



MATERIA:

**PATOLOGÍAS Y TÉCNICAS
QUIRÚRGICAS DE AVES Y
CONEJOS**

NOMBRE DEL CATEDRÁTICO:

Sandra Edith Moreno López

NOMBRE DE LA ALUMNA:

Eduviges Jocabed Gómez Navarro

FECHA:

09-03-2024



LOS FÁRMACOS QUE SE PUEDEN UTILIZAR EN CONEJOS

Ivermectina

- INDICACIONES**
 - es un antiparasitario de amplio espectro
 - desparasitación contra nematodos como el *Baylisascaris procyonis*, que es causante de encefalitis
 - es efectiva para combatir ácaros como los *Psoroptes cuniculi* que proliferan en las orejas, causando sarna auricular, los *Sarcoptes scabiei cuniculi*, que provocan la sarna sarcóptica, o los *Cheyletiella parasitovorax*.
- EFFECTOS SECUNDARIOS**
 - es raro que se produzcan efectos secundarios de gravedad, pero esto no implica que sea imposible que aparezcan.
 - Los efectos suelen afectar al sistema nervioso y se pueden producir independientemente de la vía de administración.
 - el uso repetido de ivermectina tiene consecuencias en los órganos sexuales de los conejos macho.
- CONTRAINDICACIONES**
 - no podemos tratar con ivermectina si el conejo ha mostrado con anterioridad alguna reacción adversa a esta sustancia
 - No administrar a conejas gestantes ni en lactancia.
- POSOLOGIAS**
 - inyecciones por vía subcutánea
 - Contra la sarna suelen ser de entre 0,2-0,4 mg por kg de peso.
 - Las pautas más habituales comprenden dos inyecciones cada 4-6 días o tres repartidas a lo largo de un par de semanas.
 - Cuando se utiliza ivermectina para los nematodos, la dosis es la misma, pero suele repartirse en dos dosis separadas por 14 días.
- RAM**
 - Astenia y fatiga, dolor abdominal, anorexia, constipación, diarrea, náusea y vómito; somnolencia, vértigo y urticaria.

TOXIPRA

- INDICACIONES**
 - Para la inmunización activa de conejos para prevenir la infección frente a enfermedades (Enterotoxemia) causadas por *C. Perfringens* (Tipos B, C y D).
 - El inicio de la inmunidad es a los 12 días después de la primera administración y su duración de 4 meses después de la primera vacunación.
- EFFECTOS SECUNDARIOS**
 - Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.
 - No se han descrito.
- CONTRAINDICACIONES**
 - Ninguna
- POSOLOGIAS**
 - 0,5 ml/animal. Vía subcutánea en la región de la espalda o la nuca.
 - Conejos reproductores:
 - Primovacación: Administrar una dosis a los dos meses de vida, y una segunda dosis 21 días después.
 - Revacunación: Administrar una dosis cada 4 ó 6 meses, según la gravedad del problema, siendo aconsejable vacunar cada primavera y otoño.
 - Conejos de engorde: Administrar una dosis única de 0,5 ml/conejo, preferentemente al destete (a los 30 días de edad).

OXITETRA CICLINA

- INDICACIONES**
 - cuando se haya detectado la presencia de la enfermedad clínica en la explotación, para reducir la morbilidad y signos clínicos debidos a la pasteurelosis causada por *Pasteurella multocida*.
- EFFECTOS SECUNDARIOS**
 - Posible sobreinfección de la flora intestinal por predominio de gérmenes resistentes especialmente hongos.
- CONTRAINDICACIONES**
 - No administrar a animales con historial de hipersensibilidad a las tetraciclinas.
 - No administrar a animales con alteraciones hepáticas o renales.
 - No administrar a équidos.
- POSOLOGIAS**
 - Vía oral en el pienso.
 - 70 mg de oxitetraciclina/kg p.v./día, durante 7 días (equivalente a 700 mg de OXITETRACICLINA 100 mg/g MAYMO PREMEZCLA MEDICAMENTOSA /kg p.v./día).
- RAM**
 - Alteración de la flora digestiva, diarreas.
- Tiempo de espera:**
 - Carne: Conejos: 4 días.

Neomicina *ESBANE*

- INDICACIONES**
 - Tratamiento y prevención de colibacilosis causadas por cepas de *Escherichia coli* sensibles a la neomicina.
- EFFECTOS SECUNDARIOS**
 - Con su uso prolongado puede ocasionar síndrome de malabsorción y disbacteriosis intestinal.
- CONTRAINDICACIONES**
 - No usar en animales deshidratados, con insuficiencia renal o con depresión respiratoria.
 - No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa, a los aminoglucósidos o a algún excipiente.
 - No administrar con bloqueantes neuromusculares, anestésicos generales, diuréticos u otros aminoglucósidos.
- POSOLOGIAS**
 - 75 mg de sulfato de neomicina (49.800 UI de neomicina)/kg p.v./día (equivalente a 1,5 g de medicamento/10 kg p.v./día), durante 5 días.
- RAM**
 - A dosis elevadas y durante periodos prolongados puede ocasionar efectos nefrotóxicos y ototóxicos.