode ser congelada por um período de 2 meses.

Deve ser descongelada em temperatura ambiente antes do uso. Após descongelamento a suspensão não deve ser congelada novamente.

APRESENTAÇÕES:

Frasco ampola com pó (1 g de Ceftiofur) e frasco ampola com diluente (20 mL).

Frasco ampola com pó (4 g de Ceftiofur) e frasco ampola com diluente (80 mL).

Produtos veterinários devem ser mantidos fora do alcance de crianças e animais domésticos e não devem ser armazenados junto de alimentos, bebidas e produtos de higiene pessoal.

Venda sob prescrição e aplicação sob orientação do Médico Veterinário.

Licenciado no Ministério da Agricultura sob o nº 6.180 em 18/11/97.

Téc. Resp.: Roberta Costa e Sousa Rezende
CRF-SP 88.540

Nº da partida e data de fabricação: Vide rótulo e cartucho.

Data do vencimento: 02 (dois) anos após a data da fabricação.

Fabricante:

**IPANEMA INDÚSTRIA DE PRODUTOS
VETERINÁRIOS LTDA.**

Rodovia Raposo Tavares, Km 113

Bairro Barreiro, Araçoiaba da Serra - SP

Cep: 18190-000

CNPJ: 64.687.015/0001-52 - Indústria Brasileira

PEARSON
SAÚDE ANIMAL

Proprietário:

EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.

Rod. Pres. Castello Branco, km 35,6

Itaqui / Itapevi - SP - CEP: 06696-000

CNPJ: 61.190.096/0008-69

Indústria Brasileira

**CENTRAL DE
ATENDIMENTO** 
0800-709-1999