



Producto: Etiqueta **Convenia 84 mg x 10 mL**
 Medidas: 35,5 x 61 x 65 mm.
 Colores Pantone: Amarillo 123 C - Verde 3292 - Celestia 3125 - Negro
 Fecha: 12 / 05 / 2010

V°B°	FIRMA	FECHA
Dr. Roberto Iturrieta Director Técnico		
Dr. Claudio Rojas Director Region SAR		
O.F. Tania Rivera Jefe Operaciones de Calidad		

ADVERTENCIAS:
 No administrar a animales que se encuentren en etapa de diagnóstico de infección.
 No usar en perros y gatos menores de 8 semanas de edad.

RECONSTITUCIÓN:
 Reconstruir en 10 mL de agua para inyectables.

CONDICIÓN DE ALMACENAMIENTO:
 Almacenar refrigerado y reconstituido y reconstituido entre 2° y 8° C.

NO CONGELAR.

PROTECCIÓN DE LA LUZ.
 Una vez reconstituido el producto puede durar hasta 28 días mientras se conserve en las condiciones señaladas.


MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

VENTA BAJO RECETA MÉDICA VETERINARIA.

convenia
 Clavexina sódica 84 mg/mL

Polvo para reconstituir solución inyectable
Perros y Gatos

USO VETERINARIO
 Contenido para ser reconstituido en 10 mL de agua para inyectables.



convenia

Tabla de dosis para CONVENIA® a 84 mg/mL de peso corporal

Peso Corporal (kg)	Dosis en mL
2 kg	0,2
4 kg	0,4
6 kg	0,6
8 kg	0,8
10 kg	1,0
15 kg	1,5
20 kg	2,0
25 kg	2,5
30 kg	3,0

FECHA DE RECONSTITUCIÓN:

Usar agua de 28 días desde la reconstitución.

COMPOSICIÓN:
 Cada mL de solución contiene: clavexina sódica 84 mg, equivalente a clavexina 80 mg. Excipientes c.s.p. 1 mL.


INDICACIONES DE USO, CONTRAINDICACIONES, EFECTOS NO DESEADOS Y PRECAUCIONES PARA EL OPERADOR:
 Ver inserto.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:
 Subcutánea.

DOSIS:
 8 mg/kg de peso corporal en perros y gatos, como dosis única.

De ser necesario se puede repetir la misma dosis a los 14 días solo en perros.

VER FOLLETO INFORMATIVO AL INTERIOR DEL ENVASE.



Fabricación por Pharmacia & Upjohn Company.
 A División de Pharmacia Inc., 2800 Ridge Road,
 Kenilworth, NJ 07033, USA.
 Importado y distribuido por Pizer Chile S.A.,
 Av. Las Américas 173, Cerillos, Santiago, Chile.
 Pizer Chile S.A. es una filial de Pharmacia Inc., USA.
 Reg. S.A.G. MF

APROBADO
SAG

REG. N° 2088-B
 SERVICIO AGRÍCOLA Y GANADERO

10 A GO. 2010

Producto: Etiqueta **Convenia 80 mg x 10 mL**
 Medidas: 93,5 x 33 mm.
 Colores Pantone: Amarillo 123 C - Verde 3292 - Celeste 3125 - Negro
 Fecha: 12 / 05 / 2010

V°B°	FIRMA	FECHA
Dr. Roberto Iturrieta Director Técnico		
Dr. Claudio Rojas Director Región SAR		
Q.F. Tania Rivera Jefe Operaciones de Calidad		

APROBADO
S A G

Serie:
Fab.:
Vence:

convenia
cefovecina sódica 84 mg/mL

Polvo para reconstituir solución inyectable.

Perros y Gatos

USO VETERINARIO

Contenido para ser reconstituido en 10 mL de agua para inyectables.

Pfizer

FECHA DE RECONSTITUCIÓN:

COMPOSICIÓN:
Cada mL de solución contiene: cefovecina sódica 84 mg, equivalente a cefovecina 80 mg. Excipientes c.s.p. 1 mL. Subcutánea.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:
Subcutánea.

INDICACIONES DE USO, DOSIS, CONTRAINDICACIONES, EFECTOS NO DESEADOS Y PRECAUCIONES PARA EL OPERADOR:
Ver inserto.

MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA.

Fabricado por Pharmacia & Upjohn Company, A Division of Pfizer Inc., 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan 49001 USA.
 Importado y distribuido por Pfizer Chile S.A., Av. Las Américas 173, Cerrillos, Santiago, Chile.
 Bajo licencia de Pfizer Inc., USA.
 Reg. S.A.G. N°

REG. N° 2088-B
 SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

Serie:
Fab.:
Vence:

convenia
cefovecina sódica 84 mg/mL

Polvo para reconstituir solución inyectable.

Perros y Gatos

USO VETERINARIO

Contenido para ser reconstituido en 10 mL de agua para inyectables.

Pfizer

FECHA DE RECONSTITUCIÓN:

COMPOSICIÓN:
Cada mL de solución contiene: cefovecina sódica 84 mg, equivalente a cefovecina 80 mg. Excipientes c.s.p. 1 mL.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:
Subcutánea.

INDICACIONES DE USO, DOSIS, CONTRAINDICACIONES, EFECTOS NO DESEADOS Y PRECAUCIONES PARA EL OPERADOR:
Ver inserto.

MANTÉNGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA.

Fabricado por Pharmacia & Upjohn Company, A Division of Pfizer Inc., 7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan 49001 USA.
 Importado y distribuido por Pfizer Chile S.A., Av. Las Américas 173, Cerrillos, Santiago, Chile.
 Bajo licencia de Pfizer Inc., USA.
 Reg. S.A.G. N°

10 AGO. 2010

0011

Producto: Folleto Paciente Convenia
Medidas: 184 x 190 mm.
Colores Pantone: Negro
Fecha: 12 / 05 / 2010

V°B°	FIRMA	FECHA
Dr. Roberto Iturrieta Director Técnico		
Dr. Claudio Rojas Director Región SAR		
Q.F. Tania Rivera Jefe Operaciones de Calidad		

REG. N° 2088-B
SERVICIO AGRICOLA Y GANADERO

APROBADO
S A G

convenia®

Cefovecina Sódica 84 mg/mL
Polvo para reconstituir solución inyectable

COMPOSICIÓN:

Cada mL de solución contiene: cefovecina sódica 84 mg, equivalente a cefovecina 80 mg; Excipientes c.s.p. 1 mL.

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

Cefovecin es un agente antibacteriano beta-lactámico sintético de la clase de las cefalosporinas, que como tal, ejerce su efecto inhibiendo la síntesis de la pared celular bacteriana interactuando covalentemente con las Proteínas de Unión a Penicilina (transpeptidasa y carboxipeptidasa), esenciales en la formación del peptidoglicano de dicha pared.

Cefovecin posee un amplio espectro antibacteriano y ha demostrado tener actividad contra *Pasteurella multocida*, *Staphylococcus intermedius*, *Streptococcus canis*, *Fusobacterium spp*, *Escherichia coli*, entre otras, sin embargo no posee actividad contra *Pseudomonas spp*, *Enterococcus spp* y *Bordetella bronchiseptica*.

RECONSTITUCIÓN:

Disolver el polvo en 10 mL de Agua para Inyectables, agitar y dejar reposar el vial hasta que todo el material esté visualmente disuelto. La solución resultante debe contener el equivalente de 80 mg/mL de Cefovecin.

INDICACIONES:

CONVENIA® está indicado para infecciones bacterianas en perros y gatos en las siguientes condiciones:

Perros:

Infecciones de la piel que incluyen foliculitis, heridas y abscesos causados por cepas susceptibles de *Staphylococcus intermedius* y *Streptococcus canis*. Infecciones del tracto urinario asociadas a cepas susceptibles de *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis* y *Staphylococcus intermedius*.

Gatos:

Infecciones de la piel causadas por cepas susceptibles de *Pasteurella multocida*. Infecciones del tracto urinario asociadas a cepas susceptibles de *Escherichia coli*.

DOSIS:

En ambas especies se recomienda una dosis única de 8 mg/Kg de peso, por vía subcutánea, la cual provee un curso completo de terapia de 14 días. Cuando se indica en infecciones cutáneas en perros, es posible administrar una segunda dosis de 8 mg/Kg de peso, 14 días después de la primera, considerando previamente la naturaleza y severidad de la infección, la susceptibilidad del patógeno y el estado inmunológico del paciente. Se debe determinar la susceptibilidad del o los patógenos previamente, se puede iniciar el tratamiento antes del resultado de estas pruebas. De no haber una respuesta aceptable al tratamiento, reevaluar el diagnóstico y considerar una terapia alternativa.

CONTRAINDICACIONES:

CONVENIA® está contraindicado en los siguientes casos:

- Alergia conocida a Cefalosporinas.
- Alergia conocida a Penicilinas (administrar con precaución).
- Perros y gatos de menos de 8 semanas de edad.
- Herbívoros pequeños (incluyendo cobayas y conejos).
- No usar en animales gestantes o en lactancia.

EFFECTOS NO DESEADOS:

Cuando se usa CONVENIA® en perros y en gatos se puede presentar rara vez casos de letargia, disminución del apetito, vómitos, diarrea.

ALMACENAMIENTO:

Almacenar refrigerado como liofilizado y reconstituido entre 2° y 8°C. No congelar. **Proteger de la luz.**

Una vez reconstituido y almacenado, tras retirar la primera dosis, el producto se puede conservar por 28 días en las condiciones recomendadas.

PRECAUCIONES:

No use CONVENIA® a menos que se tenga fuerte sospecha o prueba efectiva de la infección, ya que el uso indiscriminado puede desarrollar resistencia en patógenos animales.

Deben tomarse precauciones en pacientes que hayan mostrado previamente reacciones de hipersensibilidad a cefovecina, otras cefalosporinas, penicilinas u otros fármacos. Si se produce una reacción alérgica, no debe administrarse más cefovecina y debe iniciarse una terapia apropiada para la hipersensibilidad a beta-lactámicos. Las reacciones de hipersensibilidad agudas graves pueden requerir el tratamiento con epinefrina y otras medidas de urgencia, incluyendo la administración de oxígeno, fluidos intravenosos, antihistamínicos intravenosos, corticosteroides, y el tratamiento de las vías respiratorias, cuando esté indicado clínicamente. Los veterinarios deben saber que pueden reaparecer los síntomas alérgicos cuando se interrumpa la terapia sintomática.

CONVENIA® puede interferir con exámenes de laboratorio:

- Glucosa en Orina (Falso Positivo)
- Proteínas en Orina (Falso Positivo)
- Albumina (Valor disminuido)

No deben utilizarse los animales tratados para fines reproductivos hasta 12 semanas después del tratamiento

No se ha determinado la seguridad de CONVENIA® durante la gestación y la lactancia, por lo que su uso no se recomienda durante estas etapas.

PRECAUCIONES DEL OPERADOR:

Las penicilinas y cefalosporinas pueden producir hipersensibilidad (alergia) después de la inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede ocasionar una sensibilidad cruzada a las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias ocasionalmente pueden ser serias.

No manipular este producto si sabe que es sensible o si se le ha aconsejado que no trabaje con estas preparaciones.

Manipular este producto con cuidado para evitar la exposición, tomando todas las precauciones recomendadas.

Si aparecen síntomas después de la exposición, tal como exantema cutáneo, debe pedir consejo médico y mostrar al médico esta advertencia. La hinchazón en la cara, labios u ojos o la dificultad de respirar son síntomas más serios y requieren una atención médica urgente.

Si sabe que es alérgico a las penicilinas o cefalosporinas, evite el contacto con residuos contaminados. En caso de contacto, lave la piel con agua y jabón.

PRESENTACIÓN:

Frascos multidosis de 10 mL.



Fabricado por Pharmacia & Upjohn Company, A Division of Pfizer Inc.,
7000 Portage Road, Kalamazoo, Michigan 49001, USA.
Importado y distribuido por Pfizer Chile S.A.,
Av. Las Américas 173, Cerrillos, Santiago, Chile.
Bajo licencia de Pfizer Inc., USA.
Reg. S.A.G. N°

10 AGO. 2010

0012