

Newmast VS - Bula

1. Newmast VS

1.1 Cefalotina sódica

1.2 Antibiótico cefalosporina de primeira geração

USO VETERINÁRIO

2. APRESENTAÇÕES

Display, acompanhado de bulas, contendo 12 seringas de 3 g.

3. FÓRMULA

Cada 100 g contém:

Cefalotina sódica 8,1 g;

Excipientes q.s.p 100 g.

4. PROPRIEDADES

A cefalotina sódica se difunde pelo líquido extracelular e é distribuída por vários tecidos, tendo dificuldade de atravessar a barreira hematoencefálica íntegra. Não é biotransformada no organismo, sendo eliminada pelos rins, 90% por secreção tubular (processo ativo que pode ser inibido pela probenecida) e 10% por filtração glomerular.

A cefalotina sódica impede a síntese da parede celular dos microrganismos, interferindo na última etapa da formação do peptidoglicano, e, portanto, é antibiótico bactericida. Porém deve ser ressaltado que não são capazes de atuar sobre a parede celular já formada; a condição essencial para ação bactericida destes antibióticos é que os microrganismos estejam se multiplicando (fase de crescimento logarítmico).

5. INDICAÇÕES

O produto Newmast VS é indicado no tratamento de mastite, causada por *Streptococcus agalatae*, *Streptococcus uberis* e *Staphylococcus spp.*, em vacas em período seco.

6. POSOLOGIA

Administrar uma seringa, por via intramamária, por teto afetado. O tratamento é realizado em dose única.

Deve-se esgotar completamente todo o resíduo de leite, limpar e desinfetar todo o úbere e os orifícios dos tetos. Com as mãos enluvasadas, deve-se segurar firmemente a seringa e injetar o conteúdo total de uma seringa em cada teto afetado. Por fim, massageie levemente o teto, desde a extremidade inferior até a base e no próprio quarto mamário tratado a fim de difundir todo o produto.

7. ADVERTÊNCIAS

Atender o período de carências informado na rotulagem;

Ler a bula atentamente antes de administrar o produto;

Proibido reutilizar a embalagem;

8. CONTRAINDICAÇÃO

Não tratar vacas em lactação;

Não aplicar nos últimos 30 dias de gestação;

Não aplicar em animais com histórico de alergias à cefalosporinas.

9. PRECAUÇÃO

Lavar as mãos após a aplicação em cada animal.

10. PERÍODO DE CARÊNCIAS

“ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA:

BOVINOS

ABATE: O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO 8 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO”.

Conservar o produto em sua embalagem original fechada, em local seco e fresco, entre 15°C e 30°C, ao abrigo da luz solar. Manter fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Licenciado no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento sob o n.º SP 006033-0.000003 em 16/04/2004.

RESPONSÁVEL TÉCNICO

Isabela Fernandes de Oliveira;
Farmacêutica - CRF 115201/SP.

PROPRIETÁRIO E DISTRIBUIDOR

PEARSON SAÚDE ANIMAL S.A;
Rod. Pres. Castello Branco, Km35,6, Itaqui;
Itapevi –SP;
CEP: 06.696-000;
CNPJ:07.746.586/0002-68.

FABRICANTE

VETECIA LABORATÓRIO DE PRODUTOS VETERINÁRIOS LTDA;
Rua Alfredo Ramos, nº236, Centro;
Jacareí –SP;
CEP: 12308-420;
CNPJ: 07.685.131/0001-07.

® Marca registrada — Indústria brasileira