

# BEZAPEN®



Penicilina G potásica, procaína, benzatina. (1,25: 1,25: 2,5 M.U.I.), Polvo para reconstituir suspensión inyectable.

## Código

400048 – 400049 – 400050

## Composición

Cada frasco de producto contiene:

Penicilina G potásica equivalente a 1.250.000 U.I.

Penicilina G procaína equivalente a 1.250.000 U.I.

Penicilina G benzatina equivalente a 2.500.000 U.I.

Cada frasco de solvente contiene:

Agua para inyectables 7 mL

## Especie de destino

Bovinos, caballos, ovinos, caprinos y cerdos.

## Indicaciones

Se indica su uso en enfermedades infecciosas bacterianas de bovinos, ovinos y caprinos tales como: Carbunco sintomático causado por *Clostridium chauvoei*, Hemoglobinuria infecciosa causada por *Clostridium novyi* tipo D, Carbunco bacteriano causado por *Bacillus anthracis*, Meningitis, Mastitis, Neumonías y Foot rot, causados por bacterias sensibles a la Penicilina.

Se indica su uso en enfermedades infecciosas bacterianas tales como: Gurma causado por *Streptococcus equi*, Tétano causado por *Clostridium tetani*, Linfangitis ulcerosa causada por *Corynebacterium pseudotuberculosis*, Metritis, Neumonías y Procesos piógenos causados por bacterias sensibles a Penicilina.

Se indica su uso en enfermedades infecciosas bacterianas de cerdos tales como: Erisipela Porcina causada por *Erysipelothrix rhusiopathiae*, Enfermedad de Glässer causada por *Haemophilus parasuis*, Meningitis causada por *Streptococcus suis* y Neumonías causadas por bacterias sensibles a la Penicilina.

## Vía de administración y dosis

Por vía intramuscular profunda.

11.000 – 22.000 U.I./kg P.V. (equivalentes a 0,022 – 0,044 mL BEZAPEN®/kg P.V.) cada 3 a 5 días. Hasta 2 aplicaciones según el curso del cuadro infeccioso.

## Modo de empleo

Adicionar los 7 mL de agua para inyectables al polvo contenido en el frasco y mezclar, obteniéndose 10 mL de suspensión (500.000 U.I./mL). Agitar antes de usar.

## Contraindicaciones:

No utilizar en animales con hipersensibilidad conocida a las Penicilinas.

## Efectos no deseados y reacciones adversas

Las penicilinas pueden producir reacciones alérgicas, con alteraciones que van desde trastornos gastrointestinales o dificultad respiratoria, hasta -en ocasiones- shock anafiláctico.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado anteriormente, informar al médico veterinario tratante.

## Advertencias y precauciones especiales de uso

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos

## Uso durante preñez, lactancia, postura y en animales reproductores:

Sin toxicidad conocida en hembras gestantes, probablemente inocuo. No administrar en animales en lactancia ya que el fármaco pasa a la leche materna y existe la posibilidad de que pueda afectar a las crías.

## Precauciones especiales para el operador:

Las penicilinas pueden producir reacciones de hipersensibilidad tras la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. Las personas con hipersensibilidad conocida a las penicilinas deberán evitar todo contacto con el medicamento. En caso de autoinyección accidental consultar con un médico. Si desarrolla síntomas como erupción cutánea, inflamación de la cara, labios u ojos o dificultad respiratoria, son síntomas graves y requieren atención médica urgente.

## Interacción con otros medicamentos:

Las tetraciclinas y sulfas -por su efecto bacteriostático- pueden antagonizar el efecto bactericida de la penicilina, por lo que debe evitarse el uso concomitante de estos fármacos.

## Sobredosis:

Náuseas severas, vómitos, diarreas. En caso de sobredosis, se indican medidas sintomáticas y apoyo general de ser necesario.

## Período de resguardo

Carne: 30 días.

No utilizar en caballos cuya carne se destine a consumo humano. No administrar en vacas, cabras y ovejas cuya leche sea destinada a consumo humano.

## Periodo de eficacia

36 meses.

Utilizar inmediatamente una vez reconstituido.

Utilizar inmediatamente una vez abierto el envase y descartar el producto sobrante.

## Almacenamiento

Almacenar el producto en un lugar fresco y seco, a temperatura ambiente (entre 15°C y 30°C), protegido de la luz, en su envase original debidamente rotulado y bien cerrado.

## Condición de venta

Venta bajo receta médico-veterinaria.

## Presentaciones

Estuche incluyendo: 1 o 4 frascos conteniendo 5.000.000 UI totales y 1 o 4 frascos conteniendo 7 mL de agua para inyectables.

Estuche de 20 frascos conteniendo 5.000.000 UI totales y 20 frascos conteniendo 7 mL de agua para inyectables.

## Fabricado por

CSPC Zhongnuo Pharmaceutical (Shijiazhuang) Co., Ltd. NO. 47 Fengshou road, Shijiazhuang City, China, para Veterquímica S.A

Fabricante del diluyente: Veterquímica S.A.

## Importado y distribuido por

Veterquímica S.A.

Veterquímica Boliviana S.R.L.

Veterquímica Perú S.A.C.

Agrovet S.A.

## USO VETERINARIO

Chile Reg. SAG N° 1249-B

Bolivia SENASAG PUV-FN° 000178/03

Perú Reg. SENASA N° F03.13.1.1197

Paraguay Reg SENACSA N° 3276

Página 1 de 1

Este documento detalla sólo parte de las características del producto, si desea más antecedentes recomendamos consultar el "Sistema en línea de búsqueda de medicamentos veterinarios autorizados por el SAG" de la página web del Servicio Agrícola y Ganadero [www.sag.cl](http://www.sag.cl)