

# ACTICEF

No. DE REGISTRO: Q-7701-099

ACTICEF

*Suspensión inyectable.*

*Suspensión inyectable.*



## Fórmula:

Cada 1 mL contienen:

Ceftiofur

(como clorhidrato).....50 mg

Vehículo c.b.p.....1 mL

**Caninos:** 0.5 mL/12.5 kg de peso corporal (equivalente a 2.2 mg de ceftiofur por kg de peso corporal), cada 24 horas, por 5 días, subcutánea.

## Indicaciones de uso:

Cefalosporina de tercera generación para el tratamiento de infecciones como pododermatitis, mastitis, metritis aguda post parto, pleuroneumonía porcina, enfermedad de Glässer, complejo respiratorio porcino, salmonelosis, fiebre de embarque, complejo respiratorio bovino, enfermedades respiratorias y urinarias en caninos, entre otras.

## Especies:

Bovinos (productores de carne y productores de leche), porcinos (lechones, engorda y reproductoras) y caninos domésticos.

## Dosis y vías de administración:

Intramuscular profunda y subcutánea.

**Bovinos (carne y leche):** 1 - 2 mL/50 kg de peso corporal (equivalente a 1.1 – 2.2 mg de ceftiofur por kg de peso corporal), cada 24 horas, por 3 a 5 días, intramuscular o subcutánea.

**Porcinos (Lechones, Engorda y Reproductoras):** 3 – 5 mL/50 kg de peso corporal (equivalente a 3 – 5 mg de ceftiofur por kg de peso corporal), cada 24 horas, por 3 a 5 días, intramuscular.

## Mecanismo de acción:

**Grupo farmacológico:** Cefalosporina de amplio espectro.

El ceftiofur es una cefalosporina de tercera generación, activa frente a numerosas bacterias Gram positivas y Gram negativas, incluyendo cepas productoras de -lactamasa. Al igual que todos los betalactámicos, el ceftiofur inhibe la síntesis de la pared celular bacteriana, lo que le confiere propiedades bactericidas. Los beta-lactámicos actúan interfiriendo sobre la síntesis de la pared celular bacteriana.

## Tiempo de retiro:

No administre este producto 3 días en bovinos y 4 días en porcinos, previos al sacrificio de los animales destinados para consumo humano



### **Contraindicaciones y restricciones:**

No usar para consumo humano la leche procedente de animales tratados con este producto hasta 24 horas posteriores a la última aplicación.

Ceftiofur no debe ser administrado en animales con antecedentes de hipersensibilidad al mismo o a otros lactámicos.

No administre el producto, en caso de resistencia bacteriana conocida al ceftiofur u otros antibióticos lactámicos.

No administrar ceftiofur simultáneamente con antibióticos bacteriostáticos (macrólidos, sulfonamidas y tetraciclinas).

Provoca dolor al administrar el medicamento por vía IM en animales pequeños.

No existen efectos adversos conocidos de su uso durante la lactancia o gestación, su uso debe hacerse previo análisis costo/beneficio.

En caso de presentarse signos de toxicidad o efectos adversos, deberá suspender el tratamiento y tratar los signos presentados.

### **Almacenamiento:**

Conservar este producto en un lugar fresco y seco, protegido de la luz solar directa.

Mantener este producto fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

**Presentaciones:** 100 y 250 mL.



**CONSULTE AL MÉDICO  
VETERINARIO**