

ENROMIC® 10%

Enrofloxacin 10%

Antibióticos – Solución Inyectable

REG. SAG N° 1443

COMPOSICIÓN

Cada 100 mL de producto contiene:

Enrofloxacin 10 g
Excipientes c.s.p. 100 mL

ESPECIES DE DESTINO

Bovinos y Cerdos.

INDICACIONES DE USO

Para el tratamiento de patologías causadas por gérmenes sensibles a Enrofloxacin en bovinos y cerdos, tales como:

Bovinos: Tratamiento de la Enfermedad Respiratoria Bovina, causada por organismos susceptibles incluyendo: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* y *Mycoplasma* spp. Tratamiento de la diarrea y sepsis en terneros, causadas por *Escherichia coli* y cuadros respiratorios causados por *Mannheimia haemolytica* - *Mycoplasma bovis*.

Cerdos: Tratamiento de la Enfermedad Respiratoria Porcina, causada por organismos susceptibles como: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis* y *Streptococcus suis*, y la Neumonía Enzoótica causada por *Mycoplasma hyopneumoniae*. Tratamiento del Síndrome Mastitis-Metritis-Agalactia, e infecciones causadas por *Escherichia coli*, como diarreas y enterotoxemia.

DOSIFICACIÓN Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Dosificación

Bovinos: Administrar 2,5 - 5 mg/kg de Enrofloxacin/kg de peso vivo (equivalente a 0,5 - 1 mL de Enromic® 10%/20 kg de peso vivo), cada 24 horas, durante 3 - 5 días seguidos.

No administrar más de 10 mL por punto de inoculación, en animales adultos. En terneros, administrar 2,5 a 5 mL por punto de inoculación, según el peso del animal.

Cerdos: Administrar 2,5 - 5 mg/kg de Enrofloxacin/kg de peso vivo (equivalente a 0,5 - 1 mL de Enromic® 10%/20 kg de peso vivo), cada 24 horas, durante 3 - 5 días seguidos.

No administrar más de 5 mL por punto de inoculación, en animales adultos. En lechones, administrar hasta 1 mL por punto de inoculación, según el peso del animal.

Vías de administración: Subcutánea (bovinos) e intramuscular en la zona del cuello (cerdos).

ADVERTENCIAS

Mantener fuera del alcance de los niños.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en animales con conocida hipersensibilidad a las Quinolonas.

No emplear en animales con trastornos del cartílago articular.

No administrar en conjunto con AINES.

No administrar en hembras preñadas o durante la lactancia de los terneros.

No administrar en terneros pre-rumiantes.

EFFECTOS NO DESEADOS Y REACCIONES ADVERSAS

En el bovino se describe puede ocurrir una reacción local transitoria en el sitio de inyección.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Mantener a temperatura ambiente, entre 15 y 30° C, en un lugar seco y protegido de la luz solar.

PERÍODO DE RESGUARDO

Bovinos: 14 días.

No utilizar en vacas cuya producción de leche este destinada a consumo humano.

Cerdos: 10 días.

PRESENTACIÓN

Envases de 25 mL, 50 mL y 100 mL.

Venta bajo Receta Médico Veterinaria

USO VETERINARIO

