

Sulfadimidin 100% Polvo

1000 mg/g, polvo para administración oral
para bovinos, ovinos, cabras, cerdos, equinos y perros
Principio activo: Sulfadimidin

Titular de la autorización de comercialización y fabricante:

bela-pharm GmbH & Co. KG
Lohner Str. 19, 49377 Vechta / Alemania

Denominación del medicamento veterinario:

Sulfadimidin 100% Polvo; 1000 mg/g, polvo para administración oral
para bovinos, ovinos, cabras, cerdos, equinos y perros.
Principio activo: Sulfadimidina

Composición cualitativa y cuantitativa de la(s) sustancia(s) activa(s) y orata(s) sustancia(s):

1 g de polvo contiene:

Principio activo:

Sulfadimidina 1000 mg
Polvo blanco.

Indicacion(es) del uso:

Para bovinos, terneros, ovinos, cabras, cerdos, lechones, equinos adultos, potros y perros.
Para el tratamiento de enfermedades infecciosas en estadios tempranos causadas por patógenos sensibles a la sulfonamida:

- Infecciones en la sangre (septicemia, bacteriemia).
- Infecciones bacterianas secundarias en enfermedades virales.
- Infecciones del tracto respiratorio.
- Infecciones del tracto digestivo.
- Infecciones de las vías urinarias y órganos genitales.
- Infecciones febriles del útero y de la ubre.
- Infecciones bacterianas en el puerperio.
- Difteria de los terneros (necrobacilosis).
- Onfalitis.
- Infecciones en las articulaciones.
- Infecciones en las pezuñas.
- Infecciones de la piel y heridas.
- Coccidiosis.

Contraindicaciones:

- Trastornos severos en el funcionamiento del hígado y los riñones.
- Enfermedades acompañadas por toma reducida de líquido o pérdida de líquido corporal.
- Aciduria.
- Trastornos del sistema hematopoyético.
- Hipersensibilidad a sulfonamidas.
- Resistencia a sulfonamidas.

No administrar a yeguas cuya leche está destinada al consumo humano.



Sulfadimidin 100% Polvo

Reacciones adversas:

- Afecciones del hígado;
- Trastornos en el funcionamiento de los riñones con hematuria, cristaluria, cólicos renales, inapetencia, micción forzada;
- Reacciones alérgicas;
- Cambios del cuadro sanguíneo.

Durante la administración por vía oral de altas dosis pueden ocurrir trastornos digestivos, en bovinos se observa una inhibición en la degradación de la celulosa.

La administración de Sulfadimidina en terneros a través de sustitutos de la leche puede conllevar a un retardo en el consumo de agua así como provocar diarrea. En bovinos la Sulfadimidina puede propiciar un incremento ligero en el número de leucocitos.

Ante la aparición de alguno de los síntomas mencionados el tratamiento debe ser suspendido de inmediato.

En caso de trastornos de los riñones: administrar suficiente agua de beber conjuntamente con bicarbonato de sodio

En casos de anafilaxis: epinefrina (adrenalina) y glucocorticoidas i.v.

Se ha observado la ocurrencia de un síndrome hemorrágico en porcinos (animales jóvenes), con algunos casos de muerte, después de un tratamiento prolongado. Por este motivo, el tratamiento está limitado a la duración prescrita. De acuerdo a los conocimientos actuales, una administración profiláctica simultánea de vitamina K durante el tratamiento puede reducir la incidencia para el caso de los porcinos.

El mantener a los animales en una superficie limpia, libre de paja, inhibe la coprofagia y de esta forma, la toma de vitamina K. Estos tipos de manejo presentan un factor de predisposición.

Especies de destino:

Bovinos adultos, terneros, ovejas, cabras, cerdos, lechones, equinos adultos, potros, perros.

Posología para cada especie, modo y vías de administración:

Polvo para la administración por el pienso.

Tratamiento para animales por separado

• *Bovinos adultos, terneros, cerdos y lechones, equinos adultos, potros y perros:*

50 - 100 mg de sulfadimidina/ kg de peso corporal por día, equivalen a

0,5 - 1 g de Sulfadimidin 100 % Polvo / kg de peso corporal por día.

El tratamiento debe iniciarse por vía parenteral con una inyección intravenosa a una dosis

inicial de 100 mg/ kg de peso corporal y en los siguientes 2-6 días continuar con

Sulfadimidin 100 % Polvo a una dosis de mantenimiento de 50-65 mg/ kg de peso corporal.

• *Ovejas, cabras:*

100 mg de sulfadimidina/ kg de peso corporal por día, equivalen a

1 g de Sulfadimidin 100 % Polvo / kg de peso corporal por día.

El tratamiento debe continuarse entre 5 - 7 días consecutivos.

Puede administrarse una dosis diaria única o dividir la dosis a partes iguales y administrar en diferentes momentos del día.

Antes de cada aplicación debe mezclarse la dosis requerida en una parte del pienso para garantizar un mezclado homogéneo, y se debe consumir antes de suministrar el resto del alimento.

Sulfadimidin 100% Polvo

Debe observarse que las dosis mencionada sea consumida en su totalidad.

Si transcurridos 3 días de tratamiento no se observan mejorías significativas, se debe proceder a reevaluar el diagnóstico y de ser necesario, a un cambio del tratamiento. Una vez desaparecidos los síntomas clínicos debe continuarse e tratamiento durante 2 días más. En animales con trastornos claros del estado general se debe preferir la administración parenteral de un fármaco.

Instrucciones para una correcta administración:

Véase más arriba (modo de administración).

Tiempos de espera:

<i>Bovino adulto:</i>	tejidos comestibles:	12 días
	leche:	5 días
<i>Cabra:</i>	tejidos comestibles:	10 días
	leche:	5 días
<i>Oveja:</i>	tejidos comestibles:	8 días
	leche:	3 días
<i>Cerdo:</i>	tejidos comestibles:	12 días
<i>Caballo:</i>	tejidos comestibles:	10 días

Este medicamento no debe suministrarse a yeguas cuya leche está destinada al consumo humano.

Precauciones especiales de conservación:

Para este fármaco no se requiere de un almacenamiento especial.

Período de validez después de abierto el recipiente: 7 días

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

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

Manténgase fuera del alcance y la vista de los niños.

Advertencias especiales:

Advertencias especiales:

Ninguna.

Precauciones especiales:

Precauciones especiales para su uso en animales:

En los perros debe procurarse un suministro abundante de agua durante el tratamiento para evitar daños a los riñones; en ocasiones puede ocurrir una alcalinización de la orina.

Debe procurarse que los animales beban suficiente agua durante el tratamiento.

El uso en animales gestantes o en recién nacidos requiere de estrictas indicaciones.

La aplicación del medicamento veterinario deberá tener en cuenta una prueba de sensibilidad (antibiograma) y de acuerdo con las regulaciones oficiales y locales para el uso de antibióticos.

Aplicación del producto que se desvía de esta información técnica puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a sulfadimidina y puede reducir la eficacia del tratamiento con sulfonamidas debido a la resistencia cruzada potencial.

Sulfadimidin 100% Polvo

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

Debe evitarse el contacto directo con la piel, así como la aspiración del producto durante su preparación o aplicación debido al riesgo de sensibilización o de adquirir una dermatitis por contacto, por tales razones el operador debe utilizar guantes y máscara protectora.

Las personas con hipersensibilidad conocida a las sulfonamidas deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Si se produce una reacción de hipersensibilidad después del contacto con el medicamento veterinario (p. ej., enrojecimiento de la piel), consulte a un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta del envase. En caso de reacciones graves de hipersensibilidad (por ejemplo, hinchazón facial, hinchazón de la cara o hinchazón de los labios, acúdase inmediatamente al médico y muestre las instrucciones de uso. No coma, beba ni fume durante el uso.

Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:

El uso seguro de las sulfonamidas durante la gestación no está probado, por lo tanto, este fármaco solo debe ser usado si las ventajas de su aplicación superan claramente los posibles riesgos de la misma.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar Sulfadimidin 100 % Polvo conjuntamente con hexametilentetramina (metenamina) y/o fenilbutazona.

Sobredosificación:

En casos de sobredosis pueden presentarse movimientos atáxicos, temblores musculares, calambres, estados comatosos y afectaciones al hígado. En todos estos casos, se debe suspender de inmediato la administración del medicamento.

Los efectos neurotrópicos se deben tratar según los síntomas mediante la administración de dosis de sustancias sedantes a nivel del sistema nervioso central (barbitúricos).

Conjuntamente con dosis adicionales de vitamina K y ácido fólico se debe propiciar la eliminación por vía renal de la sulfonamida en un medio alcalino como el bicarbonato de sodio.

Incompatibilidades:

Debe evitarse la mezcla con otros medicamentos debido al riesgo de posibles incompatibilidades.

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

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos. Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Fecha en que fue aprobado el prospecto por última vez: 27.04.2017

Información adicional:

OP caja plegable con forro interior: 1 x 1 kg; 6 x 1 kg, 12 x 1 kg; 24 x 1 kg;

OP 1 x 2.5 kg bolsa Kard-O-Seal;

BP caja plegable con forro interior: 1 x (1 x 1 kg); 6 x (1 x 1 kg); 12 x (1 x 1 kg); 24 (1 x 1 kg).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.