

respivet®

Suspensión Inyectable
Antimicrobiano, Expectorante
y Analgésico
Uso veterinario



FÓRMULA

Cada vial contiene	800,000 UI	2'000,000 UI	4'000,000 UI	6'000,000 UI
Penicilina G Procaína	600,000 UI	1'500,000 UI	3'000,000 UI	4'500,000 UI
Penicilina G Sódica	200,000 UI	500,000 UI	1'000,000 UI	1'500,000 UI

Cada Diluyente Contiene

Dipirona Sódica	1,000 mg	2,500 mg	5,000 mg	7.5 g
Guayacol	200 mg	500 mg	1,066 mg	1,548 g
Agua Grado Inyectable cbp	4 mL	10 mL	20 mL	30 mL

FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA

respivet, pertenece al grupo de los β -lactámicos de alta eficacia, inhibe la síntesis de la pared celular de la bacteria esencial para su proliferación y desarrollo, reduce la fiebre por acción en el centro regulador de la temperatura del hipotálamo y produce analgesia al elevar el umbral del dolor, su acción expectorante aumenta las secreciones del tracto respiratorio mediante mecanismo de reflejo a partir de la irritación de la mucosa gástrica aumentando la fluidez de las secreciones del tracto respiratorio. Después de su administración parenteral se absorbe con rapidez alcanzando cifras máximas en el plasma en 15 a 30 minutos, descendiendo rápidamente por lo que no hay tiempo para que se acumule en concentraciones elevadas en numerosos tejidos y en el LCR es mínima la concentración, excepto en meningitis, presenta vidas medias de 0.5-1 a 2 horas en todas las especies animales, se distribuye en líquidos extracelulares, se excreta en la orina en partes por filtración glomerular 15%, por secreción tubular 80% y una pequeña fracción por bilis.

INDICACIONES

respivet está indicado en el tratamiento de infecciones del tracto respiratorio, piel, tejidos blandos y septicemias causadas por bacterias Gram (+) y Gram (-), así como mastitis, metritis, neumonías, septicemias, abscesos y heridas.

MODO DE PREPARACIÓN

Agregue el contenido del diluyente al frasco ampúla que contiene el polvo, agítese vigorosamente hasta conseguir una suspensión de aspecto uniforme, después de reconstituir inyecte el producto en condiciones de asepsia.

Hecha la mezcla cada mL contiene:

Penicilina G Sódica	50,000 UI
Penicilina G Procaína	150,000 UI
Dipirona	250 mg
Guayacol	50 mg
Agua grado Inyectable	1 mL

DOSIS

Respivet 800,000 UI, 2 y 4 millones UI	Respivet 6 millones UI
Bovinos productores de carne y de leche:	
Caprinos	2 mL/25 Kg de Peso corporal
Porcinos	
Equinos	2 mL/50 Kg de Peso corporal
Caninos	0.5 a 2 mL/50 Kg de Peso corporal
Felinos	

TRATAMIENTO

respivet 800,000 UI, 2 y 4 millones UI, 3 ó 4 aplicaciones, una cada 12 horas.

respivet 6 millones UI, 1 aplicación cada 24 horas de 5 a 7 días.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Intramuscular.

ADVERTENCIAS

No administrar el producto 30 días antes del sacrificio de los animales destinados para consumo humano. No administrar este producto a Equinos destinados al consumo humano. No usar la leche procedente de animales tratados sino hasta 3 días después de la última aplicación. No se administre a animales hipersensibles a los componentes de la fórmula, consérvese a temperatura ambiente a no más de 30°C en lugar seco y fresco, protegido de la luz. No administrar el producto después de la fecha de caducidad. Producto de uso exclusivo en medicina veterinaria. No se deje al alcance de los niños.

Dstrucción de los envases vacíos

Deberán desecharse en forma segura en la basura municipal.

Su venta requiere receta médica.

Consulte al Médico Veterinario.

PRESENTACIONES

Frasco ampula y diluyente con 4 mL, 10 mL, 20 mL

Frasco ampula y diluyente con 30 mL

Registro SAGARPA: Q-6066-005

Registro SAGARPA: Q-6066-015

Hecho en México por

Laboratorios Senosiain S.A. de C.V.

Lago Silverio N° 177

Col. Anáhuac, 11320, CDMX

www.senosiain.mx

®Marca registrada