



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

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.

desparasitación contra nematodos como el Baylisascaris procyonis, que es causante de encefalitis

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.

CONTRAINDICACIONES

No se han descrito.

Ninguna

POSOLOGIAS

0,5 ml/animal. Vía subcutánea en la región de la espalda o la nuca.

Conejos reproductores:

Conejos de engorde:

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.

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.

No usar en animales deshidratados, con insuficiencia renal o con depresión respiratoria.

CONTRAINDICACIONES

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.