

Estreptomax®

Uso Veterinário

Fórmula:

Cada frasco-ampola de pó contém:

Estreptomomicina (sulfato) 5,00 g

Cada ampola plástica contém:

Diluyente para injeção 15,00 mL

Indicações:

Estreptomax® é um antibiótico bactericida, indicado para bovinos, ovinos, caprinos, suínos e equinos, com atividade principal contra bactérias Gram-negativas e atividade variável contra bactérias Gram-positivas.

Bovinos, ovinos, caprinos, equinos e suínos:

Leptospirose (*Leptospira* spp);
Dermatofilose (*Dematophilus congolensis*);
Actinobacilose ou língua de pau (*Actinobacillus lignieresii*);
Gastroenterites e pneumoenterites em animais jovens (*Pasteurella* spp, *Staphylococcus* spp);
Pneumonia e broncopneumonia (*Pasteurella* spp, *Salmonella* spp, *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp);
Artrites e poliartrites infecciosas (*Streptococcus* spp);
Infecções cutâneas como abscessos e pododermatites (*Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp, *Salmonella* spp);
Mastites (*Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp, *Salmonella* spp);
Metrites e piometrites;
Cervicites e vaginites (*Pasteurella* spp, *Streptococcus* spp, *Staphylococcus* spp);
Sinusites (*Staphylococcus* spp);
Nefrites e cistites (*Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Leptospira* spp);
Vibriose (*Campylobacter fetus*).

Modo de uso e dosagens:

O medicamento deve ser administrado somente pela via intramuscular, após a obtenção da diluição do pó com o diluyente que acompanha o produto.

A dosagem recomendada é de 1,5 mL

para cada 50 kg de peso corporal, ou seja, 10 mg de estreptomomicina por kg de peso corporal, para todas as espécies a que se destina, com intervalos entre 8 e 12 horas, não devendo ultrapassar 7 dias de tratamento.

| Peso do animal | Dose recomendada |
|----------------|------------------|
| 5 kg | 0,15 mL |
| 10 kg | 0,3 mL |
| 25 kg | 0,75 mL |
| 50 kg | 1,5 mL |
| 100 kg | 3,0 mL |
| 200 kg | 6,0 mL |
| 400 kg | 12,0 mL |

Estas dosagens poderão ser modificadas a critério do médico veterinário.

Para leptospirose:

Bovinos, ovinos, caprinos, equinos e suínos:

Indica-se a dosagem de 1,5 mL para cada 20 kg de peso corporal, ou seja, 25 mg de estreptomomicina por kg de peso corporal, em dose única:

| Peso do Animal | Dose recomendada |
|----------------|------------------|
| 10 kg | 0,75 mL |
| 50 kg | 3,75 mL |
| 100 kg | 7,5 mL |
| 200 kg | 15 mL |
| 400 kg | 30 mL |

Para o tratamento da vibriose:

Proceder à lavagem e massagem do pênis e prepúcio durante aproximadamente 5 minutos com uma solução de estreptomomicina obtida através da diluição de 5 g de pó em 90 mL de um veículo oleoso, como vaselina líquida, uma vez ao dia durante três dias consecutivos. Os tratamentos preconizados podem ser modificados a critério do médico veterinário.

Contraindicações e limitações de uso:

Administrar somente pela via

intramuscular, observando-se as normas de assepsia.

Evitar a aplicação em fêmeas prenhes, no pré-parto, principalmente naquelas com histórico de eclâmpsia ou febre do leite. Aplicar o produto com cautela em animais com insuficiência renal ou hepática, desidratados, muito debilitados ou em estado de choque.

Não aplicar o produto pela via intravenosa.

ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA BOVINOS, OVINOS E CAPRINOS ABATE: O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO 05 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO. LEITE: O LEITE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO NÃO DEVE SER DESTINADO AO CONSUMO HUMANO ATÉ 01 DIA APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO DESTE PRODUTO. EQUÍDEOS (*Equus caballus*/ CAVALOS) E SUÍNOS

ABATE: O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO 05 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.

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 O CONSUMO.

Precauções:

Obedecer rigorosamente às indicações, preparação e dosagens para a aplicação do produto, bem como a duração do tratamento.

O produto diluído poderá ser utilizado por um prazo máximo de 7 dias, desde que armazenado sob refrigeração (2°C a 8°C).

Interações medicamentosas:

Não usar concomitantemente com anestésicos gerais ou relaxantes musculares, pois estes potencializam o efeito de bloqueio neuromuscular causado pelos aminoglicosídeos.

A ototoxicidade dos aminoglicosídeos é aumentada pelos diuréticos de ação na alça de Henle, especialmente a furosemida.

Altas concentrações de carbenicilina, ticarcilina e piperacilina inativam os aminoglicosídeos tanto *in vitro* como *in vivo* na presença de uma insuficiência renal.

Efeitos adversos:

Podem ocorrer otointoxicação, bloqueio neuromuscular ou nefrointoxicação dependendo da dose utilizada e da duração do tratamento.

A superdosagem do produto pode causar náuseas, vômitos, salivação e ataxia.

Conservar em local seco e fresco, ao abrigo da luz solar, entre 5°C a 30°C, fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Venda sob prescrição e aplicação sob orientação do médico veterinário.

Responsável Técnica:

Sandra Barioni Toma - CRMV/SP 14.817

Licenciado no Ministério da Agricultura sob nº 8.395 em 13/11/2002.

Apresentação:

Frasco-ampola contendo 6,25 g de pó e ampola plástica contendo 15 mL de diluyente.



Proprietário:
Oufino Saúde Animal Ltda.
Rod. Anhanguera SP 330 KM 298
CEP: 14140 000 Cravinhos SP
Tel/Fax: 16 3518 2025
CNPJ: 57.624.462/0001-05
www.oufino.com
Indústria brasileira



100% brasileira, exportadora, gerando empregos no Brasil.

Fabricante:
Momenta Farmacêutica Ltda.
Rua Enéas Luis Carlos Barbanti, 216
Freguesia do Ó - São Paulo - SP
CNPJ: 14.806.008/0001-54