



CLOXALENE[®]

MAX

600 mg + 300 mg

pomada intramamaria para vacas al secado

USO VETERINARIO

CLOXALENE MAX es un preparado antimastítico para tratamiento en el período de secado, a base de ampicilina y cloxacilina, activos sobre microorganismos Gram-positivos sensibles, incluidos *Trueperella pyogenes*, *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus aureus*, estafilococos coagulasa negativos (*S. chromogenes*, *S. epidermidis*, *S. haemolyticus*, *S. warneri*), *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis* y Gram-negativos, en particular *E. coli* y *Klebsiella* spp., incluidas las cepas productoras de penicilinas.

Ambos antibióticos inhiben la síntesis de la pared celular bacteriana a través de la inhibición de las enzimas transpeptidasa y carboxipeptidasa. La asociación entre una penicilina de amplio espectro y un antibiótico con acción inhibidora de las betalactamasas permite una sinergia de acción y una importante reducción de las resistencias. Además, la competencia de los principios activos en los sitios de unión de los líquidos orgánicos determina un aumento de su biodisponibilidad. CLOXALENE MAX, administrado al momento del secado, después del último ordeño, asegura niveles elevados y persistentes de los principios activos en la mama, permitiendo una acción curativa y preventiva contra las principales causas de mastitis.

El uso de un vehículo de liberación lenta, asociado a una sal de alta persistencia, permite una acción terapéutica duradera

COMPOSICIÓN

Un pomo de 5 ml contiene: **Principios activos:** cloxacilina 600 mg (equivalente a cloxacilina benzatínica 765 mg) - ampicilina 300 mg (equivalente a 346 mg de trihidrato de ampicilina).

INDICACIONES

CLOXALENE MAX está indicado para la terapia de mastitis subclínica existente y para la prevención de nuevas infecciones que pueden surgir durante el periodo de secado o el parto, causadas por microorganismos sensibles a la cloxacilina y/o ampicilina en particular Gram-positivos, incluyendo *Trueperella pyogenes*, *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus aureus*, estafilococos coagulasa negativos (*S. chromogenes*, *S. epidermidis*, *S. haemolyticus*, *S. warneri*), *Streptococcus agalactiae*, *Streptococcus dysgalactiae*, *Streptococcus uberis*, y Gram-negativas, en particular *E. coli* y *Klebsiella* spp., incluidas las cepas productoras de penicilinas.

ESPECIES OBJETIVO - Bovinos al secado.

DOSIFICACIÓN, VÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

Un pomo de CLOXALENE MAX por cada cuarto mamario, después del último ordeño, al momento de secar al animal. Ordeñar y escurrir a fondo cada cuarto, luego limpiar y desinfectar los pezones (en particular el orificio) con una preparación adecuada. Retire el tapón del pomo para la inserción parcial, mientras que para la administración completa también es necesario quitar el "cilindro parcializador" del tubo (ver dibujo). Introducir la cánula en el conducto del pezón e inyectar todo el contenido de la jeringa. Retirar la cánula, sujetar el extremo del pezón con los dedos de una mano y con los dedos pulgar e índice de la otra empujar suavemente hacia arriba el producto contenido en el conducto del pezón. Luego, masajee suavemente el cuarto con ambas manos, empujando siempre hacia arriba para distribuir el producto uniformemente por toda cisterna.

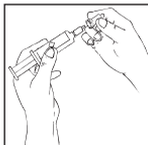
CONSEJOS PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

CLOXALENE MAX dispone de pomos intramamarios con sistema Twinsert*.

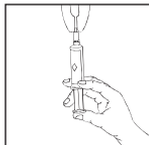
El sistema Twinsert* permite la inserción tanto parcial como completa de la cánula del pomo intramamario en el canal del pezón según las necesidades del operador. El tratamiento antimastítico mediante la inserción parcial de la cánula en el canal del pezón permite reducir significativamente la aparición de nuevas infecciones mamarias.

De hecho, la inserción completa de la cánula dilata el esfínter del pezón facilitando la entrada de bacterias y, al mismo tiempo, puede transportar las bacterias presentes en la capa de queratina que recubre el conducto del pezón directamente a la cisterna del pezón. En la inserción parcial, la cánula, al entrar solo unos milímetros en el canal del pezón, evita la dilatación del esfínter, la destrucción de la capa de queratina y también deposita el antibiótico a lo largo del canal del pezón. En vacas muy nerviosas, cuando hay lesiones en el pezón o en otras situaciones particulares, la inserción completa de la cánula puede ser más fácil.

INSERCIÓN PARCIAL

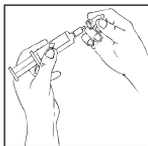


Retire la tapa de protección

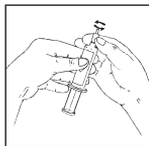


Administrar

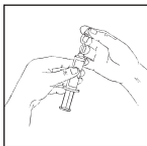
INSERCIÓN COMPLETA



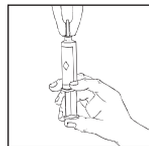
Retire la tapa de protección



Sacar el cilindro "parcializador" rotándolo



Eliminar el cilindro "parcializador"



Administrar

*: El sistema Twinsert es una patente de Fatro - Twinsert es una marca registrada de Fatro

TIEMPO DE ESPERA

Carne y vísceras: 8 días.

Leche: 96 horas después del parto con un período de secado de al menos 49 días (96 horas + 49 días desde el tratamiento, al inicio del secado, con un período de secado inferior a 49 días).

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ALMACENAMIENTO

Conservar por debajo de los 25 °C.

No refrigerar.

No congelar.

Vida útil: 2 años. No usar después de la fecha de caducidad que se muestra en la etiqueta.

ADVERTENCIAS ESPECIALES

Para la administración del producto tomar las precauciones de asepsia adecuadas.

Si es posible, el medicamento debe usarse en base a los resultados de un antibiograma. El uso inadecuado del producto puede conducir a un aumento en la prevalencia de bacterias resistentes a la cloxacilina y la ampicilina.

El operario con hipersensibilidad conocida a los principios activos o a alguno de los excipientes deben evitar el contacto con el medicamento veterinario. Evitar el contacto con la piel, los ojos y las mucosas. Lávese las manos después de su uso. No ingerir, en caso de ingestión, busque atención médica y muestre el prospecto o etiqueta al médico. No administrar a vacas lactantes. No exceder la dosis recomendada.

CONTRAINDICACIONES

No usar en caso de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS

No se ha informado ninguna. Si se producen reacciones adversas graves u otras reacciones no mencionadas en este prospecto, informe a su veterinario.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO INUTILIZADO Y/O DEL MATERIAL DE CONFECCIONAMIENTO

El producto vencido, inutilizado y el contenido deben ser eliminados según las disposiciones legales nacionales; descartar envases utilizados o vencidos en los centros de acopio, no dispersar en el medio ambiente.

Fatro Fedagro no se responsabiliza por el mal uso del producto.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS**VENTA BAJO RECETA VETERINARIA****PRESENTACIÓN**

Caja de 4 pomos Twinsert de 5 ml

Caja de 12 pomos Twinsert de 5 ml

Caja de 60 pomos Twinsert de 5 ml

Caja de 120 pomos Twinsert de 5 ml

Es posible que no se comercialicen todos los tamaños de envase.

Registro MGAP: 2023A01158

Director Técnico: Dr. Rodolfo Meerhoff

Fabricado por:

FATRO S.p.A.

Industria Veterinario-Farmacéutica

Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (Bologna) Italia

Importa y distribuye:

Fatro Fedagro S.R.L.

Ruta 8 Brig. Gral. Juan A. Lavalleja N° 10601

Tel.: 22202336 - Montevideo - Uruguay

Se declara que el establecimiento elaborador de Fatro respeta las normas de Buena Fabricación (Good Manufacturing Practices) sugeridas por la Organización Mundial de la Sanidad, así como la normativa europea y nacional en materia de producción de fármacos.