

PRECAUÇÕES:

Manter a embalagem fechada.
Obedecer às dosagens e recomendações para uso do produto.
Não utilizar em outras espécies animais.
Não fumar ou alimentar-se durante o manuseio do produto.
Usar luvas de proteção.
Não utilize nem guarde perto de bebidas, alimentos, medicamentos, produtos de higiene doméstica e fogo.
Lavar as mãos após o manuseio do produto.
Não descartar as embalagens vazias no meio ambiente.

PRAZO DE VALIDADE

02 anos após a data de fabricação.

Após abertura da embalagem, todo o conteúdo deve ser utilizado.

VENDA SOB PRESCRIÇÃO DO MÉDICO-VETERINÁRIO.

MANTENHA ESTE, OU QUALQUER OUTRO MEDICAMENTO, FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS E ANIMAIS DOMÉSTICOS. CONSERVAR O PRODUTO AO ABRIGO DA LUZ SOLAR E À TEMPERATURA AMBIENTE, ENTRE 15 °C A 30 °C.

Licenciado pelo MAPA desde 11/03/1996. Registrado sob o número SP 000130-0.000001.
Responsável Técnico: Cassio R. Murin – CRMV-SP nº 6.473.

Proprietário:

CEVA SAÚDE ANIMAL
Uma empresa do grupo Ceva Santé Animale
R. Doutor Elton César, nº 123, Anexo 121, Chácaras Campos dos Amarais
CEP: 13.082-025 - Campinas/SP - CNPJ: 07.086.487/0011-98

Fabricante:

VANSIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA.
Rua João Augusto Cirelli, 640 - Distrito Industrial - Descalvado/SP
CEP: 13.690-000
CNPJ 50.472.547/0001-68
INDÚSTRIA BRASILEIRA

CEVA SAC:
0800-770-0355
sac@ceva.com

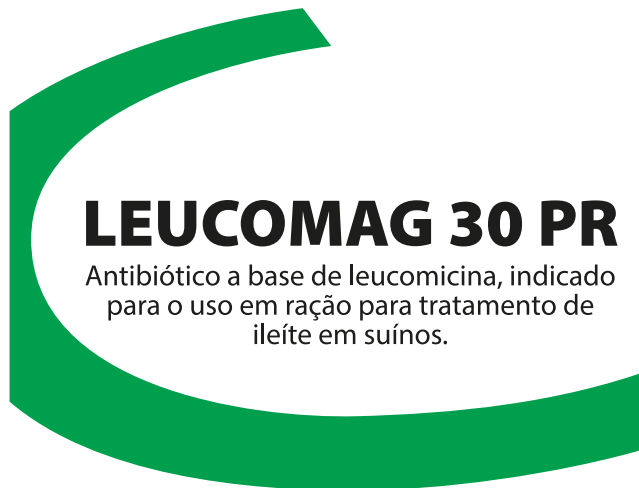
PART.:

FABR.:

VENC.:



P30166 V03



LEUCOMAG 30 PR

Antibiótico a base de leucomicina, indicado para o uso em ração para tratamento de leite em suínos.

USO VETERINÁRIO

ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTES PERÍODOS DE CARÊNCIA SUÍNOS: ÁBATE: O ÁBATE DOS ANIMAIS TRATADOS SOMENTE DEVE SER REALIZADO 6 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.

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

Conteúdo:
25 Kg



FÓRMULA :

Cada 100 gramas contém:
Leucomicina 30.000.000 UI
Excipiente q.s.p 100,0g

INDICAÇÕES DE USO:

LEUCOMAG 30 PR é indicado para tratamento da ileíte causada por *Lawsonia intracellularis* em suínos.

POSOLOGIA E MODO DE USAR:

LEUCOMAG 30 PR deve ser administrado por via oral, misturado junto à ração dos suínos, na dose terapêutica de 300 g (90 ppm) a 600 g (180 ppm) por tonelada de ração (equivalente a dose de 4 a 8 mg/kg de leucomicina), durante 14 a 21 dias.

FARMACODINÂMICA:

A leucomicina inibe a síntese proteica bacteriana pela ligação reversível à subunidade ribossômica 50S de microrganismos procaríotas. Atuam nos mecanismos de transpeptidação e translocação, provocando a separação de cadeias de polipeptídeos incompletas. Considerados antimicrobianos tempo-dependentes, ou seja, a concentração plasmática permanece acima da concentração inibitória mínima (CIM) de bactérias de interesse por um período de tempo mínimo, estabelecido no intervalo entre doses.

FARMACOCINÉTICA:

A fase de absorção do produto é rápida ($t_{1/2abc}$: 0,36 ± 0,22 h), alcançando uma concentração plasmática máxima (C_{max} : 24,6 µg/mL) com 1,38 horas (T_{max}) após a administração do produto. O fármaco se distribui amplamente pelo organismo, apresentando um grande volume de distribuição (Vd: 10,88 L/Kg), característico dos antimicrobianos do grupo dos macrolídeos. O clearance (Cl) foi de 3.693,58 ± 1.223,78 mL/h/Kg. A fase de eliminação do ativo é um processo lento, sendo a meia-vida de 1,95 ± 0,36 horas.

CONTRAINDICAÇÕES E LIMITAÇÕES DE USO:

Devido à ação em enzimas microsossomais hepáticas, tais como a enzima citocromo P450, a qual é normalmente envolvida em vários processos de metabolização de fármacos, os macrolídeos podem inibir o metabolismo de algumas drogas tais como teofilina, ciclosporina, digoxina e varfarina, levando à potencialização dos efeitos farmacológicos e tóxicos. A associação de macrolídeos com outros ativos da mesma classe, lincosamidas e cloranfenicol são antagonicas *in vitro*, devido ao mesmo mecanismo de ação, atuando na unidade 50S do ribossomo bacteriano.

REAÇÕES ADVERSAS:

O produto, quando usado nas dosagens indicadas, não provoca reações adversas.

APRESENTAÇÕES:

LEUCOMAG 30 PR é apresentado sob a forma de saco contendo 5 Kg e 25 kg.

ESTABILIDADE NA RAÇÃO:

Após a mistura, disponibilizar imediatamente a ração para consumo.