

PROSPECTO:

DIACIPRIM
Suspensión inyectable

USO VETERINARIO

Composición

Sulfadiazina.....	350	mg
Trimetoprim.....	70	mg
Excipiente, c.s.p.....	1	mL

Especies de destino

Bóvidos y porcino. Équidos no destinados al consumo humano.

Indicaciones

Bóvidos: neumonía, diarreas, metritis.

Porcino: neumonía, diarreas, colibacilosis, metritis, rinitis atrófica, síndrome MMA.

Equidos: metritis, neumonía.

En general, en todas aquellas infecciones producidas por gérmenes sensibles a la asociación sulfadiazina+trimetoprim como son:

Streptococcus spp, Proteus spp, Salmonella spp, Pasteurella spp, Shigella spp, Haemophilus influenzae, E. coli, Staphylococcus spp, Corynebacterium spp, Clostridium spp, Neisseria spp, Klebsiella spp, Fusobacterium spp, Bordetella spp, Nocardia spp, Brucella spp y Moraxella spp.

Posología y modo de administración

Vía intramuscular.

En todas las especies: 0,6 mL de DIACIPRIM/10 kg p.v./día.

En infecciones graves la dosis inicial puede ir seguida de la mitad de la dosis recomendada cada 12 horas.

El tratamiento debe continuarse hasta 2-3 días después de la desaparición de los síntomas. No prolongar el tratamiento más de 7 días consecutivos.

Para el control de la rinitis atrófica en lechones se recomienda un mínimo de 3 inyecciones:

- -La primera antes de los 7 días de edad.
- -La segunda a los 7 días.
- -La tercera a los 10 días.

En brotes graves, inyectar también a los 21 días de edad o antes de su destete.

Precauciones particulares de empleo

Durante el tratamiento se debe asegurar la ingesta de agua de los animales.

Si no se observa mejoría en 3 días, suspender el tratamiento y revisar el diagnóstico.

No administrar por otras vías que no sea la recomendada.

Contraindicaciones

No administrar a animales con:

- Historial conocido de hipersensibilidad a las sulfamidas.
- Insuficiencia renal o hepática.
- Discrasias sanguíneas.

Interacciones e incompatibilidades

Con metenamina y acidificantes urinarios, anticoagulantes orales, PABA, ácido fólico y, en general, sustancias que aporten o liberen PABA.

Efectos secundarios

Pueden aparecer:

- Alteraciones en el tracto urinario y riñón: cristaluria, hematuria y obstrucción renal.
- Alteraciones en las funciones hepática y hematopoyética.
- En raras ocasiones, reacciones anafilácticas.

Tratamientos prolongados pueden provocar alteraciones sanguíneas, nerviosas e intolerancia digestiva con vómitos, diarrea y anorexia.

La inyección subcutánea o perivascular accidental puede producir dolor e inflamación en el punto de inyección.

Sobredosificación y su tratamiento

Se presentan procesos nerviosos, alteraciones hemáticas y cristaluria.

En caso de sobredosificación, suspender el tratamiento, dar agua abundante y administrar ácido fólico.

Tiempo de espera

Leche: No procede.

Carne de vacuno y porcino: 28 días.

No sacrificar a los animales durante el tratamiento.

Utilización durante la gestación y la lactancia

No administrar a hembras en gestación.

No administrar a hembras en lactación cuya leche se destine al consumo humano.

Presentación

Frascos de 50, 100 y 250 mL.

Estuches clínicos de 10 frascos, de 50 y de 100 mL.

Conservar a temperatura inferior a 25°C, en lugar seco y al abrigo de la luz. No congelar

No utilizar el contenido del envase una vez transcurridos 7 días desde que se abre por primera vez

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo, deberán eliminarse de conformidad con las normativas vigentes.

Prescripción veterinaria

Registro N^o: 1244 ESP

Titular:

CZ Vaccines S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España

Representante del titular:

Vetia Animal Health, S.A.U.
A Relva s/n – Torneiros
36410 O Porriño
Pontevedra
España