

# Ampiciph®

**Forma farmacéutica: 1000 mg/g, polvo para administración oral**

Principio activo: Ampicilina trihidrato

Especies de destino: cerdos y pollos (broyler)

## Titular de la autorización de comercialización y fabricante:

bela-pharm GmbH & Co. KG

Lohner Str. 19

49377 Vechta / Alemania

## Denominación del medicamento veterinario:

Ampiciph®

1000 mg/g, polvo para administración oral para cerdos y pollos (broyler).

Principio activo: Ampicilina trihidrato

## Composición:

1 g de polvo contiene:

### Principio activo:

Ampicilina trihidrato 1 000 mg  
(equivalen a 865,92 mg de ampicilina)

Polvo blanco.

**Tamaño del envase:** 250 g, 500 g, 1 kg, 2,5 kg, 5 kg.

## Indicaciones:

Para el tratamiento de las siguientes enfermedades infecciosas causadas por gérmenes Gram-positivos y/o Gram-negativos los cuales son sensibles a la ampicilina en porcinos y pollos de engorde:

- Infecciones del tracto respiratorio.
- Infecciones del tracto gastro-intestinal.
- Infecciones del tracto uro-genital.

## Contraindicaciones:

- Tratamiento de animales hipersensibles a las penicilinas y cefalosporinas.
- Disfunción renal severa con anuria y oliguria.
- Presencia de gérmenes productores de  $\beta$ -lactamasa.
- Uso en animales con rumen funcional y equinos.
- No administrar a gallinas cuyos huevos están destinados al consumo humano.
- Administración oral en conejos, cobayos, hamsters y otros pequeños roedores.

## Efectos adversos:

Reacciones alérgicas (reacciones alérgicas de la piel, anafilaxis).

En caso de que ocurra alguna reacción alérgica se debe discontinuar el tratamiento inmediatamente y tratar según la sintomatología.

Anafilaxis: epinefrina y glucocorticoides i. v.

Reacciones alérgicas de la piel: antihistamínicos y/o glucocorticoides.

**Especies de destino:** Cerdo, pollo (broyler).



## Posología para cada especie, modo y vías de administración:

Para la aplicación por vía del agua de beber.

1000 mg Ampiciph® contienen 1000 mg trihidrato de ampicilina.

### Tratamiento de una parte del ganado por vía del agua de beber:

**Cerdo:** 10 mg de Ampiciph® por kg de peso corporal (p.c.) / 3 – 4 veces al día o  
20 mg de Ampiciph® por kg de p.c. dos veces al día

**Broyler:** 200 mg de Ampiciph® por kg de p.c. al día o  
100 mg de Ampiciph® por kg de p.c. dos veces al día

Se debe asegurar que la dosis prevista es consumido en su totalidad.

La ingestión de alimentos y la toma de agua por los animales puede variar considerablemente entre el día y la noche.

Disolver la cantidad de polvo requerida completamente y de nuevo cada intervalo de dosis de 12 horas en una pequeña cantidad de agua y añadir al resto del agua de beber.

La dosis debe ser ajustada al consumo de agua actual y real de los animales, ya que el mismo varía según la edad, estado de salud, propósito de cría y forma de manejo (por ejemplo: diferentes regímenes de luz, temperatura).

Para la dosis mencionada anteriormente, la cantidad de Ampiciph® a ser mezclada en el agua de beber de los animales a tratar se calcula según la siguiente fórmula cada intervalo de dosis de 12 horas:

### **Cerdos:**

$$\frac{20 \text{ mg de Ampiciph}^{\circledast} / \text{kg de p.c.} / \text{intervalo de dosis}}{\text{Toma de agua promedio por animal por intervalo de dosis (l)}} \times \text{peso corporal promedio de los animales a tratar (kg)} = \dots \text{ mg de Ampiciph}^{\circledast} \text{ por l de agua de beber}$$

### **Pollos de cepa (broyler):**

$$\frac{100 \text{ mg de Ampiciph}^{\circledast} / \text{kg de p.c.} / \text{intervalo de dosis}}{\text{Toma de agua promedio por animal por intervalo de dosis (l)}} \times \text{peso corporal promedio de los animales a tratar (kg)} = \dots \text{ mg de Ampiciph}^{\circledast} \text{ por l de agua de beber}$$

Se debe preparar la solución fresca dos veces al día.

Para lograr un consumo de agua equitativo por todos los animales debe asegurarse la cantidad de bebederos suficientes, en el caso de los animales que estén bajo régimen de crianza libre, deben permanecer estabulados el tiempo que dure el tratamiento.

Para evitar una pobre absorción del antibiótico, se recomienda de ser posible administrar Ampiciph® a los animales cuando estén hambrientos (1 hora antes o 2 horas después de la alimentación).

El tratamiento debe continuarse entre 3- 5 días. Aunque se observe una disminución de los síntomas clínicos, el tratamiento debe continuarse durante 2- 3 días adicionales.

Una vez concluido el tratamiento se debe realizar una limpieza profunda de los bebederos para evitar la toma subterapéutica de cantidades residuales del antibiótico lo cual puede favorecer la aparición de gérmenes resistentes al mismo.

En caso de no presentarse mejorías significativas después de 3 días de comenzado el tratamiento debe revisarse el diagnóstico y cambiar la terapia de ser necesario.

En los animales que presenten un estado de salud afectado se recomienda la aplicación por la vía parenteral.

## **Instrucciones para una correcta administración:**

### Advertencias especiales:

No se indican.

### Precauciones especiales:

#### *Precauciones especiales para su uso en animales:*

Antes del uso de Ampiciph® la susceptibilidad de los germen es debe ser asegurada por un ensayo de susceptibilidad. Por razón de la resistencia alta de *E. coli* y *Salmonella spp.* el medicamento está especialmente indicado para el tratamiento de infecciones del tracto gastrointestinal.

#### *Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales:*

Evite contacto directo de la piel e inhalación durante el uso y/o la aplicación debido al riesgo de sensibilización o dermatitis por contacto. Por eso deberá llevar equipo de protección, como careta antipolvo y guantes.

### Uso durante la gestación o la lactancia:

No se indican.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Con respecto a la actividad antibacteriana, es posible encontrar antagonismo entre las penicilinas y los agentes quimioterapéuticos con efecto bacteriostático instantáneo, por ejemplo tetraciclinas, macrólidos o lincomicina.

Se han observado incompatibilidades frente a iones de metales, aminoácidos, ácido ascórbico, complejo vitamínico B y la heparina.

### Sobredosificación:

Después de sobredosificaciones pueden aparecer excitaciones nerviosas centrales y espasmos.

Suspender de inmediato la terapia y tratar según los síntomas (administración de benzodiazepinas o barbituratos como antídoto).

### Incompatibilidades:

Debe evitarse la mezcla con otros medicamentos debido a posibles incompatibilidades.

## **Tiempo de espera:**

Cerdo: tejidos comestibles: 4 días

Pollo de cepa (broiler): tejidos comestibles: 6 días

## **Precauciones especiales de conservación:**

Manténgase fuera del alcance y la vista de los niños.

Para conservar el producto de la luz y humedad mantener en el envase original y cerrar bien después de la toma.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Período de validez después de abierto el recipiente: 14 días

Los residuos del medicamento en el envase al final de este período deben ser eliminados.

Estabilidad del agua medicado: 12 horas

**Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:**

Los productos no usados o los envases con remanentes deben ser preferentemente llevados a los puntos de recogida de contaminantes. Cuando se eliminen junto con los residuos domésticos, hay que garantizar que no haya acceso a los mismos. Los productos farmacéuticos veterinarios no deben ser arrojados a las aguas residuales o a las redes de canalización. Deben observarse y respetarse las regulaciones locales para la eliminación de productos farmacéuticos.

**Número de autorización de comercialización:** 6500561.00.00 (Alemania)

**Únicamente para uso veterinario.**

**Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**

**Fecha de la revisión del texto:** 11.09.2009