

Calimicina 200 C.L.



Ref.29595-006

200 mg/ml**Soluzione iniettabile per bovini, suini, ovis e caprini****Indicazione del principio attivo e degli altri ingredienti:** Ogni ml contiene:

Principi attivi:

Ossitetraciclina.....200 mg

(Pari a ossitetraciclina biidrato 226,5 mg)

Eccipienti: Sodio formaldeide solfofissato, Edetato Disodico, e altri q.b. a..... 1 ml

Indicazioni:

Per il trattamento di infezioni primarie da agenti sensibili alla ossitetraciclina. **Bovini:** polmoniti, difterite del vitello, pasteurellosi, setticemia, onfaloflebite, nefrite, pododermatite, dermatite piogenica, bedsoniasi, enterite batterica, antrace sintomatico, actinobacillosi, anaplasmosi, leptospirosi, complicazioni in corso di malattie virali, febbre da trasporto, mastite sistemica, metrite, ferite e infezioni streptococciche e stafilococciche. **Suini:** polmonite, erisipela, setticemia, metrite, mastite, agalassia, paratifo, enterite batterica, onfaloflebite, ferite infette, rinite atrofica. **Ovis e caprini:** salmonellosi, pasteurellosi, polmonite, poliartrite, bedsoniasi, agalassia contagiosa, metrite, mastite sistemica, antrace sintomatico, infezioni chirurgiche e post partum.

Controindicazioni:

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti. Non utilizzare se nell'allevamento è stata evidenziata resistenza alle tetracicline a causa del potenziale di resistenza crociata. Non somministrare nei casi di accertata insufficienza renale in quanto può verificarsi un accumulo di ossitetraciclina a livello ematico per insufficiente escrezione del prodotto.

Reazioni avverse:

Una leggera tumefazione potrebbe essere rilevata nel punto di inoculazione, che scompare spontaneamente al massimo nell'arco di qualche giorno.

Specie di destinazione: Bovini, Suini, Ovis e Caprini**Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione:**

CALIMICINA 200 C.L. soluzione può essere somministrata attraverso le seguenti vie: Intramuscolare: iniezione profonda nel muscolo (area posteriore). Sottocutanea: è consigliabile iniettare in aree dove c'è abbondanza di grasso. Endovenosa: come ogni altro medicamento molto concentrato, deve essere somministrato lentamente. In alcuni casi è consigliabile diluirlo con acqua sterile o soluzioni isotoniche di destrosio. Questo metodo è riservato solamente per quelle situazioni nelle quali è necessaria una via di somministrazione alternativa alla via intramuscolare.

BOVINI, OVINI E CAPRINI: Preferibilmente deve essere somministrata per via intramuscolare o per via endovenosa ai bovini e vacche da latte non allattanti la dose di 6,6 - 11 mg di Ossitetraciclina per kg di peso vivo in unica somministrazione pari a 0,33 - 0,55 ml per 10 kg/peso vivo da ripetere se necessario a distanza di 5 giorni. Nel trattamento dell'anaplasmosi, di gravi infezioni podali e nelle fasi avanzate delle altre malattie già menzionate la dose raccomandata è 11 mg per kg di peso vivo (0,55 ml per 10 kg). Una dose di 20 mg di Ossitetraciclina è raccomandata nel trattamento della polmonite batterica da Pasteurella s.p.p. (febbre da trasporto) nei vitelli e animali di un anno e nella anaplasmosi, se è impossibile trattare una seconda volta per le condizioni di allevamento, come i bovini al pascolo, o laddove non è possibile confinarli in ambienti chiusi. **SUINI:** Somministrare per via intramuscolare una dose di 6,6 - 11 mg di Ossitetraciclina per kg di peso vivo in unica somministrazione pari a 0,33 - 0,55 ml per 10 kg, da ripetere se necessario a distanza di 5 giorni. Nelle scrofe iniettare solo per via intramuscolare 6,6 mg di Ossitetraciclina per kg di peso vivo circa 8 ore prima del parto o immediatamente dopo. Una dose di 20 mg di Ossitetraciclina per kg di peso vivo per via intramuscolare è consigliabile nel trattamento della Pasteurella multocida nei suini, se il trattamento è impossibile per il tipo di alloggio degli animali, o laddove non è possibile confinarli in ambienti chiusi. Nei suini, con peso fino a 11,5 kg si possono somministrare 20 mg di CALIMICINA 200 C.L. per kg di peso vivo, senza diluire, ma si deve diluire per somministrare 6,6 o 11 mg per kg. La seguente tabella fornisce i quantitativi necessari in base alla diluizione e al peso corporeo.

	Dosi di 20 mg/kg volume di Calimicina 200 C.L.		Dosi di 6,6 o 11 mg/kg volume di Calimicina 200 C.L.	
	NON DILUTA		DILUTA DILUTA	
	Peso vivo	20 mg/kg	6,6 mg/kg	11 mg/kg
2,2 kg	0,2 ml	0,6 ml	1:7	1,0 ml
4,5 kg	0,5 ml	0,9 ml	1:5	1,5 ml
11,5 kg	1,1 ml	1,5 ml	1:3	2,5 ml

Dosi di 20 mg/kg volume di CALIMICINA 200 C.L. Per preparare dette diluizioni, aggiungere una parte di CALIMICINA 200 C.L. a 3, 5, 7 parti di acqua sterile o di una soluzione al 5% di destrosio. Questa soluzione deve essere usata immediatamente. Nella maggior parte delle situazioni una sola applicazione delle dosi indicate è sufficiente, ma può essere ripetuta 3 – 5 giorni più tardi secondo la gravità della malattia o del giudizio del veterinario. Se non si osserva miglioramento dopo 24 – 48 ore dall'inizio del trattamento, dovrebbero essere riconsiderate la diagnosi e il trattamento.

Avvertenze per una corretta somministrazione: Quando è somministrata per via intramuscolare, non iniettare più di 10 ml nello stesso punto di inoculazione nei bovini adulti, o 5 ml nei suini adulti. Il volume somministrabile nello stesso punto deve essere ridotto in relazione alla età e alla dimensione dell'animale.

Tempi di attesa: Carne e visceri: 42 giorni. Latte: 12 giorni

Particolari precauzioni per la conservazione: Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini. Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola. Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

Avvertenze speciali: Speciali precauzioni per l'impiego negli animali: L'uso del medicinale veterinario deve essere limitato ad allevamenti in cui la malattia è stata diagnosticata. L'utilizzo del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità nei confronti di batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali (regionali o aziendali). Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

In animali affetti da patologie renali può verificarsi un accumulo di oxitetraciclina a livello ematico per insufficiente escrezione del prodotto. Evitare la somministrazione nei giorni che precedono o seguono un trattamento immunizzante. Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali: Le persone con ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti devono evitare i contatti con il medicinale veterinario. Fare attenzione durante la somministrazione del prodotto, per evitare autoiniezioni accidentali. In caso di autoiniezione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione: In assenza di studi specifici sulle specie di destinazione, l'uso in gravidanza e lattazione è permesso solo dietro valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario responsabile. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Si deve evitare l'associazione con penicillina o β -lattamici in genere perché può verificarsi un'interferenza fra l'azione batteriostatica dell'oxitetraciclina e l'azione battericida della penicillina. Evitare la somministrazione contemporanea di Calimicina 200 C.L. e preparazioni iniettabili a base di ferro destrano. Si raccomanda di osservare un intervallo di tempo di 1-2 ore prima della somministrazione di altri prodotti contenenti cationi polivalenti poiché questi potrebbero limitare l'assorbimento delle tetracicline.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario: In casi di sovradosaggio e solo in casi molto rari si possono avere reazioni allergiche in animali molto sensibili. Somministrare corticoidi, antistaminici o epinefrina fino a risoluzione.

Incompatibilità: In mancanza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari

Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti: Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali

Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo: 10/2013

Altre informazioni: PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE. Gruppo farmacoterapeutico: antibatterici per uso sistemico, tetracicline.

Codice ATCvet: QJ01AA06

Proprietà farmacodinamiche: Ossitetraciclina è un antibiotico a largo spettro antibatterico, attivo contro diversi ceppi di germi aerobi ed anaerobi Gram + come: Stafilococco aureo, Streptococco piogeno, haemoliticus, faecalis, Sarcina lutea, Bacillus subtilis, anthracis, Clostridium perfringens, septicum, botulinum, Pasteurelle; e batteri Gram - come: E. coli, Salmonella paratyphi, typhimurium, enteritidis, Vibrio cholerae, Proteus vulgaris, Pseudomonas aeruginosa, Aerobacter aerogenes, haemophilus influenzae, Klebsiella, Vibrio; e alcune Spirochete, Rickettsie, Entamoeba histolytica, Candida albicans, Leptospire e alcuni megalovirus. La somministrazione intramuscolare o eventualmente se necessario endovenosa o sottocutanea, di 6,6-20 mg di ossitetraciclina per kg di peso corporeo, consente, secondo le patologie in atto, e gli agenti patogeni interessati, il raggiungimento negli animali trattati della concentrazione minima inibente necessaria per una risposta clinica soddisfacente. **Informazioni farmacocinetiche:** Dopo l'iniezione, l'ossitetraciclina viene rapidamente assorbita e assicura una concentrazione plasmatica elevata già dopo 4-8 ore. Tale concentrazione elevata persiste per circa 4 ore, poi diminuisce progressivamente. Comunque livelli plasmatici efficaci sono presenti per 3-5 giorni. Ciò assicura al medicinale una azione di lunga durata. L'ossitetraciclina subisce una metabolizzazione molto limitata. L'eliminazione avviene principalmente per via urinaria. Il circolo enteroepatico di ossitetraciclina immo modificata giustifica l'uso anche in caso di trattamento di infezioni da germi sensibili a localizzazione gastrointestinale. E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate. Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile. Solo per uso veterinario.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e del titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione, se diversi:



LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/ Barcelonès, 26 (El Ramassar)-08520
Les Franqueses del Vallès (Barcelona) Spagna
www.calier.es

Distribuito da: Calier Italia Srl
Via Garibaldi n° 162
22073 Fino Mornasco (CO)
Telefono 331 97 44 97 8

