



FICHA TÉCNICA

CEFA CURE® TABS

Reg. SAGARPA Q-0273-104, Reg. SAGARPA Q-0273-105, Reg. SAGARPA Q-0273-106

USO VETERINARIO

1

CEFALOSPORINA DE PRIMERA GENERACIÓN DE AMPLIO ESPECTRO CON ACCIÓN BACTERICIDA

FÓRMULA:

Cada tableta contiene:

Cefadroxilo (monohidrato)	50 mg
Excipiente c.b.p	1 tableta
Cefadroxilo (monohidrato)	200 mg
Excipiente c.b.p	1 tableta
Cefadroxilo (monohidrato)	1000 mg
Excipiente c.b.p	1 tableta

DESCRIPCIÓN:

Cefa Cure® Tabs contiene cefadroxilo, cefalosporina semisintética de primera generación, de acción bactericida y con una óptima absorción por vía oral.

El cefadroxil posee un amplio espectro de actividad antibacteriana y es efectivo contra microorganismos Gram + y Gram -. Además, es altamente resistente a la acción de las β lactamasas que producen numerosas cepas de *S. aureus*.

INDICACIONES:

Para el tratamiento de infecciones locales y sistémicas causadas por bacterias sensibles al cefadroxil en perros y gatos.

El empleo de **Cefa Cure® Tabs** ha demostrado ser eficaz para el tratamiento de:

- Infecciones de la piel y tejidos blandos, tales como celulitis, pioderma, dermatitis, heridas infectados y abscesos, así como el caso de osteomielitis con tratamientos prolongados (generalmente producidos por *Staphylococcus aureus*).
- Infecciones genito urinarias, tales como cistitis, pielonefritis y uretritis producidas por *E. coli*.
- Infecciones respiratorias, tales como bronconeumonías o infecciones del tracto respiratorio superior.

ESPECIES DESTINO:

Caninos y Felinos domésticos.

FORMA FARMACÉUTICA:

Tabletas.

PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS:

La acción bactericida de las cefalosporinas se debe a la inhibición de la síntesis de la pared celular. El cefadroxilo es activo frente *Staphylococcus spp.*, *Streptococcus aureus*, *E. coli*, *Klebsiella spp.*, *Pr. Mirabilis*, *P. multocida*, *Salmonella spp.* y algunos microorganismos anaerobios (*Bacteroides spp.* y *Fusobacterium spp.*).



PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS:

El cefadroxilo se absorbe bastante bien después de su administración por vía oral. Para la mayoría de las cepas estudiadas las concentraciones bactericidas mínimas fueron iguales a solamente 2 o 4 veces más que las concentraciones mínimas inhibitorias.

En perros el cefadroxilo mostró ser bastante estable ante la β -lactamasa producida por estafilococos y relativamente estable a la producida por *E. coli*. Además, mostro estabilidad en soluciones con pH 2.0 y pH 7.4. La vida media en ambos casos superó las 24 horas. La unión al suero del cefadroxilo alcanzó un 37%, obteniendo una C_{max} de 10.5 $\mu\text{g/ml}$ a una dosis de 10 mg/kg, mientras que a dosis de 20mg/kg la C_{max} es de 19.25 $\mu\text{g/ml}$, T $\frac{1}{2}$ 2.04 horas y un ABC 82.64 $\mu\text{g/ml-hora}$. En gatos a una dosis de 20 mg/kg se encontró una C_{max} de 19.0 $\mu\text{g/ml}$, T $\frac{1}{2}$ de 2.69 horas y un AUC de 90.16 $\mu\text{g/ml-hora}$. A dosis de 10 mg/kg C_{max} fue de 11.48 $\mu\text{g/ml}$, T $\frac{1}{2}$ de 2.85 horas y un ABC de 63.84 $\mu\text{g/ml-hora}$. Se excreta rápidamente y casi completamente por orina.

DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Administrar por vía oral en perros y gatos 20 mg/kg/ día.

El tratamiento debe continuarse al menos 48 horas después de la desaparición de los signos.

En casos severos se pueden administrar 20 mg/kg de peso 2 veces al día.

CONTRAINDICACIONES:

Aunque los cuadros alérgicos son poco frecuentes, el empleo de **Cefa Cure® Tabs** está contraindicado en perros y gatos alérgicos a las cefalosporinas. Deben tomarse precauciones especiales en animales con sensibilidad a otros β -lactámicos. Los herbívoros y pequeños roedores no deben ser tratados con **Cefa Cure® Tabs**.

REACCIONES ADVERSAS:

Ocasionalmente, tras un tratamiento con cefadroxilo pueden producirse cuadros de náuseas y vómitos. La administración conjunta con la comida disminuye los trastornos digestivos.

ADVERTENCIAS:

No administrar a animales alérgicos a cefalosporinas.

Manténgase fuera del alcance de los niños y de los animales domésticos.

PRECAUCIONES ESPECIALES:

Precauciones que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:

Mantenga el producto en su empaque original hasta que se utilice para evitar que los niños tengan acceso directo al mismo.

No comer, beber o fumar mientras esté manipulando el producto.

Lávese las manos cuidadosamente con agua y jabón inmediatamente después de utilizar el producto.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):

No se han descrito. Pueden presentarse signos similares a los mencionados en reacciones adversas.

Incompatibilidades:

No se conocen.

Precauciones de Almacenamiento:

Conservar a una temperatura entre 15 y 25 °C.

PERIODO DE RETIRO:

No aplica.

PRESENTACIONES:

Caja con 20 tabletas de 50 mg cada una.

Caja con 20 tabletas de 200 mg cada una.

Caja con 5 tabletas de 1000 mg cada una.



PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:

Los medicamentos no deben eliminarse en aguas residuales ni junto con los desperdicios domésticos.

Pregunte a su médico veterinario cómo desechar los medicamentos que ya no se requieren. Estas medidas deben ayudar a proteger el medio ambiente.

3

**INFORMACIÓN ADICIONAL:
PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.
SU VENTA REQUIERA RECETA MÉDICA.**

ELABORADO POR:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35,
5830 AA, Boxmeer,
Holanda.

IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR:

Intervet México, S.A. de C.V.

Av. San Jerónimo 369, Colonia
La otra Banda, Álvaro Obregón,
C.P. 01090, Ciudad de México.