

# Neoactive 500.000 UI/g

Neomicina 500.00 UI/g para agua de bebida



- Polvo oral hidrosoluble para administración vía **agua de bebida** y **lactorreemplazante**
- **Alta solubilidad** y **estabilidad**
- **Antibiótico aminoglucósido** para el tratamiento de **infecciones gastrointestinales** causadas por cepas de **E. coli** sensibles a la neomicina

grupo  
**PH**  **Albio**

La **innovación** en salud y nutrición animal

# Neoactive 500.000 UI/g, para el control de infecciones gastrointestinales causadas por *E. coli*



**Neoactive 500.000 UI/g** contiene 500.000 UI/g de sulfato de neomicina, un **antibiótico aminoglucósido** con espectro de acción relativamente amplio con buena actividad frente bacterias gram negativas, **especialmente *E. coli***.

**Neoactive 500.000 UI/g** es un polvo oral soluble que se administra por **agua de bebida** o **lactoreemplazante**

## Especies de destino:

- **Bovino:** terneros
- **Porcino:** lechones destetados, cerdos de engorde
- **Aves:** pollos, gallinas ponedoras, patos, pavos, pavas, ocas, codornices y perdigones

## Indicaciones de uso :

- Tratamiento de **infecciones gastrointestinales** causadas por cepas de *E. coli* sensibles a la neomicina.

## Farmacocinética:

- La neomicina se **absorbe poco a nivel gastrointestinal**, excretándose en un 90% en las heces después de la administración oral.
- La absorción gastrointestinal puede ser significativa en recién nacidos

**Duración del tratamiento:** 3-4 días.

## Dosificación de Neoactive 500.000 UI/g (durante 3-4 días):

- 25.000 UI neomicina / kg de peso vivo (PV) / día, equivalente a **5g de Neoactive por 100 kg de PV por día**

\*Tomando como base la dosificación recomendada y el número y peso de los animales a tratar, puede calcularse la cantidad exacta de Neoactive a administrar diariamente con la fórmula siguiente:

$$\frac{\text{g Neoactive / kg PV / d x PV medio (kg)}}{\text{Consumo medio diario de agua /lactorreemplazante (L/animal)}} = \frac{\text{g Neoactive}}{\text{L agua de bebida/ lactorreemplazante}}$$

## Dosis orientativa:

- 500 g / 1000L agua

## Formato de venta:

1 kg

## Tiempos de espera

Terneros	14 días
Porcino	3 días
Aves (carne)	14 días
Aves (huevos)	0 días



**1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO:** NEOACTIVE 500.000 UI/g Polvo para administración en agua de bebida o en lactoreemplazante. **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA.** Cada gramo contiene: Sustancia activa: Neomicina (como sulfato de neomicina) 500.000 UI **3. FORMA FARMACÉUTICA** Polvo para administración en agua de bebida o en lactoreemplazante. Polvo blanco o casi blanco. **4. DATOS CLÍNICOS. 4.1. Especies de destino:** Bovino (terneros), Porcino (lechones destetados y cerdos de engorde), pollos, gallinas ponedoras, patos, pavos, pavas, ocas, codornices y perdices. **4.2. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Para el tratamiento de infecciones gastrointestinales causadas por cepas de *E. coli* sensibles a la neomicina. **4.3. Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa, a los aminoglucósidos o al excipiente o en presencia de obstrucción intestinal. **4.4. Advertencias especiales para cada especie de destino:** La ingesta de agua medicada puede verse afectada por la severidad de la enfermedad. En caso de una ingesta de agua insuficiente, los animales deberán ser tratados de forma parenteral. **4.5. Posología y vía de administración** Administración en agua de bebida o en lactoreemplazante. 25.000 UI de neomicina por kg de peso vivo al día durante 3 – 4 días consecutivos, equivalente a 5 g del medicamento veterinario por 100 kg de peso vivo al día durante 3 – 4 días. Para asegurar una dosis correcta el peso vivo de los animales se debe determinar con la mayor exactitud posible para evitar una infradosificación. La ingesta de agua medicada depende de las condiciones clínicas de los animales. Para obtener una dosis correcta, la concentración de neomicina debe ajustarse en consecuencia. La solubilidad máxima del polvo es de 255.000 UI de neomicina/ml (510 g de medicamento veterinario/l) de agua. **5. DATOS FARMACÉUTICOS. 5.1. Lista de excipientes:** Lactosa monohidrato. **5.2. Incompatibilidades** En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios. **5.3. Período de validez:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años. Período de validez después de abierto el envase primario: 6 meses. Período de validez después de su disolución en agua de bebida: 24 horas. Período de validez después de su dilución en lactoreemplazante: uso inmediato. **5.4. Precauciones especiales de conservación** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. **5.5. Naturaleza y composición del envase primario** Bolsa de triple complejo formada por una película de poliéster, una película de aluminio y una lámina de polietileno de baja densidad unidas por un adhesivo a base de poliuretano, cerrado por un sistema térmico. Formatos: Bolsa de 100 g Bolsa de 1 kg. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **6. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN** Laboratorios e Industrias IVEN, S.A. Luis I, 56 28031 MADRID (España). **7. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN** 3686 ESP **8. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN** Fecha de la primera autorización: 10 de septiembre de 2018 **9. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO** Julio 2020 **10. PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO** Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario.

grupo



AlbioFerm, S.L.

Pol. Industrial Can Salvatella - C/ Mogoda, 16 – 18 - 08210 Barberà del Vallès - Barcelona  
T. 937 291 764 - F. 937 292 358 - phalbio@phalbio.com - [www.phalbio.com](http://www.phalbio.com)