

ETIQUETA - PROSPECTO

Bolsa de 1 kg.

C.N.: 571563.6



MAYPRACINA polvo para administración en agua de bebida o en leche
Apramicina (sulfato) 250 mg/g

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Laboratorios Maymó, S.A.U.
Vía Augusta, 302
08017 Barcelona.

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

DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

MAYPRACINA polvo para administración en agua de bebida o en leche

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada g contiene:

Sustancia activa:

Apramicina (sulfato)..... 250 mg

Excipientes, c.s.

INDICACIONES DE USO

- Terneros: Tratamiento de enteritis bacterianas causadas por *E. coli*, *Salmonella* spp. y otros microorganismos sensibles a la apramicina.
- Lechones: Tratamiento de enteritis bacterianas causadas por *E. coli* y otros microorganismos sensibles a la apramicina.
- Pollos: Tratamiento de septicemias causadas por *E. coli*, *Salmonella* spp. y otros microorganismos sensibles a la apramicina.
- Conejos: Para la prevención y el tratamiento de la enterocolitis hemorrágica del conejo.

CONTRAINDICACIONES

No usar en gatos.
No usar en terneros con rumen funcional.

REACCIONES ADVERSAS

Ninguna conocida.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en esta etiqueta-prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-01-12

ESPECIES DE DESTINO

Bovino (terneros), porcino (lechones), aves (pollos) y conejos.

POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Administración en agua de bebida o en leche.

- **Terneros:** 20-40 mg de apramicina/kg p.v./día que equivalen a 0,8-1,6 g de medicamento/10 kg p.v./día, durante 5 días.
- **Lechones:** 12,5 mg de apramicina/kg de p.v./día que equivalen a 0,5 g de medicamento/10 kg p.v./día, durante 7 días.
- **Pollos:** 250-500 mg de apramicina/l de agua de bebida que equivalen a 1-2 g de medicamento/l de agua de bebida, durante 5 días.
- **Conejos:** 20 mg de apramicina/kg p.v./día que equivalen a 80 mg de medicamento/kg de p.v./día, durante 7 días.

El consumo de agua depende de la condición clínica del animal. Para asegurar una dosificación correcta, la concentración de apramicina en el agua, se ajustará teniendo en cuenta el consumo diario. Según la dosis recomendada, el número y/o peso de los animales que deben recibir tratamiento, se debe calcular la dosis diaria exacta de medicamento aplicando la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{g de medicamento / litro de agua de bebida}}{\text{mg de sustancia activa en g de medicamento (mg/g) x Consumo medio de agua (litros/día)}} = \frac{\text{dosis de sustancia activa (mg/kg p.v./día) x peso medio de los animales (kg)}}{\text{mg de sustancia activa en g de medicamento (mg/g) x Consumo medio de agua (litros/día)}}$$

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para evitar una dosificación insuficiente.

En caso de administrarse en agua de bebida, el agua medicada será la única fuente de bebida. El agua medicada debe renovarse cada 24 horas.

Las soluciones en leche o lactoreemplazante deben prepararse en el momento del consumo.

Los animales con condiciones clínicas agudas o graves que no pueden beber, deben recibir tratamiento parenteral adecuado.

TIEMPO DE ESPERA

Carne: Terneros: 28 días. Lechones: 7 días. Pollos: 7 días. Conejos: 1 día.

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para consumo humano.

Huevos: Su uso no está autorizado en aves cuyos huevos se utilizan para el consumo humano.

No usar en un plazo de 4 semanas desde el inicio de la puesta.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses.

Período de validez después de su disolución según las instrucciones: 24 horas (en agua) y uso inmediato (en leche).

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No está permitido su uso en aves ponedoras cuyos huevos se destinen al consumo humano. No usar en las 4 semanas anteriores al comienzo del periodo de puesta ni durante la puesta. No está permitido su uso en animales en lactación que producen leche para el consumo humano.

Precauciones especiales de uso:

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Precauciones especiales para su uso en animales:

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en los ensayos de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales enfermos. Si esto no es posible, el tratamiento debe basarse en la información epidemiológica local (regional, a nivel de explotación) sobre la sensibilidad de las diferentes cepas de las especies bacterianas habitualmente implicadas en el proceso infeccioso. Los sistemas automáticos de suministro de agua, así como los comederos y bebederos deben estar libres de óxido, ya que éste reduce la actividad de la apramicina.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida a la apramicina deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Evitar el contacto del polvo con la piel, los ojos y las mucosas. Usar mascarilla y guantes protectores al incorporar el medicamento al agua de bebida. En caso de contacto accidental lavar con agua abundante. Si la irritación persiste, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. No comer, beber ni fumar mientras se manipula el producto.

Lavarse las manos después de su uso.

Gestación:

No utilizar este medicamento en conejas durante toda la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No administrar con otros aminoglucósidos por su potencial nefrotóxico.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Debido al amplio margen de seguridad, es improbable una intoxicación accidental. En caso de producirse (síntomatología diarreica y cuadros renales), suspender la medicación e instaurar un tratamiento sintomático.

Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

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.

FECHA EN QUE FUE APROBADA LA ETIQUETA-PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Abril 2024

INFORMACIÓN ADICIONAL

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

259 ESP

**De uso veterinario - Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
Administración bajo control o supervisión del veterinario.**

1 kg

Lote {número}

CAD. {mes/año}