

## PROSPECTO PARA:

### MAMIFORT 75/200 mg/jeringa suspensión intramamaria para bovino

#### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote

LABORATORIOS SYVA, S.A.U.  
Av. Párroco Pablo Díez, 49-57  
24010 LEON  
Tel.: 987800800  
Fax: 987805852  
Correo electrónico: [mail@syva.es](mailto:mail@syva.es)

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

MAMIFORT 75/200 mg/jeringa suspensión intramamaria para bovino  
Ampicilina sódica  
Cloxacilina sódica

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada jeringa (8g) contiene:

##### Sustancias activas:

Ampicilina (sódica)	...	75 mg
Cloxacilina (sódica)	...	200 mg

##### Excipientes:

Butilhidroxitolueno (E 321)	...	1,6 mg
Otros excipientes, c.s.		

#### 4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Tratamiento de mastitis clínicas, en vacas en lactación, causadas por *Arcanobacterium pyogenes*, *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus spp* y *Escherichia coli* sensibles a la asociación ampicilina-cloxacilina.

#### 5. CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad conocida a las penicilinas, a las cefalosporinas y/o alguno de los excipientes.

#### 6. REACCIONES ADVERSAS

No se han descrito.

#### 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino (vacas en lactación).

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramamaria.

Dosis: Administrar el contenido de una jeringa (equivalente a 75 mg de ampicilina y 200 mg de cloxacilina) en cada cuarterón afectado, cada 12 horas, durante 3 ordeños consecutivos.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Después del ordeño a fondo, antes de aplicar el producto, el cuarterón debe ser lavado con una solución antiséptica.

Tras aplicar el producto, dar un masaje a la ubre a fin de mejorar la distribución de la suspensión.

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: 7 días.

Leche: 72 horas.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de CAD.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: uso inmediato.

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Ninguna.

Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Los animales deben ser tratados al detectarse los primeros signos de mastitis, siempre durante el período de lactación.

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 la mastitis.

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

Las penicilinas y las cefalosporinas pueden producir hipersensibilidad (alergia) tras su inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede producir reacciones cruzadas con las cefalosporinas y viceversa. En ocasiones, las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser graves.

Las personas con hipersensibilidad conocida al grupo de las penicilinas o de las cefalosporinas debe evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Manipule este medicamento con cuidado para evitar la exposición. Use guantes y lávese las manos tras utilizar el medicamento. Si se produce accidentalmente exposición de la piel o los ojos, lavar inmediatamente con agua abundante.

Si aparecen síntomas tras la exposición, como una erupción cutánea, consulte con un médico y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria son signos más graves, que requieren atención médica urgente.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se ha establecido la seguridad del uso concomitante de este medicamento y otros de administración intramamaria, por lo que se desaconseja su uso simultáneo.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

El modo de empleo del medicamento hace muy improbable una intoxicación por sobredosificación.

Incompatibilidades:

Ninguna conocida.

**13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

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

**14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

24 de noviembre de 2016

**15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.  
Administración bajo control o supervisión del veterinario.**

Formatos:

Caja con 1 blister con 4 jeringas.

Cubos con 48 jeringas.

Cubos con 150 jeringas.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.