

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Qivitan 25 mg/ml suspensión inyectable para bovino y porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Cefquinoma 25 mg
(equivalentes a 29,64 mg de cefquinoma sulfato)

Suspensión blanca a ligeramente amarillenta.

3. Especies de destino

Bovino y porcino.

4. Indicaciones de uso

Tratamiento de infecciones bacterianas en bovino y porcino, causadas por microorganismos Gram-positivos y Gram-negativos sensibles a cefquinoma.

Bovino:

Enfermedades respiratorias causadas por *Pasteurella multocida* y *Mannheimia haemolytica*. Dermatitis digital, necrosis bulbar infecciosa y necrobacilosis interdigital aguda (panadizo). Mastitis aguda por *E. coli* con signos de afectación sistémica.

Terneros:

Septicemia por *E. coli*.

Porcino:

Tratamiento de infecciones bacterianas pulmonares y del aparato respiratorio, causadas por *Pasteurella multocida*, *Haemophilus parasuis*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Streptococcus suis* y otros organismos sensibles a cefquinoma.

Síndrome de Mastitis-Metritis-Agalactia (MMA), causado por *E. coli*, *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. y otros microorganismos sensibles a cefquinoma.

Lechones:

Reducción de la mortalidad en casos de meningitis causada por *Streptococcus suis*.

Tratamiento de:

Artritis causada por *Streptococcus* spp., *E. coli* y otros organismos sensibles a cefquinoma. Epidermitis (lesiones leves o moderadas) causada por *Staphylococcus hyicus*.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a antibióticos betalactámicos o a alguno de los excipientes.

No usar en animales con un peso vivo inferior a 1,25 kg.

No usar en aves de corral (incluyendo huevos), debido al riesgo de propagación de la resistencia antimicrobiana a los humanos.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El uso de este medicamento veterinario puede constituir un riesgo de salud pública, debido a la propagación de la resistencia a los antimicrobianos.

El medicamento veterinario debe reservarse para el tratamiento de situaciones clínicas que hayan tenido, o se espera que tengan, una pobre respuesta al tratamiento de primera línea. Cuando se use este medicamento veterinario, se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales (nacionales y regionales) sobre el uso de antimicrobianos. El uso excesivo del medicamento veterinario, incluyendo su uso en condiciones distintas a las especificadas, puede aumentar la prevalencia de resistencias.

Siempre que sea posible, Qivitan 25 mg/ml sólo debe usarse en base a ensayos de sensibilidad.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

En caso de reacción alérgica, suspender el tratamiento.

El uso de cefquinoma debe limitarse a un uso adecuado, de acuerdo con las indicaciones del etiquetado en las especies de destino.

El uso inapropiado del medicamento veterinario puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a cefquinoma, y reducir la eficacia del tratamiento con otros antibióticos beta-lactámicos debido a la posibilidad de resistencias cruzadas.

El medicamento veterinario está destinado al tratamiento de animales individuales. No utilizar para la prevención de enfermedades ni como parte de programas de salud del ganado. El tratamiento de grupos de animales deberá restringirse estrictamente a brotes en curso, conforme a las condiciones de uso aprobadas.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

- Las cefalosporinas pueden provocar hipersensibilidad (alergia) tras su inyección, inhalación, ingestión o contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede provocar sensibilidad cruzada a las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser ocasionalmente graves.
- Las personas con hipersensibilidad conocida a cefquinoma sulfato deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.
- Manipular este medicamento veterinario con mucho cuidado para evitar la exposición al mismo, tomando todas las precauciones recomendadas.
- Si tras la exposición desarrolla síntomas como erupción cutánea, consulte con un médico y muéstrelle el prospecto o la etiqueta. La inflamación de la cara, los labios o los ojos o la dificultad para respirar, son síntomas más graves y requieren atención médica urgente.
- Lavarse las manos tras su utilización.

Gestación:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos no han demostrado efectos teratogénicos, tóxicos para el embrión o tóxicos para la madre. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en vacas o cerdas adultas durante la gestación.

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Debido a interacciones farmacodinámicas adversas, cefquinoma no debe usarse de forma simultánea con fármacos bacteriostáticos.

Sobredosificación:

Sobredosificaciones de 20 mg/kg/día en bovino, y de 10 mg/kg/día en cerdos y lechones, han sido bien toleradas.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Bovino y porcino:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacción de hipersensibilidad
Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Reacción en el punto de inyección, Lesión en el punto de inyección ¹

¹ Las lesiones desaparecen a los 15 días de la última administración.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intramuscular.

Especies	Indicación	Posología	Frecuencia

Bovino	Enfermedad respiratoria causada por <i>Pasteurella multocida</i> y <i>M. haemolytica</i> . Dermatitis digital, necrosis bulbar infecciosa y necrobacilosis interdigital aguda (panadizo).	1 mg cefquinoma/kg p.v. (2 ml/50 kg p.v.).	Una vez al día durante 3 a 5 días consecutivos.
	Mastitis aguda por <i>E. coli</i> con signos de afectación sistémica.	1 mg cefquinoma/kg p.v. (2 ml/50 kg p.v.).	Una vez al día durante 2 días consecutivos.
Terneros	Septicemia por <i>E. coli</i> .	2 mg cefquinoma/kg p.v. (4 ml/50 kg p.v.).	Una vez al día durante 3 a 5 días consecutivos.
Porcino	Enfermedad respiratoria.	2 mg cefquinoma/kg p.v. (2 ml/25 kg p.v.).	Una vez al día durante 3 días consecutivos.
	MMA.	2 mg cefquinoma/kg p.v. (2 ml/25 kg p.v.).	Una vez al día durante 2 días consecutivos.
Lechones	Meningitis. Artritis. Epidermitis.	2 mg cefquinoma/kg p.v. (2 ml/25 kg p.v.).	Una vez al día durante 5 días consecutivos.

Estudios realizados indican la conveniencia de que la segunda y sucesivas inyecciones se efectúen en diferentes puntos de inyección. El lugar de inyección preferente es el tejido muscular de la mitad del cuello.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Agitar bien el vial antes de usar.

9. Instrucciones para una correcta administración

Este medicamento veterinario no contiene ningún conservante antimicrobiano. Limpiar el tapón antes de extraer cada dosis. Usar agujas y jeringas secas y estériles. Debe utilizarse una jeringa con una graduación adecuada para permitir la administración precisa del volumen de dosis requerido. Esto es especialmente importante cuando se inyectan volúmenes pequeños, por ejemplo, al tratar a lechones.

Cuando se trate a grupos de animales, usar una aguja de extracción.

El tapón de goma del vial se puede perforar de forma segura hasta 50 veces.

10. Tiempos de espera

Bovino: Carne: 5 días.
 Leche: 24 horas.

Porcino: Carne: 3 días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la luz.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Tras abrir el vial por primera vez, la fecha en la que deberá desecharse el medicamento veterinario restante se calculará utilizando el periodo de validez que se especifica en el prospecto. Dicha fecha deberá anotarse en el espacio proporcionado para ello.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3513 ESP

Formatos:

1 x 50 ml, 6 x 50 ml, 12 x 50 ml
1 x 100 ml, 6 x 100 ml, 12 x 100 ml
1 x 250 ml, 6 x 250 ml, 12 x 250 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Industrial Veterinaria, S.A.

Esmralda, 19

08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)

España

Tel.: +34 934 706 270

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

Alemania

o

Industrial Veterinaria, S.A.

Esmralda, 19

08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)

España