



VADEMÉCUM
VETERINARIO
EQUINOS

 **DRAG PHARMA**[®]
CONFIABILIDAD TERAPEUTICA

VADEMÉCUM Veterinario EQUINOS



Laboratorio

 **DRAG PHARMA**[®]
CONFIABILIDAD TERAPEUTICA

Más de 75 años al servicio de la Medicina Veterinaria

Laboratorio Drag Pharma



En 1950, cuando el cuidado animal apenas comenzaba a tomar forma, surgió una visión destinada a transformar la salud veterinaria en Chile. Durante 75 años hemos desafiado los límites, superado obstáculos y construido un legado de excelencia en la industria farmacéutica veterinaria.

En Drag Pharma somos expertos en salud animal. Desarrollamos, fabricamos y comercializamos una amplia gama de productos veterinarios, desde medicamentos, suplementos alimenticios y nutracéuticos; hasta cosméticos para diferentes especies animales.

Nuestro esfuerzo ha sido reconocido con prestigiosas certificaciones, como las Buenas Prácticas de Manufactura (GMP) y el Sello 40 Horas. Estos logros reflejan nuestro compromiso inquebrantable con la seguridad, la calidad y, sobre todo, con el bienestar de las personas que forman parte de nuestra empresa.

La verdadera fuerza de Drag Pharma está en sus colaboradores. Su talento y dedicación han sido el motor de nuestro crecimiento, permitiéndonos innovar y expandirnos. Gracias a ellos, hoy llevamos nuestra visión de excelencia a más de 10 países en América Latina y Medio Oriente.

Nuestra consolidación se plasma en nuestras modernas instalaciones en Quilicura. Contamos con una planta de 12.000 metros cuadrados, ubicada en un terreno de 40.000 metros cuadrados, donde se elaboran productos farmacéuticos veterinarios que abarcan desde ectoparasitarios e inyectables hasta líquidos no inyectables, semisólidos, sólidos, suplementos alimenticios y cosméticos.

Además, para satisfacer la creciente demanda, hemos inaugurado un centro de distribución de 5.500 metros cuadrados, una bodega de materiales de 1.920 metros cuadrados y una nueva planta de suplementos veterinarios de 3.200 metros cuadrados, reafirmando nuestra apuesta por el futuro y la innovación constante.

Continuaremos forjando el futuro con la misma pasión y dedicación que nos han llevado a ser líderes en el sector. Drag Pharma, 75 años de salud animal, innovación y excelencia.



DRAG PHARMA®
CONFIABILIDAD TERAPEUTICA

ÍNDICE ALFABÉTICO

A	Actigor - Solución Inyectable	1	K	Kaupol Equino - Solución Inyectable	24
	Air Profoundly - Solución Oral	1		Ket-10 Equino - Solución Inyectable	25
B	Biopower Equino - Pasta Oral	2	L	Lidocalm - Solución Inyectable	25
C	Cavivet - Solución Inyectable	2		Lombrimic - Suspensión Oral	26
	Colimic - Solución Inyectable	3	M	Matihorse - Crema	26
	Colisedan - Solución Inyectable	3		Metamizol Sódico 50% (Dipirona) - Solución Inyectable	26
D	Dalmarelin - Solución Inyectable	4		Minerice - Gel Tópico	27
	D-Complex - Solución Inyectable	4	N	Neurofisin - Solución Inyectable	27
	Depodrag Equino - Suspensión Inyectable	5	O	Oftavet - Solución Oftálmica	28
	DF-7 Drench - Suspensión Oral	6		Ovolute - Solución Inyectable	28
	D.F.7 Pasta - Pasta Oral	6	P	Pacihorse Focus - Polvo Oral	29
	Diarrevet - Polvo Oral	7		Pomada Sulfavitaminada - Pomada	29
	Dragbuterol - Gel Oral	7		Pomadrag - Pomada	30
E	Endofacial Equino - Suspensión Oral	8	R	Rhinolin - Solución Inyectable	30
	EQ-Casco - Polvo Oral	8	S	Shampoo Fina Sangre DP	30
	Equiflex Next Level - Jarabe	9	T	Tabermic 10% - Suspensión Oral	31
	Equiflex - Jarabe	9		Tenimox - Pasta Oral	31
	Equifort Jarabe - Jarabe	10		Teril - Suspensión Oral	32
	Equifort Polvo - Polvo Oral	10		Tocoper - Solución Tópica	32
	Equigastrin - Pasta Oral	11		Topflam - Gel Tópico	33
	Equimic - Gel Oral	12		Triamcol - Solución Inyectable	34
	Equimic Plus - Pasta Oral	12		Triple Inyectable - Solución Inyectable	35
	Equinyl - Solución Tópica	13	V	Vaselina Líquida - Solución Oral	35
	Equiton - Polvo Oral	14		Vitahorse - Jarabe	35
	Equiverm - Pasta Oral	14		Vitamina A Palmitato 500.000 UI/mL - Solución Inyectable	36
	Equs Comprimidos - Comprimido Oral	15		Vitamina C 30% - Solución Inyectable	36
	Equs Plus - Crema	15		Vivefort (Cardiotónico) - Solución Inyectable	37
	Equs Inyectable - Solución Inyectable	16	X	Xila-10 - Solución Inyectable	37
F	Febrectal Equino - Solución Inyectable	16			
	Final Stretch - Gel Oral	17			
	Fire Energy - Solución Oral	17			
	Frigogel - Gel Tópico	17			
	Furasep - Pomada	18			
	Furodrag - Solución Inyectable	19			
G	Glicefar - Solución Inyectable	20			
H	Hasyun - Solución Inyectable	20			
	Hemodrag - Solución Inyectable	21			
	Hepro Horse - Suspensión Oral	21			
	Heprotec Equino - Jarabe	22			
	Heprotec Inyectable - Solución Inyectable	22			
I	Ictiol 5% Extracto de Belladona 5% - Ungüento Tópico	23			
	Invade - S - Forte - Solución Oral	23			
	Inveclor Spray - Solución Tópica	23			
	Inveclor - Jabón Líquido	24			

LÍNEA DE PRODUCTOS ORGANNACT®

Antiox E-C - Polvo Oral	39
Corpore Potros - Polvo Oral	39
Creatine ATP - Polvo Oral	39
Eletro Equi - Gel Oral	40
Glicol Turbo - Suspensión Oral	40
Hemo Turbo - Suspensión Oral	40
MO Turbo - Gel Oral	41
Muscle Horse Turbo - Polvo Oral	42
Resistance - Polvo Oral	42



ÍNDICE TERAPÉUTICO

ALIVIO MUSCULAR Y ARTICULAR

Frigogel - Gel Tópico	17
Minerice - Gel Tópico	27
Ictiol 5% Extracto de Belladonna 5% - Ungüento Tópico	23

ANALGÉSICOS

Triamcol - Solución Inyectable	34
--------------------------------	----

ANTIFÚNGICOS

Equinyl - Solución Tópica	13
---------------------------	----

ANTIINFLAMATORIOS NO ESTEROIDALES

Equus Comprimidos - Comprimido Oral	15
Equus Plus - Crema	15
Equus Inyectable - Solución Inyectable	16
Febrectal Equino - Solución Inyectable	16
Ket-10 Equino - Solución Inyectable	25
Metamizol Sódico 50% (Dipirona) - Solución Inyectable	26
Topflam - Gel Tópico	33

ANTIINFLAMATORIOS ESTEROIDALES

Depodrag Equino - Suspensión Inyectable	5
Hasyun - Solución Inyectable	20

ANTIMICROBIANOS

Diarrevet - Polvo Oral	7
------------------------	---

ANTIparasitarios Internos

DF-7 Drench - Suspensión Oral	6
D.F.7 Pasta - Pasta Oral	6
Endofaciol Equino - Suspensión Oral	8
Equimic - Gel Oral	12
Equimic Plus - Pasta Oral	12
Equiton - Polvo Oral	14
Equiverm - Pasta Oral	14
Lombrimic - Suspensión Oral	26
Tabermic 10% - Suspensión Oral	31
Tenimox - Pasta Oral	31

ANTISÉPTICOS DE USO TÓPICO

Furasep - Pomada	18
Inveclor Spray - Solución Tópica	23
Inveclor - Jabón Líquido	24
Pomada Sulfavitaminada - Pomada	29
Pomadrag - Pomada	30
Tocoper - Solución Tópica	32

CARDIOTÓNICOS

Vivefort (Cardiotónico) - Solución Inyectable	37
---	----

CONDROPROTECTORES

Equiflex Next Level - Jarabe	9
Equiflex - Jarabe	9

CUIDADO DE PIEL, PELAJE Y CASCOS

EQ-Casco - Polvo Oral	8
Matihorse - Crema	26
Shampoo Fina Sangre DP	30

DIURÉTICOS

Furodrag - Solución Inyectable	19
--------------------------------	----

INHIBIDORES DE LA SECRECIÓN GÁSTRICA

Equigastrin - Pasta Oral	11
--------------------------	----

HEMOSTÁTICOS

Hemodrag - Solución Inyectable	21
--------------------------------	----

HEPATOPROTECTORES Y DIGESTIVOS

Biopower Equino - Pasta Oral	2
Hepro Horse - Suspensión Oral	21
Heprotec Equino - Jarabe	22
Heprotec Inyectable - Solución Inyectable	22
Teril - Suspensión Oral	32
Vaselina Líquida - Solución Oral	35

HORMONALES

Dalmarelin - Solución Inyectable	4
Neurofisin - Solución Inyectable	27
Ovolute - Solución Inyectable	28

MUCOLÍTICOS Y BRONCODILADORES

Air Profoundly - Solución Oral	1
Dragbuterol - Gel Oral	7
Rhinolin - Solución Inyectable	30

OFTÁLMICOS

Oftavet - Solución Oftálmica	28
------------------------------	----

PERFORMANCE Y RECUPERACIÓN

Final Stretch - Gel Oral	17
Fire Energy - Solución Oral	17
Vitahorse - Jarabe	35

REGULADORES DE MOTILIDAD

Colimic - Solución Inyectable	3
Colisedan - Solución Inyectable	3

TRANQUILIZANTES Y ANESTÉSICOS

Gliceфар - Solución Inyectable	20
Lidocalm - Solución Inyectable	25
Xila-10 - Solución Inyectable	37

VITAMINAS Y MINERALES

Actigor - Solución Inyectable	1
Cavivet - Solución Inyectable	2
D-Complex - Solución Inyectable	4
Equifort Jarabe - Jarabe	10
Equifort Polvo - Polvo Oral	10
Invade - S - Forte - Solución Oral	23
Kaupol Equino - Solución Inyectable	24
Pacihorse Focus - Polvo Oral	29
Triple Inyectable - Solución Inyectable	35
Vitamina A Palmitato 500.000 UI/mL - Solución Inyectable	36
Vitamina C 30% - Solución Inyectable	36

LÍNEA DE PRODUCTOS ORGANNACT®

Antiox E-C - Polvo Oral	39
Corpore Potros - Polvo Oral	39
Creatine ATP - Polvo Oral	39
Eletro Equi - Gel Oral	40
Glicol Turbo - Suspensión Oral	40
Hemo Turbo - Suspensión Oral	40
MO Turbo - Gel Oral	41
Muscle Horse Turbo - Polvo Oral	42
Resistance - Polvo Oral	42



ACTIGOR® Fósforo + Oligoelementos / Solución inyectable

Composición:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:	
Sodio Glicerofosfato x 5,5 H ₂ O	28,49 g
(Equivalente a 2,8 g de Fósforo)	
Cloruro de Cobalto x 6 H ₂ O	0,004 g
(Equivalente a 1 mg de Cobalto)	
Molibdato de Amonio x 4 H ₂ O	0,0092 g
(Equivalente a 5 mg de Molibdeno)	
Selenito de Sodio x 5 H ₂ O	0,0333 g
(Equivalente a 10 mg de Selenio)	
Sulfato de Zinc x 7 H ₂ O	0,110 g
(Equivalente a 25 mg de Zinc)	
Sulfato de Manganeso x 4 H ₂ O	0,077 g
(Equivalente a 25 mg de Manganeso)	
Ácido Nicotínico	0,500 g
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones de uso:

Indicado en deficiencias de Fósforo y oligoelementos en la dieta. Su uso permite equilibrar las exigencias de la preñez, crecimiento, reproducción, lactancia, ejercicio intenso, convalecencia y para mejorar el aspecto (pelaje). Falta de celo, tonificador para caballos en training y falta de desarrollo en potrillos.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Endovenosa lenta o intramuscular.

Dosis:

- Caballos adultos: 10 - 20 mL, EV lenta estricta o IM.

- Potrillos: 3 - 5 mL, IM.

Administrar en dosis única. Administrar en forma aséptica.

Contraindicaciones:

- No administrar a animales hipersensibles a alguno de los activos.

- No administrar a animales que reciban suplementos de Selenio, animales con miocardiopatías o que cursen con bloqueo cardíaco.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Puede producir inflamación transitoria en el sitio de inyección.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

- Cuando la vía de administración sea la intramuscular y el volumen de inyección sea superior a 10 mL, se recomienda aplicar el producto en 2 puntos de inyección.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a alguno de los principios activos de la composición.

- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.

- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 2 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:

Frasco ampolla con 20 mL y 100 mL.

Reg. SAG N° 1270

AIR PROFOUNDLY® Ayuda a despejar las vías respiratorias / Solución oral



Ingredientes:

Agua purificada, Propilenglicol, Aceite de Ricino Polioxil 40 Hidrogenado, 2-Pirrolidona, Glicerina, Aceite de *Eucalyptus globulus*, Aceite de *Mentha Piperita*, Carboximetilcelulosa Sódica y agentes preservantes autorizados.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,0%
Grasa cruda (mín.)	0,0%
Fibra cruda (máx.)	0,0%
Humedad (máx.)	55,0%

Características:

Contiene aceites esenciales de Menta piperita y Eucalipto, los cuales aportan Mentol, Mentona, Flavonoides, Ác. fenólicos, Taninos, Lactona Triterpénica, Cineol, Eucaliptol, Terpineol, Alfa pineno.

- Ayuda a despejar las vías respiratorias.

- Especialmente indicado para caballos en training o sometidos a una gran exigencia física.

- Indicado para animales en competencias de alto esfuerzo como carreras, salto, polo, enduro, prueba completa, rodeo, etc.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administración oral.

- Para ejercicio moderado: 15 mL una vez al día.

- Para ejercicio intenso: 30 mL una vez al día.

Advertencias:

- Mantener fuera del alcance de los niños.

- Mantener bien cerrado.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 L.

Reg. LENA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**



BIOWPOWER® EQUINO Probióticos / Pasta oral

Composición:

Cada 30 g de pasta contiene no menos de:

<i>Lactobacillus acidophilus</i>	2500 millones U.F.C.
<i>Bifidobacterium bifidum</i>	2500 millones U.F.C.
<i>Bacillus subtilis</i>	2500 millones U.F.C.
<i>Lactobacillus delbrueckii subsp. lactis</i>	2500 millones U.F.C.

Ingredientes:

Aceite de maravilla, aceite de maíz, Lactosa Monohidrato, Probióticos (*Bacillus subtilis*, *Lactobacillus delbrueckii subsp. lactis*, *Lactobacillus acidophilus*, *Bifidobacterium bifidum*), Monoglicéridos, Vaselina, Vitamina E Acetato, Dióxido de Silicio Coloidal, Aceite de Ricino Hidrogenado PEG-40, colorante amarillo N° 5, agentes saborizantes y preservantes autorizados.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,0 %
Grasa cruda (mín.)	55,0 %
Fibra cruda (máx.)	2,0 %
Humedad (máx.)	5,0 %

Características:

Por su alta concentración en microorganismos beneficiosos, **Biopower® Equino** ayuda a corregir el balance de la flora intestinal, favoreciendo la inhibición del crecimiento de organismos patógenos y aportando enzimas digestivas requeridas en la digestión de los alimentos. **Biopower® Equino** se indica en potrillos desde el nacimiento, en el destete y en otras condiciones de estrés. En caballos adultos, su uso se indica durante el transporte, en períodos de estrés asociados al training y competencias. También se indica como una ayuda en el tratamiento de enfermedades entéricas y durante la recuperación de cirugías o lesiones.

Se recomienda administrar **Biopower® Equino**, en forma concomitante, en caballos que sean sometidos a una terapia antimicrobiana prolongada, como una ayuda en la prevención de diarreas por sobrecrecimiento bacteriano. Mantener la dosificación del producto por una semana después de concluida la terapia antimicrobiana.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral, una vez al día por una semana.

- **Caballos adultos:** 1 jeringa de 30 gramos.
- **Potrillos o animales jóvenes:** ½ jeringa (15 gramos).

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Jeringa dosificadora con 30 g.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**



CAVIVET® Tónico reconstituyente / Solución inyectable

Composición:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:

Calcio Gluconato Monohidrato	5,0000 g
Calcio D-Sacarato Tetrahidrato	0,0800 g
Calcio Levulinato Dihidrato	1,0000 g
Calcio Glicerofosfato Anhidro	0,5000 g
Magnesio Glicerofosfato Dihidrato	1,5000 g
Sodio Glicerofosfato x 5,5 H ₂ O	0,8000 g
Selenito de Sodio Pentahidrato	0,0333 g
Cobalto Cloruro Hexahidrato	0,0800 g
Potasio Cloruro	0,4000 g
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones de uso:

Tónico reconstituyente coadyuvante en el tratamiento de diversas patologías.

Caballos: Fallas de desarrollo y de crecimiento; problemas de fertilidad; mejora de la piel y el pelaje; mejora en el training; preparación para rodeos.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Intramuscular, subcutánea, endovenosa lenta.

Dosis:

Caballos: 15 - 20 mL en dosis única. El tratamiento puede ser repetido luego de una semana.

Contraindicaciones:

No administrar de manera simultánea con Tetraciclina.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- La administración endovenosa podría provocar problemas de flebitis.
- La administración endovenosa debe hacerse de forma lenta por riesgo de bradicardia o paro cardíaco.
- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

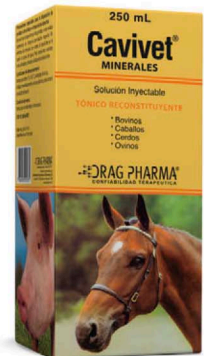
Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 250 mL.

Reg. SAG N° 937



**Composición:**

Cada 10 mL de solución inyectable contiene:
 Papaverina Clorhidrato 300 mg
 (Equivalente a 271 mg de Papaverina)
 Atropina Sulfato 30 mg
 (Equivalente a 26 mg de Atropina)
 Excipientes c.s.p. 10 mL

Indicaciones de uso:

Antiespasmódico, relajante de la musculatura lisa en estados de cólicos gastrointestinales y como coadyuvante en diarreas y vómitos.

Especie de destino: Caballos.**Vías de administración:** Intramuscular o subcutánea.**Dosis:****Caballos:****- Dosis de los principios activos:**

Atropina: 0,03 - 0,06 mg/Kg.

Papaverina: 0,3 - 0,54 mg/Kg.

- Dosis del producto:

1 - 2 mL / 100 Kg de peso, en dosis única.

Contraindicaciones:

- No administrar en animales que presenten glaucoma e insuficiencia cardíaca.
- No administrar en casos de obstrucción intestinal.
- No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a Atropina o Papaverina.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Midriasis, sequedad de mucosas y atonía intestinal en grados variables. El efecto adverso descrito más frecuentemente en caballos es la taquicardia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Los agentes anticolinérgicos deben ser administrados con precaución en animales geriátricos, con enfermedad renal y hepática o que tengan reflujo esofágico.
- Administrar con precaución en caballos ya que puede inducir a cólico.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones:

- Los siguientes activos pueden aumentar la actividad o la toxicidad de la Atropina y sus derivados: Amantadina, otros agentes anticolinérgicos, relajantes musculares anticolinérgicos, antihistamínicos (ej. Difenhidramina), Disopiramida, Meperidina, fenotiazinas, Procainamida, Primidona, antidepresivos tricíclicos (ej. Amitriptilina, Clomipramina).
- El uso de Atropina con agonistas Alfa-2 (ej. Dexmedetomidina, Medetomidina) puede aumentar significativamente la presión arterial, la frecuencia cardíaca y la incidencia de arritmias.
- La Atropina puede agravar algunos síntomas dados por la intoxicación con Amitraz; que conducen a hipertensión y una mayor inhibición de la peristalsis.
- El uso de Atropina en conjunto con corticosteroides a largo plazo, puede aumentar la presión intraocular.
- La Atropina y sus derivados pueden antagonizar las acciones de la Metoclopramida.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:

Frasco ampolla con 10 mL y 50 mL.

Reg. SAG N° 928

COLISEDAN® Parasimpaticomimético / Solución inyectable

**Composición:**

Cada 10 mL de solución inyectable contiene:
 Neostigmina Metilsulfato 5 mg
 (Equivalentes a 3,34 mg de Neostigmina base)
 Excipientes c.s.p. 10 mL

Indicaciones de uso:

En el tratamiento de atonías gastrointestinales, retención urinaria y cuadros de meteorismo.

Especie de destino: Caballos.**Vías de administración:** Subcutánea o intramuscular.**Dosis:****Caballos:****- Dosis del principio activo:**

1 mg / 45 Kg de peso.

- Dosis del producto:

Caballos adultos: 10 a 20 mL / animal / día, SC o IM.

Potrillos: 10 mL / animal / día, SC o IM.

Contraindicaciones:

- No administrar en animales que presenten obstrucción intestinal mecánica o del tracto urinario.
- No administrar durante la gestación y lactancia.
- No administrar en animales que hayan sido tratados con otros agentes anticolinérgicos.
- No administrar en animales con hipersensibilidad a la droga.

Efectos adversos y reacciones adversas:

En dosis terapéuticas se pueden presentar algunos efectos no deseados tales como: constricción de la pupila, constricción de la musculatura esquelética y un aumento en secreciones salivales, sudoríparas u otras glándulas exocrinas.

Interacciones:

- Los corticoides pueden reducir la actividad anticolinérgica de la Neostigmina.
- La Neostigmina puede prolongar el bloqueo de la fase I de los miorelajantes depolarizantes y antagoniza las acciones de los agentes bloqueantes neuromusculares no depolarizantes.
- La Atropina antagoniza los efectos muscarínicos de la Neostigmina y se utiliza para reducir los efectos colaterales de ésta.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- Administrar con precaución en animales que presenten falla cardíaca o enfermedades del tracto respiratorio.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Neostigmina.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 10 mL.

Reg. SAG N° 929

DALMARELIN® Análogo sintético de GnRH / Solución inyectable**Composición:**

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Lecirelina Acetato 26,5 µg
 (Equivalente a 25 µg de Lecirelina)
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Características:

Dalmarelin® es una solución acuosa inyectable que contiene Lecirelina, un análogo sintético de la hormona polipeptídica hipotalámica GnRH, que induce la liberación de las hormonas gonadotropinas LH y FSH por parte de la hipófisis frontal.

La Lecirelina difiere de las hormonas naturales en que es un nonapéptido y no un decapeptido por sustitución de Glicina en la décima posición con una etilamina altamente lipofílica. Este cambio en la estructura incrementa la afinidad por receptores hipofisarios específicos, dando como resultado un aumento de los niveles de LH y FSH, así como una prolongación de sus efectos por un período superior a los 240 minutos, a diferencia de los 90 minutos de la hormona natural.

Dalmarelin® está indicado en los casos de baja fertilidad debida a la inmadurez o a la madurez retardada del folículo y ovulación por secreción insuficiente de FSH y LH por parte de la hipófisis. La inoculación de gonadotropinas determina efectos exógenos no controlables fisiológicamente. En cambio, la administración de **Dalmarelin®** determina la secreción de gonadotropinas hipofisarias controlable por el organismo mediante mecanismos de feed-back negativo.

Indicaciones de uso:**Yeguas:**

- Inducción de la ovulación.
 - Para mejorar la eficiencia reproductiva (mejor tasa de concepción).

Especie de destino: Yeguas.

Vía de administración: Intramuscular.

Dosis y modo de empleo:

Inducción de la ovulación y mejora de la tasa de concepción:

Administrar 4 mL por animal (equivalentes a 100 µg de Lecirelina por animal). La administración se debe efectuar cuando se diagnostica un folículo de por lo menos 40 mm de diámetro. El tratamiento debe ser repetido si después de un período de 24 - 36 horas no hay ovulación.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
 - Su uso no está recomendado durante la gestación.
 - Los animales en malas condiciones, ya sea por enfermedad, nutrición inadecuada u otros factores, pueden responder mal al tratamiento.

Precauciones especiales para el operador:

- Los análogos de GnRH pueden ser absorbidos a través de la piel intacta. Se recomienda el uso de guantes en su aplicación.
 - En caso de contacto con la piel del operador, se recomienda lavar inmediatamente con abundante agua y jabón.
 - En caso de contacto ocular con el producto, lavar con abundante agua durante 15 minutos.
 - El producto no debe ser manipulado por mujeres embarazadas.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Desechar los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original. No arrojar el envase vacío o con restos de producto, en ríos, lagos o torrentes de agua natural. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No congelar. Una vez abierto, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 20 mL.

Reg. SAG N° 2077-B

**D-COMPLEX®** Vitamínico reconstituyente / Solución inyectable**Composición:**

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Tiamina Hidrocloruro 150 mg
 Riboflavina 5-Sodio Fosfato 2 mg
 Piridoxina Hidrocloruro 10 mg
 Nicotinamida 150 mg
 D-Pantenol 10 mg
 Colina Cloruro 20 mg
 Inositol 20 mg
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Complejo vitamínico B, reconstituyente general. Estimulante del apetito, neurobiótico, protector hepático y lipotrópico. Recomendado en cuadros de déficit de vitaminas del complejo B; como terapia de apoyo en animales convalecientes de enfermedades parasitarias, infecciosas o quirúrgicas; en el tratamiento de neuritis, neuralgias y neuropatías en general. También se recomienda en estados de mayor requerimiento nutricional, tales como: preñez, lactancia, crecimiento y training deportivo.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Intramuscular o endovenosa lenta.

Dosis:

5 mL por animal, una vez a la semana por hasta 4 semanas.

Contraindicaciones:

No usar en animales con hipersensibilidad a la Tiamina administrada por vía parenteral, por riesgo de shock anafiláctico.

Efectos adversos y reacciones adversas:

En muy raras ocasiones puede aparecer una reacción local transitoria y de grado variable en el punto de inyección, cuyo tratamiento es sintomático.

Interacciones:

La Tiamina puede acrecentar la actividad de los agentes bloqueantes neuromusculares; se desconoce su importancia clínica.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Puede presentarse una reacción anafiláctica en individuos hipersensibles a Tiamina por vía parenteral; posible riesgo de shock anafiláctico.
 - Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Tiamina o a alguno de los componentes.
 - En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
 - En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o curso de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25° C. No refrigerar ni congelar. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 100 mL.

Reg. SAG N° 1588





Composición:

Cada mL de suspensión inyectable contiene:
 Triamcinolona Acetonído 6 mg
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Antiinflamatorio de depósito para desórdenes alérgicos, dermatológicos y artritis.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Intramuscular, subcutánea, intrasinovial e intraarticular.

Dosis:

- Dosis del principio activo:

12 - 30 mg de Triamcinolona Acetonído por vía intramuscular o subcutánea. La administración intraarticular o intrasinovial se debe realizar en una sola inyección de 6 - 30 mg de Triamcinolona Acetonído la cual puede ser repetida a los 3 a 4 días en caso necesario.

- Dosis del producto:

Vía intramuscular o subcutánea: 2 a 5 mL en dosis única.

Vía intraarticular o intrasinovial: 1 a 5 mL en dosis única.

Repetir en caso necesario bajo recomendación Médico Veterinaria.

No es recomendable repetir el tratamiento más allá de 3 veces consecutivas.

Modo de empleo:

Administrar de forma aséptica.

Contraindicaciones:

- No usar en procesos infecciosos virales e infecciones fúngicas generalizadas.
- No usar en desórdenes musculoesqueléticos donde se requiera inmovilidad.
- No usar en animales con tuberculosis, nefritis crónica o síndrome de Cushing, excepto por terapia de emergencia.
- No usar en caso de metaplasia ósea y osteoporosis.
- No usar en tratamiento de laminitis.
- No usar en pacientes con Diabetes Mellitus, insuficiencia renal o cardíaca.
- No usar en pacientes con hipersensibilidad al principio activo.
- No usar en animales con úlcera gastrointestinal o corneal.

Efectos adversos y reacciones adversas:

El uso prolongado de Depodrag® puede causar efectos supresores en el eje hipotálamo-hipófisis- adrenal llevando a una atrofia adrenal (insuficiencia adrenal). También puede ocasionar resorción ósea o inhibición del crecimiento y de la reparación ósea, inhibición de la síntesis de colágeno, disminución de la tasa de crecimiento, retardo en la cicatrización, diarrea, irritación gastrointestinal, ulceración gastrointestinal, cambios hematopoyéticos, retención de Sodio y de líquido y recrudescimiento de infecciones latentes.

Los efectos colaterales más frecuentes son poliuria, polidipsia, polifagia, letargia, debilidad y alopecia bilateral. Menos frecuentes son la pérdida de peso, anorexia y diarrea.

Uso durante la preñez, lactancia y en animales reproductores:

- No usar en hembras preñadas o en lactancia.
- Las dosis excesivas tempranas en la gestación pueden conducir a efectos teratogénicos. En caballos, la administración de esteroides exógenos puede inducir el parto cuando se emplean en estadios finales de preñez. Se recomienda no usar altas dosis en animales gestantes.
- Los glucocorticoides no ligados a proteínas plasmáticas ingresan a la leche. Las dosis altas o administración prolongada en las madres, potencialmente pueden inhibir el crecimiento de los recién nacidos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- En infecciones bacterianas el uso debe estar asociado a antibacterianos.
- Los corticosteroides pueden precipitar el trabajo de parto durante los estadios finales de la gestación.
- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Interacciones:

- La Anfotericina B o diuréticos caluréticos (Furosemida, tiacidas) pueden causar hipokalemia cuando se administran en forma concomitante con glucocorticoides. Cuando estas drogas se utilizan simultáneamente con glucósidos digitálicos, puede aumentar la posibilidad de toxicidad si se genera hipokalemia. Se recomienda la supervisión diligente de los niveles de Potasio y del digitálico.
- Los glucocorticoides pueden reducir los niveles sanguíneos de salicilatos.
- Los requerimientos de insulínicos pueden aumentar en los pacientes que reciben glucocorticoides.
- La Fenitoína, Fenobarbital, Rifampicina pueden aumentar el metabolismo de glucocorticoides.
- La administración concomitante de glucocorticoides y Ciclosporina puede aumentar los niveles sanguíneos de cada uno, con inhibición mutua del metabolismo hepático. Es incierta la importancia clínica de esta interacción. Los glucocorticoides también pueden inhibir el metabolismo hepático de la Ciclofosfamida. Se pueden requerir ajustes de la dosificación.
- El Mitotano puede alterar el metabolismo de esteroides; dosis mayores que las usuales pueden ser necesarias para tratar la insuficiencia adrenal inducida por Mitotano.
- Los pacientes tratados con corticosteroides en dosis inmunosupresoras no deberían recibir vacunas vivas a virus vivos atenuados porque se puede potenciar la replicación viral. Una respuesta inmune disminuida puede ocurrir después de la administración de una vacuna, toxoide o bacteria, en pacientes que reciben glucocorticoides.
- La administración de drogas ulcerogénicas (ej. antiinflamatorios no esteroideos) con glucocorticoides puede aumentar el riesgo de ulceración gastrointestinal.
- Los efectos de la Hidrocortisona, y posiblemente de otros glucocorticoides, pueden ser potenciados por la administración concomitante con estrógenos.
- En pacientes con miastenia gravis, la administración concomitante de glucocorticoides y anticolinesterasas (ej. Piridostigmina, Neostigmina, etc.) puede inducir debilidad muscular pronunciada. Si es posible, suspender la medicación anticolinesterasa por lo menos 24 horas antes de la administración del glucocorticoide.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por mujeres embarazadas.
- En caso de contacto con piel, ojos, mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Período de resguardo:

No usar en caballos cuya carne se destine al consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar envases con restos de este producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Para Uruguay: Eliminar los envases en el centro de acopio más cercano.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No congelar. Una vez abierto el envase utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Para exportación: Almacenar a temperatura ambiente a menos de 30 °C.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:

Frasco ampolla con 20 mL y estuche con 3 frascos ampolla de 5 mL cada uno.

Reg. SAG N° 529

AGITAR ANTES DE USAR

Composición:

Cada 100 mL de suspensión oral contiene:	
Ivermectina	0,20 g
Pirantel Pamoato	28,53 g
(Ecuivalente a 9,9 g de Pirantel base)	
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones de uso:

Antiparasitario interno de amplio espectro en dosis única. Indicado en el tratamiento de infestaciones por nematodos gastrointestinales y migratorios, en estado adulto y larvario, de las siguientes especies parasitarias: *Strongylus vulgaris* (adultos y larvas), *Strongylus equinus* (adultos), *Strongylus edentatus* (adultos), *Triodontophorus* spp. (adultos y larvas), *Cyathostomum* spp., *Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Poteriostomum* spp., *Oxyuris equi* (adultos y larvas), *Parascaris equorum* (adultos y larvas), *Strongyloides westeri* (adultos), *Trichostrongylus axei* (adultos), *Habronema* spp. (adultos y larvas) y *Onchocerca* spp. (microfilarias). También está indicado para el tratamiento de infestaciones por *Gasterophilus* spp. (larvas) y por cestodos de la especie *Anoplocephala perfoliata*.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

1 mL de suspensión oral por cada 10 Kg de peso, (equivalentes a 9,9 mg de Pirantel Pamoato/Kg de peso y 0,2 mg de Ivermectina/Kg de peso). Dosis única.

Contraindicaciones:

- No administrar en caballos menores a 4 semanas de edad.
- No administrar a caballos con hipersensibilidad conocida a alguno de los principios activos.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Los componentes de DF-7® Drench, suspensión oral, tienen un amplio margen de seguridad. Sin embargo, en caso de infestaciones elevadas, el tratamiento puede generar cólicos transitorios y heces blandas producto de la destrucción parasitaria.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a algún principio activo de la composición.
- No fumar, comer o beber durante la manipulación y administración del producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Para exportación: Almacenar en un lugar fresco y seco, a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Envase con 1 L.

Reg. SAG N° 1521-B

POR TRATARSE DE UNA SUSPENSIÓN, SE DEBE AGITAR ANTES Y DURANTE LA ADMINISTRACIÓN, PARA MANTENER UNA ÓPTIMA HOMOGENEIZACIÓN DEL PRODUCTO

AGRADABLE SABOR A MANZANA



D.F.7® PASTA Antiparasitario interno de amplio espectro / Pasta oral

Composición:

Cada jeringa con 40 g de pasta contiene:	
Ivermectina	0,12 g
Pamoato de Pirantel	17,11 g
(Ecuivalente a 5,94 g de Pirantel base)	
Excipientes c.s.p.	40,00 g

Indicaciones de uso:

Antiparasitario interno de amplio espectro en dosis única. Indicado en el tratamiento de parásitos nematodos gastrointestinales y migratorios en estado adulto y larvario. También es efectivo contra *Gasterophilus* spp. y *Anoplocephala perfoliata* en caballos.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

- Dosis de los principios activos:

Pirantel: 9,9 mg/Kg de peso.
Ivermectina: 0,2 mg/Kg de peso.

- Dosis del producto:

Administrar por vía oral, una marca en la jeringa graduada (10 gramos) por cada 150 kilos de peso corporal.

En caso de infestación alta, repetir el tratamiento según indicación Médico Veterinaria.

40 gramos de D.F. 7® Pasta alcanzan para tratar 600 kilos de peso.

Contraindicaciones:

- No usar en caballos menores de 4 semanas de edad.
- No usar durante la preñez o en período de lactancia, ni en animales reproductores.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Los componentes de D.F. 7® Pasta tienen un amplio margen de seguridad. Sin embargo, en caso de infestaciones elevadas, el tratamiento puede generar cólicos transitorios y heces blandas producto de la destrucción parasitaria.

Interacciones:

No utilizar en forma simultánea con Morantel o Levamisol.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

No comer, beber ni fumar mientras se manipula el producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Desechar los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original. No arrojar el envase vacío o con restos de producto, en ríos, lagos o torrentes de agua. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. Contactar a la empresa fabricante o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Jeringa graduada con 40 g.

Reg. SAG N° 487-B



DIARREVET® Antidiarreico / Polvo oral



Composición:

Cada 100 g de polvo contiene:

Sulfaguanidina Monohidrato	15 g
Ftalilsulfatiazol	5 g
Pectina Cítrica	1 g
Bentonita	2 g
Caolín Coloidal	77 g

Indicaciones de uso:

Control de diarreas causadas por gérmenes sensibles a las sulfonamidas (*Salmonella* spp., *E. coli* y Coccidias).

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis y modo de empleo:

La dosis indicada debe disolverse en 100 a 200 mL de agua tibia.

Dosis del producto		
	Caballos adultos	Potrillos
Dosis inicial	20 g (Para 500 Kg) Sulfaguanidina 3 g Ftalilsulfatiazol 1 g Pectina 0,2 g Bentonita 0,4 g Caolín 15,4 g	10 g (Para 50 Kg) Sulfaguanidina 1,5 g Ftalilsulfatiazol 0,5 g Pectina 0,1 g Bentonita 0,2 g Caolín 7,7 g
	10 g (Para 500 Kg) cada 8 horas por 4 días. Sulfaguanidina 1,5 g Ftalilsulfatiazol 0,5 g Pectina 0,1 g Bentonita 0,2 g Caolín 7,7 g	10 g (Para 50 Kg) cada 8 horas por 4 días. Sulfaguanidina 1,5 g Ftalilsulfatiazol 0,5 g Pectina 0,1 g Bentonita 0,2 g Caolín 7,7 g

Contraindicaciones:

No usar en pacientes con hipersensibilidad a las sulfonamidas.

Interacciones:

Los adsorbentes como el Caolín y la Pectina pueden inhibir la absorción intestinal de otros fármacos que sean administrados en conjunto o durante el tratamiento con Diarrevet®.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Utilizar con precaución en animales con insuficiencia renal o hepática.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez preparado y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Estuche con 25 sobres de 50 g cada uno.

Reg. SAG N° 942

DRAGBUTEROL® Broncodilatador / Gel oral



Composición:

Cada 100 mL de gel oral contiene:

Clenbuterol Clorhidrato	2,0 mg
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones de uso:

Dragbuterol® se indica principalmente en el tratamiento de enfermedades obstructivas del tracto respiratorio en caballos, tales como enfermedad pulmonar obstructiva crónica y enfermedades respiratorias alérgicas. También se indica por su acción mucolítica como coadyuvante en el tratamiento de enfermedades respiratorias infecciosas, como neumonías y bronquitis.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

Dosis del principio activo:

Dosis inicial: 0,8 µg de Clenbuterol Clorhidrato/Kg cada 12 horas.

Si luego de 3 días de tratamiento (6 dosis) no se observa mejoría, aumentar la dosis según el siguiente esquema:
- 1,6 µg de Clenbuterol Clorhidrato/Kg, cada 12 horas por 3 días, si no hay mejoría,

- 2,4 µg de Clenbuterol Clorhidrato/Kg, cada 12 horas por 3 días, si no hay mejoría,

- 3,2 µg de Clenbuterol Clorhidrato/Kg, cada 12 horas por 3 días.

Dosis del producto:

Dosis inicial y cuadros obstructivos leves: 4 mL/100 Kg, cada 12 horas por 30 días.

Cuadros bronco obstructivos severos: Dosis máxima de 12-16 mL/100 Kg cada 12 horas por 30 días.

Si luego de 3 días de tratamiento (6 dosis) con la dosis inicial no se observa mejoría, aumentar la dosis según el siguiente esquema:

- 8 mL/100 Kg, cada 12 horas por 3 días, si no hay mejoría,

- 12 mL/100 Kg, cada 12 horas por 3 días, si no hay mejoría,

- 16 mL/100 Kg, cada 12 horas por 3 días.

Una vez establecida la dosis terapéutica continuar el tratamiento por 30 días. Si los signos vuelven a aparecer, el tratamiento se puede repetir por 30 días más, pero la determinación de la dosis efectiva se debe realizar nuevamente por etapas.

Si luego de administrar la dosis superior no se observa efecto, significa que el animal es no respondedor a Clenbuterol o bien que el cuadro obstructivo no es de origen bronquial, entonces se debe suspender el tratamiento.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Se puede presentar taquicardia moderada, sudoración, temblor muscular, urticaria e inquietud durante los primeros días de tratamiento. También se describe, aunque en baja frecuencia, la presencia de ataxia.

Contraindicaciones:

- No administrar en animales hipersensibles a Clenbuterol Clorhidrato.
- No administrar en caballos que presenten trastornos cardiovasculares.
- No administrar en yeguas en gestación avanzada ni en período de lactancia.
- No administrar a machos reproductores.
- No administrar a crías.

Interacciones:

- La administración concomitante con otras aminas simpaticomiméticas (por ejemplo, Terbutalina) puede acrecentar los efectos adversos del Clenbuterol.

- El empleo con anestésicos inhalatorios (por ejemplo, Halotano, Isoflurano) pueden antagonizar los efectos del Clenbuterol.

- El Clenbuterol puede antagonizar los efectos de la Prostaglandina F2 y la Oxitocina.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- No se recomienda comenzar el tratamiento con una dosis superior a la dosis inicial establecida.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Clenbuterol Clorhidrato.
- No manipular por mujeres embarazadas.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 3 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria retenida.

Presentación:

Frasco con 50 mL.

Reg. SAG N° 1866

ENDOFACIOL® EQUINO Antiparasitario interno de amplio espectro en dosis única Fasciolicida / Suspensión oral

Composición:

Cada 100 mL de suspensión oral contiene:	
Ivermectina	0,2 g
Triclabendazol	12,0 g
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones de uso:

Indicado en el tratamiento y control de *Fasciola hepatica* en su estado inmaduro, juvenil y adulto; parásitos gastrointestinales y pulmonares, incluyendo larvas migratorias; y estados larvarios de gastrófilos en caballos.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Modo de empleo:

Administrar mediante jeringa o pistola dosificadora.

Dosis:

- Dosis de los principios activos:

Ivermectina: 0,2 mg/Kg de peso.

Triclabendazol: 12 mg/Kg de peso.

- Dosis del producto:

Administrar 10 mL por cada 100 Kg de peso, en dosis única.

Contraindicaciones:

No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a ivermectinas.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

Evitar el contacto del producto con la piel y los ojos. En caso de que exista contacto, lavar inmediatamente con abundante agua. Si existe irritación y esta persiste, acudir al médico. Lavarse las manos después de manipular el producto.

Período de resguardo:

No administrar a animales cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:

Envase con 100 mL y 1 L.

Reg. SAG N° 1712-B

AGITAR ANTES DE USAR



EQ - CASCO® Suplemento nutricional que potencia la estructura de los cascos / Polvo oral

Composición:

Cada 100 gramos de polvo contiene:	
Metionina	10 g
Lisina HCl	12 g
Zinc	700 mg
Magnesio	200 mg
Biotina 100%	25 mg
Vitamina B6	40 mg
Calcio Pantotenato	60 mg
Oligosacáridos c.s.p.	100 g

Ingredientes:

Levadura de cerveza, Lisina Clorhidrato, DL-Metionina, vitaminas y minerales declarados, esencia de manzana, Sodio Benzoato.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	45,3 %
Grasa cruda (mín.)	4,9 %
Fibra cruda (máx.)	3,4 %
Humedad (máx.)	5,0 %

Características:

EQ-Casco® regenera a través de la dieta, cascos agrietados o gastados. Sus componentes ayudan a mejorar la calidad del casco y la piel del caballo.

Contiene oligosacáridos de *Saccharomyces cerevisiae*, el cual es rico en aminoácidos tales como: Cisteína, Triptófano, Treonina, Isoleucina, Histidina, Valina, Leucina, Arginina, Fenilalanina; y vitaminas como: Tiamina, Riboflavina y Ácido Fólico.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral, 30 gramos al día (una medida).

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 Kg.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**



**Composición:**

Cada 100 mL de jarabe contiene:	
Glucosamina Sulfato	10 g
Condroitín Sulfato	7 g
Metilsulfonilmetano (MSM)	10 g
Vitamina C	3,33 g
DL-Metionina	1 g
Excipientes c.s.p.	100 mL

Ingredientes:

Agua purificada, Metilsulfonilmetano, Glucosamina Sulfato (caparazón de cangrejo), Condroitín Sulfato (cartilago de tiburón), Vitamina C, Carboximetilcelulosa Sódica, DL-Metionina, preservantes y saborizantes autorizados.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,6%
Grasa cruda (mín.)	0,0%
Fibra cruda (máx.)	0,0%
Humedad (máx.)	65,0%

Características:

Equiflex® Next Level es un suplemento nutricional para caballos. Por sus componentes, ayuda a la mantención de una adecuada función articular y favorece la recuperación de la matriz cartilaginosa en articulaciones lesionadas.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

En caballos de 500 Kg, se recomienda administrar por vía oral, 60 mL durante 5 días, para luego continuar con 30 mL diarios.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 L.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**

EQUIFLEX® Suplemento nutricional condroprotector / Jarabe

**Composición:**

Cada 100 mL de jarabe contiene:	
Glucosamina Sulfato	10,0 g
Condroitín Sulfato	7,0 g
DL-Metionina	1,0 g
Extracto de Yucca 50%	0,3 g
Vitamina C	3,5 g
Vitamina B ₁	0,1 g
Vitamina B ₆	33,0 mg
Cobre	80,0 mg
Zinc	90,0 mg
Manganeso	50,0 mg
Excipientes c.s.p.	100 mL

Ingredientes:

Agua purificada, Sorbitol 70%, Glucosamina Sulfato (caparazón de cangrejo), extracto de malta, Condroitín Sulfato (cartilago de tiburón), Propilenglicol, Carboximetilcelulosa Sódica, DL-Metionina, extracto de Yucca, vitaminas y minerales declarados, agentes preservantes, colorantes y saborizantes autorizados.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,6%
Grasa cruda (mín.)	0,0%
Fibra cruda (máx.)	0,0%
Humedad (máx.)	42,0%

Características:

Equiflex® es un suplemento alimenticio enriquecido para caballos. Destinado a ser usado especialmente en animales sometidos a ejercicio continuo.

Suplemento en base a:

- **Condroprotectores:** Condroitín Sulfato y Glucosamina Sulfato.
- **Aminoácidos:** Metionina.
- **Vitaminas:** B₁, B₆ y C.
- **Minerales:** Cobre, Zinc, Manganeso.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

En caballos de 500 Kg, se recomienda administrar por vía oral, 60 mL durante 5 días, para luego continuar con 30 mL diarios.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 L.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**



Composición:

Cada 100 mL de jarabe contiene:

Sacarosa	50 g
Vitamina A	80.000 UI
Vitamina D ₂	12.000 UI
Vitamina E	150 UI
Vitamina B ₁	200 mg
Vitamina B ₂	100 mg
Vitamina B ₆	35 mg
Vitamina B ₁₂	400 ug
Calcio Pantotenato	170 mg
Ácido Fólico	35 mg
Biotina	0,08 mg
Colina Cloruro	675 mg
Cobre	150 mg
Cobalto	6 mg
Potasio	330 mg
Magnesio	70 mg
Manganeso	130 mg
Zinc	370 mg
Hierro	1.000 mg
Selenio	3,1 mg
Excipientes c.s.p.	100 mL

Ingredientes:

Agua purificada, Sacarosa, Hierro Sulfato Heptahidrato, Selenito de Sodio Pentahidrato y otros minerales declarados, vitaminas declaradas, esencia de manzana, Polisorbato 80, colorante rojo N° 40, Sodio Lauril Sulfato, agentes antioxidantes y preservantes autorizados.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,0 %
Grasa cruda (mín.)	0,0 %
Fibra cruda (máx.)	0,0 %
Humedad (máx.)	32,0 %

Características:

Suplemento vitamínico y mineral para caballos de cualquier edad, animales de competencia y caballos con estados carenciales de vitaminas y minerales.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

- Administrar por vía oral o mezclado con el alimento.
- **Potrillos:** 30 mL/día por 3 a 5 días.
- **Caballos débiles:** 50 mL/día por 3 a 5 días.
- **Caballos de alta exigencia:** 100 mL/día por 3 a 5 días.
- **Mantención:** 10 a 30 mL/día por 30 días.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentaciones:

Envase con 500 mL, 1 y 3,8 L.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**AGITAR ANTES DE USAR
CON AROMA A MANZANA
NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**



EQUIFORT® POLVO Suplemento nutricional con vitaminas, minerales, aminoácidos y energizantes / Polvo oral

Composición:

Cada 100 g de polvo contiene:

Vitamina A	200.000 UI
Vitamina D	40.000 UI
Vitamina E	100 UI
Vitamina K	0,04 g
Vitamina B ₁	0,15 g
Vitamina B ₂	0,2 g
Vitamina B ₆	0,02 g
Vitamina B ₁₂	0,0003 g
Pantotenato de Calcio	0,15 g
Niacina	0,37 g
Ácido Fólico	0,015 g
Clorhidrato de Colina	0,45 g
Cloruro de Sodio	50 g
Dicalcio Fosfato	20 g
Gluconato de Calcio	2 g
Yodo	0,0045 g
Magnesio	0,06 g
Manganeso	0,04 g
Hierro	0,54 g
Cobre	0,04 g
Cobalto	0,0045 g
Zinc	0,141 g
Potasio	0,0015 g
Glucosa	2 g
Metionina	0,1 g
Lisina	0,2 g
Excipientes c.s.p.	100 g

Ingredientes:

Vitaminas y minerales declarados, harina de trigo, Sacarosa, esencia de manzana, L-Lisina, DL-Metionina.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,3 %
Grasa cruda (mín.)	0,0 %
Fibra cruda (máx.)	0,0 %
Humedad (máx.)	5,0 %

Características:

Suplemento nutricional para caballos con vitaminas, minerales, aminoácidos y energizantes.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

- **Caballos adultos:** 25 a 30 g al día.
- **Caballos en training:** 30 a 40 g al día.
- **Yeguas preñadas:** 30 a 50 g al día.
- **Potrillos:** 20 a 30 g al día.

Las dosis se dan mezcladas con la ración diaria de alimento.

Incluye dosificador para administrar las cantidades indicadas.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 Kg.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**AGRADABLE SABOR A MANZANA
NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**




Composición:

Cada 100 g de pasta oral contiene:
 Omeprazol 37 g
 Excipientes c.s.p. 100 g

Indicaciones de uso:

Indicado en el tratamiento y la prevención de úlceras gástricas en caballos adultos y potrillos.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis, frecuencia y duración del tratamiento:

- **Tratamiento de úlceras gástricas:** Administrar una dosis de 4 mg de Omeprazol/Kg de peso, una vez al día, por 28 días consecutivos, seguido de una administración de 2 mg de Omeprazol/Kg de peso, una vez al día por 28 días, para reducir la recurrencia de úlceras gástricas después del tratamiento. Si existe recurrencia, se recomienda volver a tratar con 4 mg de Omeprazol/Kg de peso por 28 días.

- **Prevención de úlceras gástricas:** Administrar una dosis de 2 mg de Omeprazol/Kg de peso, una vez al día, por 28 días consecutivos.

Modo de empleo:

- Para administrar la dosis de tratamiento, colocar el dispositivo dosificador en la división correspondiente al peso del animal. El contenido total de la jeringa permitirá tratar 1000 Kg de peso a razón de 4 mg de Omeprazol/Kg de peso.

- Para administrar la dosis de mantención o preventiva, colocar el dispositivo dosificador en la división correspondiente a la mitad del peso del animal. En este caso el contenido total de la jeringa permitirá tratar cuatro animales de 500 Kg de peso a razón de 2 mg de Omeprazol/Kg de peso vivo, o dosificar por cuatro días un animal de 500 Kg.

La dosis práctica de Equigastrin® para un caballo de 500 Kg de peso vivo, se muestra en la siguiente tabla:

Dosis práctica de Equigastrin® para un caballo de 500 Kg

1 jeringa de 10,82 g	Peso	Tratamiento de úlceras gástricas		Recurrencia	Prevención de úlceras gástricas
		Día 1 al 28	Día 29 al 56	Por 28 días	Por 28 días
	Caballo 500 Kg		1/2 jeringa 1 vez al día	1/4 jeringa 1 vez al día	1/2 jeringa 1 vez al día

Contraindicaciones:

- No administrar a caballos que presenten hipersensibilidad conocida a Omeprazol.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.
- No recomendado para caballos menores a 4 semanas de edad o con un peso inferior a 70 Kg.

Efectos adversos y reacciones adversas:

No se describen efectos adversos por el uso en caballos en las dosis indicadas. Se describe un caso circunstancial de 1 caballo que desarrolló urticaria después de recibir Omeprazol. Potencialmente, se podrían producir efectos transitorios no graves como: molestias gastrointestinales (anorexia, cólicos, náuseas, flatulencia y diarrea). En caso de ocurrir alguno de los signos descritos, se recomienda interrumpir el tratamiento.

Interacciones:

- Omeprazol podría disminuir el clearance hepático de Diazepam, Fenitoína o Warfarina, por lo que se recomienda no aplicar en forma conjunta.
- Omeprazol puede reducir la absorción de Ketoconazol, de ésteres de Ampicilina y de sales de Hierro.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- No fumar, comer o beber durante la manipulación y administración del producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 8 días. Descartar el producto sin usar después de ese tiempo.

Para exportación: Conservar en lugar fresco y seco, a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C y protegido de la luz. No congelar.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Estuche con 4 jeringas graduadas de 10,82 g cada una.

Reg. SAG N° 1954

PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA

EQUIMIC® Antiparasitario interno de amplio espectro / Gel oral**Composición:**

Cada mL de gel oral contiene:	
Ivermectina	14,0 mg
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Antiparasitario interno de amplio espectro en dosis única; efectivo contra estados adultos, migratorios y/o larvarios de parásitos gastrointestinales tales como: *Strongylus vulgaris*, *Strongylus equinus*, *Strongylus edentatus*, *Oxyuris equi*, *Parascaris equorum*, pequeños estróngilos, *Strongyloides westeri*, *Trichostrongylus axei*, *Habronema* spp. y *Gasterophilus* spp.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

- **Dosis del principio activo:**
0,2 mg/Kg de peso en dosis única.
- **Dosis del producto:**
1 mL / 70 Kg de peso en dosis única.
Cada jeringa alcanza para 700 Kg.

Modo de empleo:

- **Potrillos:** Iniciar el tratamiento entre las 6 - 8 semanas de edad, repitiendo el tratamiento a intervalos de 6 a 8 semanas.
- **Yeguas:** Se recomienda tratar 1 mes antes de la fecha de parto y repetir a los 60 días después del parto.
- **Caballos adultos:** Tratamiento cada 90 días. La repetición del tratamiento depende de la carga parasitaria y la estación del año.

Efectos adversos y reacciones adversas:

- Se observan efectos adversos en un bajo porcentaje de animales a los cuales se les administra simultáneamente formulaciones orales e inyectables que contengan Ivermectina.
- En casos de infestaciones graves se pueden observar signos de cólicos transitorios.

Contraindicaciones:

- No usar en potrillos menores de 4 semanas de edad.
- No administrar a caballos con hipersensibilidad conocida a Ivermectina.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- En caso de ingestión accidental, no inducir el vómito. Consultar al médico lo más inmediatamente posible.
- En caso de contacto con la piel o con los ojos, lavar con abundante agua. Si se produce irritación, consultar al médico.
- Lavarse las manos después de la administración del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Desear los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original. No arrojar el envase vacío o con restos de producto, en ríos, lagos o torrentes de agua. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en un lugar fresco y seco, entre 15 y 30 °C. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Jeringa graduada con 10 mL.

Reg. SAG N° 1655-B

AGRADABLE SABOR A MANZANA

**EQUIMIC® PLUS** Antiparasitario interno de amplio espectro / Pasta oral**Composición:**

Cada 20 g de pasta oral contiene:	
Ivermectina	0,18 g
Praziquantel	1,35 g
Excipientes c.s.p.	20 g

Indicaciones de uso:

Equimic® Plus es un antiparasitario de amplio espectro, que gracias a la combinación de Ivermectina y Praziquantel es efectivo contra grandes estróngilos (*Strongylus* spp., *Triodontophorus* spp.), pequeños estróngilos (*Cylicocyclus* spp., *Cylicostephanus* spp., *Cylicodontophorus* spp., *Gyalocephalus* spp.), oxiuros (*Oxyuris equi*), ascarídeos (*Parascaris equorum*), tricostróngilos (*Trichostrongylus axei*), nematodos intestinales (*Strongyloides westeri*), nematodos estomacales (*Habronema* spp., *Draschia megastoma*), barrilitos (*Gasterophilus* spp.) y cestodos (*Anoplocephala perfoliata*).

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

- **Dosis de los principios activos:**
Ivermectina: 0,2 mg/Kg de peso, en dosis única.
Praziquantel: 1,5 mg/Kg de peso, en dosis única.
- **Dosis del producto:**
3,3 g de **Equimic® Plus** por cada 150 Kg de peso.
Una jeringa de 20 gramos alcanza para 900 Kg de peso.

Modo de empleo:

Posicione la jeringa dosificadora de **Equimic® Plus** en el espacio interdentario a nivel de la comisura labial, verificando que el animal no contenga alimento en la cavidad oral. Deposite el medicamento sobre la parte posterior de la lengua. Inmediatamente levante la cabeza del animal por unos segundos después de haber administrado el producto para garantizar que la dosis indicada sea deglutida.

Contraindicaciones:

- No usar en casos de hipersensibilidad a los principios activos.
- No usar en potrillos menores de 2 meses de edad y sementales.

Efectos adversos y reacciones adversas:

En casos de infestaciones graves se pueden observar signos de cólicos transitorios.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- **Equimic® Plus** ha sido formulado para su uso sólo en caballos. No debe ser usado en otras especies.

Precauciones especiales para el operador:

- No fumar, comer o beber durante la manipulación y administración del producto.
- Lavarse las manos con abundante agua inmediatamente después de administrar el producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 3 meses. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Jeringa graduada con 20 g.

Reg. SAG N° 2171-B





Composición:

Cada mL de solución tópica contiene:
 Enilconazol 100 mg
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Indicado para el tratamiento de dermatofitosis en caballos, producidas por: *Trichophyton equinum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton verrucosum*, *Microsporum canis* y *Microsporum gypseum*.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración:

Tópica mediante baño o aspersión.

Dosis:

La solución de Equinyl®, debe diluirse antes de su uso, añadiendo 1 parte de la solución en 50 partes de agua tibia hasta obtener una emulsión de Enilconazol al 0,2% (2 mg de sustancia activa / mL de agua), la cual debe ser utilizada para tratar por vía tópica al caballo.

Se recomienda seguir las siguientes pautas de dilución:

- 10 mL de Equinyl® concentrado, deben diluirse en 1/2 litro de agua tibia.
- 20 mL de Equinyl® concentrado, deben diluirse en 1 litro de agua tibia.
- 100 mL de Equinyl® concentrado, deben diluirse en 5 litros de agua tibia.
- 120 mL de Equinyl® concentrado, deben diluirse en 6 litros de agua tibia.

Frecuencia y duración del tratamiento:

La solución diluida de Equinyl® debe ser aplicada a intervalos de 3 a 4 días. La duración del tratamiento puede variar desde un mínimo de 4 aplicaciones hasta un máximo de 12 aplicaciones en casos graves. El tratamiento debe continuar hasta después de observar la resolución clínica y que se obtengan cultivos negativos.

Modo de empleo:

- Antes de iniciar el tratamiento con la solución diluida de Equinyl®, se debe limpiar y/o bañar al caballo con un cepillo y jabón suave, retirando las costras y escamas que existan para así facilitar la penetración del principio activo en el pelaje.
- Las dos primeras aplicaciones se deben realizar cubriendo todo el cuerpo del animal, con el objetivo de alcanzar también lesiones subclínicas y esporas presentes en el pelaje. Luego, se debe aplicar la solución diluida únicamente en las lesiones, cubriendo una gran área alrededor de la piel afectada.

Contraindicaciones:

- No administrar en animales que presenten hipersensibilidad conocida a Enilconazol.
- No usar en caballos de menos de 6 meses de edad.
- No mojar con el producto las mucosas del animal (oral y ocular).

Efectos adversos y reacciones adversas:

- El desarrollo de efectos adversos en los animales tratados con la dosis recomendada es improbable, porque la absorción a través de la piel es muy baja.
- Cuando el producto Equinyl® es utilizado tal como es indicado, no se han registrado efectos adversos.

Interacciones:

No se han informado interacciones específicas. Sin embargo, al igual que otros azoles, el tratamiento sistémico puede resultar en la inhibición de la enzima del citocromo P450.

Sobredosis:

- La aplicación de Equinyl® por vía tópica mediante baño, en la dilución recomendada de 0,2% (1X), o hasta tres veces la dilución recomendada al 0,6% (3X) a caballos, hasta por 12 aplicaciones cada 3 días, no generó efectos secundarios. La aplicación de Equinyl® por vía tópica mediante baño, en una dilución cinco veces más concentrada que la dilución recomendada al 1,0% (5X), cada 3 días, puede provocar signología de toxicidad (sudoración intensa, pérdida de apetito, apatía, irritación de la mucosa ocular, temblores musculares, taquicardia y taquiplea) 9 días después de iniciado el tratamiento, y además cambios en el pelaje (adherencias, alopecias difusas) 21 días después del inicio del tratamiento.
- No existe antídoto. En caso de sobredosis, se recomienda lavar al animal con agua tibia abundante.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- El producto diluido debe ser utilizado inmediatamente.

Precauciones especiales para el operador:

- Utilizar guantes y gafas de protección al preparar y aplicar el producto.
- Lavarse las manos con abundante agua y jabón después de manipular y aplicar el producto.
- No fumar, comer o beber durante la manipulación y aplicación del producto.
- Aplicar en ambientes ventilados.
- Evitar el contacto con el animal tratado hasta que el pelaje se encuentre completamente seco.
- No manipular por personas hipersensibles a Enilconazol.
- En caso de contacto con piel, remover la ropa contaminada y lavar inmediatamente con abundante agua y jabón.
- En caso de contacto con los ojos, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar inserto del producto.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados, contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a no más de 30 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 8 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese periodo de tiempo. Utilizar inmediatamente una vez preparado y descartar la dilución sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco 120 mL.

Reg. SAG N° 2586



Composición:

Cada 100 g de polvo contiene:
Triclorfón c.s.p. 100 g

Indicaciones de uso:

Como antiparasitario interno indicado en el tratamiento de parásitos gastrointestinales en el caballo, en particular *Gasterophilus* sp. ("barrilitos" del estómago).

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

Dosis del principio activo:
40 mg de Triclorfón / Kg de peso.

Dosis del producto:

1 sachet de 20 gramos por cada 500 Kg de peso corporal, en dosis única.

Modo de empleo:

Disolver el contenido de un sachet de **Equiton®** en 200 ml de agua (1 taza) y administrar por vía oral.

Contraindicaciones:

- No administrar en hembras preñadas (sobre 7 meses de gestación) o en lactancia.
- No administrar en animales reproductores.
- No administrar en potrillos menores de 4 meses.
- No administrar en animales debilitados.
- No administrar en animales tratados con otros compuestos organofosforados, anestésicos, relajantes musculares, hasta un período de 2 semanas posteriores al tratamiento.
- No administrar a animales hipersensibles a organofosforados.

Interacciones:

El Triclorfón no se debe administrar en forma concomitante con otros organofosforados, con anestésicos y relajantes musculares.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por mujeres embarazadas o lactantes, ni personas hipersensibles a organofosforados.
- Evitar el contacto con productos alimenticios o forrajeros.
- Producto potencialmente tóxico, si es usado de manera negligente.
- No permitir que los niños entren en contacto con los animales tratados.
- En humanos la exposición crónica a organofosforados puede causar daños al sistema nervioso y signos clínicos como dolor de cabeza, ansiedad o irritabilidad. Se recomienda que los operarios o manipuladores de este producto utilicen equipos protectores (mascarilla, guantes) para evitar su inhalación o contacto con la piel.

Período de resguardo:

No administrar en caballos destinados al consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

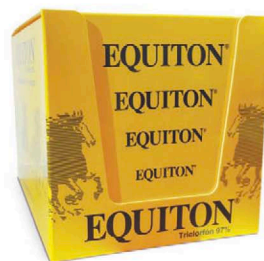
Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Estuche dispensador con 25 sachets de 20 g cada uno.

Reg. SAG N° 945

PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA

**EQUIVERM®** Antiparasitario interno / Pasta oral**Composición:**

Cada gramo de pasta oral contiene:
Mebendazol 100 mg
Triclorfón 459 mg
Excipientes c.s.p. 1 g

Indicaciones de uso:

Infestaciones por larvas de *Gasterophilus* sp.
Infestaciones verminosas: *Parascaris equorum*, *Oxyuris equi*, *Strongylus edentatus*, *Strongylus vulgaris*, *Strongylus equinus*, *Cyathostoma* spp., *Triodontophorus* sp., *Trichostrongylus axei*, *Oesophagodontus* sp., *Poteriostomum* sp. y *Gyaloccephalus capitatus*.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

Dosis de los principios activos:
8,8 mg de Mebendazol y 40 mg de Triclorfón por Kg de peso corporal. Dosis única.

Dosis del producto:

1 jeringa de **Equiverm®** para 450 Kg de peso corporal. Dosis única.

Modo de empleo:

Colocar el producto sobre la lengua, en la parte posterior. Es conveniente que el caballo, durante el tratamiento, no tenga nada que pueda mezclarse con el producto (por ejemplo, heno u otro alimento).

Contraindicaciones:

- No administrar simultáneamente con otros antiparasitarios inhibidores de la Colinesterasa, tanto de uso interno como externo.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia, ni en animales reproductores.

Efectos adversos y reacciones adversas:

En algunos casos se pueden observar cólicos muy suaves con heces más blandas. Estos efectos desaparecen espontáneamente a las pocas horas.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- No administrar este producto en ayuno o en animales con el estómago vacío.
- La consistencia del producto depende de la temperatura. Es necesario que la temperatura sea igual o superior a 15 °C inmediatamente antes de su empleo; en otro caso el caballo podría rechazar el producto por exceso de viscosidad o por endurecimiento que dificulte su salida.
- En climas muy fríos se recomienda entibiar la jeringa antes de usar.

Precauciones especiales para el operador:

- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Jeringa dosificadora con 40 g de pasta.

Reg. SAG N° 69





Composición:

Cada comprimido contiene:
 Fenilbutazona 1 g
 Excipientes c.s.p. 1 comprimido

Indicaciones de uso:

Analgésico y antiinflamatorio no esterooidal, indicado en el tratamiento de alteraciones en músculos, tendones, ligamentos, articulaciones y piel en caballos.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis del producto:

2 comprimidos por cada 500 Kg de peso cada 12 horas el primer día de tratamiento, y luego 1 comprimido por cada 500 Kg de peso, cada 12 horas por 5 a 7 días.

Contraindicaciones:

- No exceder una dosis máxima de 4 g por caballo al día.
- No administrar en animales hipersensibles a Fenilbutazona.
- No administrar a animales con insuficiencia cardíaca, renal o hepática, animales deshidratados, o en animales con anomalías hematológicas o de la médula ósea.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.
- No administrar a animales con lesiones de la mucosa gastrointestinal.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Los efectos adversos gastrointestinales son los más importantes en la terapia con Fenilbutazona en caballos. Los posibles signos clínicos incluyen disminución del apetito, depresión, cólicos, pérdida de peso, edema abdominal, hipoproteinemia (disminución de proteínas sanguíneas) y diarrea. Además, pueden ocurrir hemorragias y úlceras en la boca, esófago, estómago, intestino, ciego y colon dorsal derecho.

Interacciones:

No se recomienda utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- No exceder de la dosis establecida, ya que el índice terapéutico de Fenilbutazona es bajo.
- Evitar, en lo posible su uso en potrillos o en animales mayores por riesgo de toxicidad renal.
- Utilizar con precaución en potrillos debido a mayor riesgo de ulceración gastrointestinal.

Precauciones especiales para el operador:

- Lavarse las manos inmediatamente después de manipular el producto.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar.

Para Perú: Almacenar en lugar fresco y seco, a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Estuche con 10 comprimidos.

Reg. SAG N° 1464

EQUUS® PLUS Antiinflamatorio y analgésico de uso tópico / Crema



Composición:

Cada 100 g de crema contiene:
 Fenilbutazona 5,0 g
 Lidocaína 2,0 g
 Dimetilsulfóxido 10,0 g
 Excipientes c.s.p. 100 g

Indicaciones de uso:

Recomendado para el tratamiento antiinflamatorio y analgésico a nivel de piel, tejido subcutáneo, músculo y articulaciones en caballos.

Especie de destino: Caballos.

Dosis y modo de empleo:

Limpiar la piel en la zona a aplicar, luego aplicar una cantidad suficiente de producto que permita dejar una capa delgada sobre la zona afectada. Aplicar dos o tres veces al día masajeando suavemente. Usar por un máximo de 14 días o según indicación del Médico Veterinario.

Contraindicaciones:

- No administrar a animales con insuficiencia cardíaca, renal o hepática, deshidratados, o con anomalías hematológicas o de la médula ósea o que sean hipersensibles a los activos.
- No administrar a hembras preñadas ni en lactancia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- Aplicar en áreas limpias y secas, para evitar la absorción de otros químicos a circulación sistémica.
- Tanto Fenilbutazona como Dimetilsulfóxido (DMSO) pueden enmascarar una patología existente, debido a sus propiedades antiinflamatorias y analgésicas.
- Utilizar con precaución en animales con mastocitomas, ya que DMSO puede degranular células mastocíticas.
- Usar con precaución en animales con historias de alergias a otras drogas.
- Usar con precaución en animales deshidratados o en animales con shock, debido a que el efecto diurético y vasodilatador de DMSO puede exacerbar estas condiciones.
- En caballos de competencia usar con precaución por el contenido de Lidocaína en su formulación.

Efectos adversos y reacciones adversas:

El Dimetilsulfóxido puede producir irritación, eritema, vesículas, resequeidad de la piel o reacción alérgica local, que son transitorias y resuelven rápidamente cuando la terapia es descontinuada.

Período de resguardo:

No usar en animales destinados al consumo humano.

Interacciones:

- Fenilbutazona puede antagonizar el efecto de flujo renal aumentado causado por la Furosemida.
- Fenilbutazona administrada en conjunto con drogas hepatotóxicas, pueden aumentar el riesgo de desarrollo de toxicidad hepática.
- El uso simultáneo con otros antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) puede aumentar el potencial de reacciones adversas, sin embargo, algunos médicos utilizan habitualmente Fenilbutazona concomitantemente con Flunixin en caballos.
- Penicilamina puede aumentar el riesgo de reacciones adversas hematológicas y/o renales.
- Fenilbutazona puede aumentar la vida media plasmática de la Penicilina G.
- Fenilbutazona podría potencialmente desplazar a las sulfonamidas de las proteínas plasmáticas, aumentando el riesgo de efectos adversos.
- Fenilbutazona potencialmente podría desplazar a la Warfarina de las proteínas plasmáticas, incrementando el riesgo de sangramiento.
- Debido a la actividad anticolinesterasa de DMSO, evitar el uso con organofosforados u otros inhibidores de la Colinesterasa.
- Debido a que DMSO inhibe a la enzima Alcohol Deshidrogenasa, puede prolongar el efecto del alcohol.
- Insulina, corticosteroides y Atropina, pueden ser potenciados por DMSO.

Precauciones especiales para el operador:

- Utilizar guantes al aplicar el producto.
- No fumar, comer o beber durante la manipulación y aplicación del producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar estuche del producto.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar.

Condición de venta: Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación: Envase con 120 g.

Reg. SAG N° 375

EQUUS® Inyectable Antiinflamatorio - Analgésico / Solución inyectable

Composición:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:
 Fenilbutazona 20 g
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Indicaciones de uso:

EQUUS® es un antiinflamatorio y analgésico que puede ser usado en inflamaciones musculoesqueléticas, claudicaciones leves, inflamaciones de tejidos blandos y traumatismos.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Endovenosa.

Dosis:

- **Dosis del principio activo:**
 2,2 - 4,4 mg/Kg cada 12 horas por 5 días.

- **Dosis del producto:**
 0,5 - 1 mL/45 Kg cada 12 horas por 5 días. La dosis más alta de 4,4 mg/Kg (1 mL/45 Kg) no debe usarse más allá del primer día de tratamiento.

Contraindicaciones:

- No administrar a animales con insuficiencia cardíaca, renal o hepática.
- No administrar a hembras preñadas ni en lactancia.
- No administrar en animales deshidratados.
- No administrar a animales con lesiones en la mucosa gastrointestinal.
- No administrar en animales hipersensibles al principio activo.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Los principales efectos adversos reportados son gastrointestinales. Los signos clínicos incluyen disminución del apetito, depresión, cólicos, pérdida de peso, edema abdominal, hipoproteinemia y diarrea. Pueden ocurrir hemorragias y úlceras en la boca, esófago, estómago, intestino, ciego y colon dorsal derecho.

Interacciones:

Los anabólicos inhiben el metabolismo de la Fenilbutazona.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- En potrillos hay mayor riesgo de intoxicación por falta de madurez de los sistemas enzimáticos.
- En potrillos se recomienda su uso cuidadoso debido a la mayor incidencia de hipoproteinemia y ulceración gastrointestinal.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 100 mL.

Reg. SAG N° 64



FEBRECTAL® EQUINO Antiinflamatorio - Analgésico - Antipirético / Solución inyectable

Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Flunixin Meglumina 83 mg
 (Equivalente a 50 mg de Flunixin)
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Antiinflamatorio, analgésico y antipirético. Recomendado para aliviar la inflamación, la fiebre y el dolor asociado con desórdenes musculoesqueléticos y aliviar el dolor asociado a cólico.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración: Endovenosa o intramuscular.

Dosis:

- **Dosis del principio activo:** 1,1 mg/Kg de peso/día.

- **Dosis del producto:** 1 mL/45 Kg de peso/día.

Frecuencia y duración del tratamiento:

Administrar una vez al día. Repetir por un máximo de 5 días.

Modo de empleo:

Desinfectar la zona a inyectar con un algodón embebido en alcohol y luego administrar por las vías indicadas para la especie.

Contraindicaciones:

- No utilizar en animales con hipersensibilidad al principio activo u otros AINES.
- No utilizar en animales que padezcan enfermedades cardíacas, hepáticas o renales.
- No utilizar en animales con lesiones del tracto gastrointestinal, como úlceras y hemorragias.
- No utilizar cuando existen signos de discrasias sanguíneas o alteración de la hemostasia.
- No utilizar en casos de cólico causado por ileo y asociado a deshidratación.
- No utilizar en animales que padezcan desórdenes musculoesqueléticos crónicos.
- No administrar a animales menores de 72 horas de vida.
- No administrar en hembras preñadas, en lactancia o en animales reproductores.

Interacciones:

- Se debe evitar la administración concurrente de fármacos potencialmente nefrotóxicos.
- El Flunixin puede disminuir la excreción renal de algunos fármacos, incrementando su toxicidad.
- El medicamento no debe administrarse junto con otros AINES o glucocorticoides, ya que puede aumentar la toxicidad de ambos, especialmente a nivel gastrointestinal, aumentando el riesgo de sufrir úlceras gastrointestinales.

Efectos adversos y reacciones adversas:

- En caballos después de la inyección intramuscular, se han reportado casos de inflamación localizada, induración, rigidez y sudoración.
- La inyección intraarterial accidental puede causar estimulación del sistema nervioso central con signos tales como ataxia, hiperventilación y debilidad muscular. Los signos clínicos son transitorios y generalmente no requieren ningún tratamiento.
- El Flunixin es un agente relativamente seguro para su uso en el caballo, pero existe la posibilidad de que se produzca intolerancia gastrointestinal, hipoproteinemia y anomalías hematológicas.
- En caballos se han informado reacciones anafilácticas poco usuales, principalmente después de una administración endovenosa rápida.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Flunixin Meglumina.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar inserto del producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:

Frasco ampolla con 20 mL y 50 mL.

Reg. SAG N° 393



FINAL STRETCH® Suplemento nutricional de Vitamina B₁₂ y Ribosa / Gel oral**Composición:**

Cada jeringa contiene:	
Vitamina B ₁₂ (Cianocobalamina)	40 mg
Ribosa	13,9 g
Excipientes c.s.p.	1 jeringa

Ingredientes:

Agua purificada, D-Ribosa, Carboximetilcelulosa, Potasio Sorbato, Sodio Citrato Dihidrato, Ácido Cítrico Anhidro, Vitamina B₁₂, EDTA Disódico, Sucralosa, colorante rojo Carmoisina, esencia cherry, Glicerina.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,0 %
Grasa cruda (mín.)	0,0 %
Fibra cruda (máx.)	0,0 %
Humedad (máx.)	30,0 %

Características:

Final Stretch® es un suplemento nutricional precarrera, recomendado para ayudar a mantener las funciones metabólicas energéticas del caballo. Para caballos de alto rendimiento que participan en carreras u otras actividades deportivas.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Dar el contenido completo de la jeringa por vía oral, aproximadamente 2 horas antes del evento.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Estuche con 1 jeringa de 40 g.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL
SABOR A GUINDA**

FIRE ENERGY® Suplemento nutricional de Glucosa, miel, extracto de Ginseng, aceite de Eucalipto y mentol / Solución oral**Ingredientes:**

Agua purificada, D-Glucosa Anhidra, miel de abeja, extracto de Ginseng, Polisorbato 80, Mentol, aceite de eucalipto, esencia de miel, Goma Xántica, Potasio Sorbato, Sucralosa, EDTA Disódico.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,0 %
Grasa cruda (mín.)	0,0 %
Fibra cruda (máx.)	0,0 %
Humedad (máx.)	57,0 %

Características:

Fire Energy® es un producto especialmente formulado para caballos de alto rendimiento, proporcionando un aporte energético instantáneo cuando es necesario. La combinación altamente palatable de ingredientes, que incluyen Miel, Glucosa y Ginseng, además de ser una fuente energética ideal para caballos en entrenamiento o sometidos a esfuerzos físicos, estimula el apetito del animal, convirtiéndolo en un suplemento indispensable para caballos con apetito selectivo.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar 50 mL 2 - 3 veces al día por vía oral.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 L.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**

FRIGOGEL® Alivio de molestias musculares / Gel tópico**Ingredientes:**

Mentol, *Melaleuca leucadendron*, Romero, Caléndula, Metilsulfonilmetano (MSM).

Características:

Frigogel® es un producto especialmente formulado para aliviar las molestias del sistema muscular, otorgando una sensación calmante y de descanso en caballos sometidos a esfuerzo físico.

Frigogel® se recomienda como un complemento a protocolos terapéuticos del aparato musculoesquelético en situaciones como fatiga muscular, contracturas, golpes, procesos regenerativos y similares.

La doble acción de Frigogel® genera una sensación refrescante inicial dada por el Mentol, seguido de los aceites esenciales de Melaleuca y Romero que provocan un efecto rubefaciente y relajante. Por otro lado, la Caléndula junto al MSM (fuente de Azufre) ayudan en la restauración de tejidos cutáneos dañados.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administración tópica. Aplicar una cantidad suficiente para cubrir la zona afectada y masajear suavemente.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Se recomienda aplicar con guantes o lavar muy bien las manos después de su uso.
- Evitar el contacto con ojos o membranas mucosas.
- No aplicar sobre heridas abiertas o piel irritada.
- No cubrir el lugar de aplicación.
- Si se desarrolla irritación de la piel, discontinuar su uso y consultar a un Médico Veterinario.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura entre 15 y 30 °C, en lugar fresco, seco y protegido de la luz.

Si el producto se expone a bajas temperaturas puede variar su aspecto sin afectar las propiedades originales.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 390 mL.



Composición:

Cada 100 g de pomada contiene:
 Nitrofurazona 0,2 g
 Excipientes c.s.p. 100 g

Indicaciones de uso:

Indicado como antiséptico de heridas, quemaduras, excoiraciones y úlceras cutáneas.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Tópica.

Dosis y modo de empleo:

Aplicar suficiente pomada directamente sobre la lesión o impregnar una pieza de gasa con Furasep®. La aplicación de Furasep® pomada puede repetirse 1 a 3 veces al día; sin embargo, la preparación debe permanecer sobre la lesión no menos de 24 horas y hasta que la herida esté cerrada.

Contraindicaciones:

- No utilizar en animales hipersensibles a Nitrofurazona.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- En caso de observarse irritación o enrojecimiento, discontinuar su uso y consultar a un Médico Veterinario.
- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Nitrofurazona.
- No fumar, comer ni beber durante la manipulación y aplicación del producto.
- Utilizar guantes al aplicar el producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Período de resguardo:

No usar en caballos destinados a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Envase con 500 g.

Reg. SAG N° 1473





Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Furosemida 50 mg
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Diurético indicado en el tratamiento del edema agudo pulmonar, mamario, de gestación, insuficiencia cardíaca congestiva y ascitis; también como terapia de apoyo en la diuresis forzada en cuadros de intoxicación de diverso origen. Indicado en cuadros de falla renal con oliguria y en procedimientos de diagnóstico. En caballos sangradores (epistaxis).

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración: Endovenosa o intramuscular.

Dosis:

Caballos:

- **Dosis del principio activo:**
 250 - 500 mg de Furosemida por animal. Una o dos veces al día.

- **Dosis del producto:**
 5 -10 mL/animal, una o dos veces al día.

La duración del tratamiento depende de la evaluación del Médico Veterinario tratante.

Contraindicaciones

- No usar en pacientes con insuficiencia renal con anuria, nefritis glomerular aguda o insuficiencia hepática grave.
- No usar en pacientes hipersensibles a la Furosemida.
- Se debe interrumpir la administración de Furosemida en pacientes con enfermedad renal progresiva, cuya azotemia y oliguria se incrementa durante la terapia.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

- Furosemida puede causar alteraciones del equilibrio de líquidos y electrolitos.
- Se puede producir alcalosis metabólica debido a la contracción del volumen extracelular.
- En tratamientos prolongados puede causar hipokalemia o hiponatremia. La depleción del volumen extracelular y la hiponatremia pueden conducir a una disminución de la presión arterial y la perfusión tisular.
- Los pacientes con enfermedad renal, cardíaca o hepática, presentan un mayor riesgo de desarrollar efectos adversos.

Interacciones:

Pueden ocurrir interacciones cuando Furosemida es administrada con: Teoflina (potencia el efecto), aminoglucósidos o Cisplatino (potencia ototoxicidad y si el volumen es elevado, nefrotoxicidad), glucósidos digitálicos (el diurético induce hipokalemia que puede incrementar el riesgo de arritmias), Ácido Acetilsalicílico u otros anticoagulantes (incrementa la actividad del anticoagulante), bloqueadores neuromusculares (alteración en la extensión de la relajación muscular), corticosteroides (potencia la pérdida de Potasio), Insulina (alteración de los requerimientos de Insulina asociados a los efectos hipertérmicos), Litio y Propanolol (aumento de los niveles plasmáticos), Probenecid (competencia para la secreción del diurético en el lumen tubular que conduce a la disminución del efecto diurético), antiinflamatorios no esteroidales (decrece el efecto diurético), y Tiazida (actividad diurética sinérgica).

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- En el caso de edema de glándula mamaria relativa al parto, la duración del tratamiento no debe exceder las 48 horas posteriores a éste. No obstante, en cada caso, las dosis podrán ser ajustadas según indicación Médico Veterinaria.
- El tratamiento prolongado con **Furodrag®** puede causar una disminución de los niveles plasmáticos de Potasio, lo cual puede requerir la administración de un suplemento que contenga dicho elemento.
- Furosemida debe ser utilizada con precaución en pacientes que presenten anomalías preexistentes, ya sea de electrolitos o balance hídrico (vómitos, diarrea, etc.), alteración de la función hepática (puede desencadenar coma hepático) o de Diabetes Mellitus.
- Dosis elevadas en gatos y perros pueden causar ototoxicidad.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por mujeres embarazadas.
- No manipular por personas hipersensibles a Furosemida.
- Lavarse las manos inmediatamente después de administrar el producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar inserto del producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne sea destinada a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Para exportación: Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 50 mL.

Reg. SAG N° 1500



GLICEFAR® Relajante muscular central / Solución inyectable

Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Guaifenesina 100 mg
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Coadyuvante para la inducción de anestesia en caballos. Se puede utilizar como agente inductor en combinación con barbitúricos para suavizar la etapa de inducción y recuperación de estos últimos. También puede usarse en combinación con otros agentes como Xilazina y Ketamina, para la mantención de la anestesia y así disminuir la concentración de la anestesia inhalatoria.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Endovenosa.

Dosis:

- Dosis del principio activo: 100 - 110 mg de Guaifenesina/Kg de peso corporal.
- Dosis del producto: 1 mL/Kg de peso corporal en dosis única.

Modo de empleo:

- Para el uso en combinación con barbitúricos, agregar la dosis de este último (ejemplo: Tiopental) a la solución de **Glicefar®** antes de la administración y proceder a la infusión, o bien, administrar como bolo inmediatamente después de la administración de **Glicefar®**.
- Para el uso en combinación con Xilazina y/o Ketamina, se administra la Xilazina 2 a 5 minutos antes, luego se administra **Glicefar®** en la dosis recomendada y posteriormente se administra Ketamina, una vez que se observen los signos de ataxia producidos por **Glicefar®**.

Contraindicaciones:

No administrar en hembras preñadas ni en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

En dosis usuales, los efectos adversos son transitorios y menores. Se ha observado disminución moderada de la presión sanguínea y aumento en la frecuencia cardíaca. También se ha reportado tromboflebitis después de la inyección endovenosa, y la administración perivascular puede causar alguna reacción del tejido. Puede ocurrir hemólisis en soluciones con concentraciones mayores al 5%, pero algunas fuentes indican que esto es insignificante en concentraciones incluso de 15%. Se puede administrar hasta un litro de producto sin que se observen efectos tóxicos en el individuo.

Interacciones:

No administrar Fisostigmina u otros agentes anticolinesterasa a caballos que estén recibiendo Guaifenesina.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- La utilización de este producto se recomienda sólo en caballos adultos.
- Se debe evitar la inyección extravascular ya que puede causar irritación del tejido.
- Se recomienda monitorear la frecuencia cardíaca y respiratoria del paciente cuando se administra Guaifenesina.
- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Guaifenesina.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar estuche del producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Período de resguardo:

No utilizar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Para exportación: Almacenar en lugar fresco y seco, a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Envase tipo suero con 500 mL.

Reg. SAG N° 2039



HASYUN® Antiinflamatorio esteroideal / Solución inyectable

Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Dexametasona Sodio Fosfato 5,26 mg
 (Equivalente a 4 mg de Dexametasona base)
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Indicado en el tratamiento de shock; en desórdenes inflamatorios, alérgicos e hipoadrenocorticismo en caballos.

Especie de destino: Caballos.

Contraindicaciones:

- No usar en infecciones virales.
- No usar en animales con tuberculosis, nefritis crónica, síndrome de Cushing, úlcera péptica o diabetes, (excepto cuando se use como terapia de emergencia).
- No usar en animales hipersensibles a la Dexametasona.
- No administrar en hembras preñadas.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Puede causar polifagia, poliuria y polidipsia, retrasar la cicatrización de heridas, debilitar la resistencia a infecciones o agravar las ya existentes. En tratamientos prolongados puede causar hiperadrenocorticismo iatrogénico (Síndrome de Cushing), con pérdida de masa muscular, debilidad, ganancia de peso con redistribución grasa, osteoporosis y úlceras.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- En caso de terapia prolongada (más de 7 días) se debe suspender gradualmente en días sucesivos.
- De requerirse un efecto corticosteroide permanente, la terapia oral es la recomendada.

Vía de administración: Endovenosa.

Dosis: Según tabla adjunta:

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Dexametasona.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- No manipular por mujeres embarazadas.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine al consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase utilizar dentro de 4 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 50 mL.

Reg. SAG N° 1366



Especie	Dosis del principio activo según terapia	Dosis del producto según terapia
Caballos	Desórdenes inflamatorios: 0,005 - 0,01 mg/Kg de peso al día, vía EV, por 3 - 5 días. Shock: 4 - 6 mg/Kg, vía EV.	Desórdenes inflamatorios: 0,625 a 1,25 mL/500 Kg al día, vía EV, por 3 - 5 días. Shock: 1 a 1,5 mL/Kg, vía EV.



Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Etamsilato 125 mg
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Hemodrag® está indicado para la prevención y tratamiento de las hemorragias en cirugía veterinaria, patologías de la reproducción y obstetricia, traumatología accidental y hemorragias localizadas en diversos órganos. Tiene efecto hemostático y angioprotector en procesos dérmicos como ptequias, hematomas y heridas.

Hemodrag® es eficaz para todos los procesos hemorrágicos cualquiera sea su etiología (a excepción de las hemorragias causadas por agentes cumarínicos), debido a que actúa sobre la hemostasia primaria. Puede ser utilizado en castraciones de caballos y en hemorragias puerperales en yeguas.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Endovenosa lenta o intramuscular profunda.

Dosis:

Caballos:

Dosis del principio activo:

5 a 12,5 mg de Etamsilato/Kg de peso, cada seis horas, por 1 a 3 días, según sea necesario.

Dosis del producto:

0,4 a 1 mL /10 Kg de peso, cada seis horas, por 1 a 3 días, según sea necesario.

Modo de empleo:

Administrar en forma aséptica. En el caso de la administración intramuscular, si la dosis requerida es mayor a 20 mL, se sugiere dividirla en dos o más puntos de aplicación.

Contraindicaciones:

- No administrar en casos de porfirias aguda, ya que se ha visto que es porfirigénico en animales.
- No usar en animales con hipersensibilidad conocida al principio activo.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- Este producto está indicado para el tratamiento de animales en forma individual. No tratar a toda la masa de animales.
- Los animales no deben ser sacrificados para consumo humano durante el tratamiento y/o inmediatamente luego de él.
- El producto se oxida en presencia de Oxígeno, por lo cual se debe descartar el volumen remanente después de la administración.
- En el caso de la administración intramuscular, si la dosis requerida es mayor a 20 mL, se sugiere dividirla en dos o más puntos de aplicación.
- En caso de ruptura de grandes vasos sanguíneos, es necesario realizar la ligadura de éstos antes de administrar el producto.

Sobredosis:

Estudios realizados sobre la tolerancia del Etamsilato indican que es bien tolerado incluso en dosis mucho mayores a las recomendadas.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacológicos.

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

Estudios reproductivos en animales de laboratorio (ratas, ratones y conejos), han demostrado que Etamsilato es bien tolerado. A dosis elevadas de 35 veces superior a la dosis terapéutica (300 mg/Kg), no se observó un aumento en el número de abortos o reabsorciones fetales y el desarrollo fetal fue normal. Estos resultados permiten afirmar que Etamsilato también es un producto seguro en este aspecto. El Etamsilato es excretado en leche; sin embargo, no se han observado efectos tóxicos de la droga en neonatos.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Etamsilato.
- Lavarse las manos inmediatamente después de administrar el producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar envases vacíos o con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante para recibir recomendaciones de una correcta eliminación.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 1 semana. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Para Perú: Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 20 mL.

Reg. SAG N° 1967

HEPRO HORSE® Suplemento nutricional promotor de la salud hepática / Suspensión oral



Composición:

Cada 100 mL de suspensión oral contiene:
 Silimarina 1,0 g
 DL-Metionina 1,6 g
 Colina Cloruro 1,0 g
 Vitamina B1 15 mg
 Vitamina B2 5 mg
 Vitamina B6 15 mg
 Vitamina B12 0,28 mg
 Pantotenato de Calcio 10 mg
 Niacinamida 25 mg
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Ingredientes:

Agua purificada, Propilenglicol, Polivinilpirrolidona, DL-Metionina, Silimarina 80%, vitaminas declaradas, Carboximetilcelulosa Sódica, Celulosa microcristalina, Goma Xántica, esencia de caramelo, agentes preservantes y saborizantes autorizados.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.) 0,9 %
 Grasa cruda (mín.) 0,0 %
 Fibra cruda (máx.) 0,0 %
 Humedad (máx.) 85,0 %

Especie: Caballos.

Características:

Hepro Horse® es un suplemento nutricional a base de Silimarina, Metionina y vitaminas del complejo B, especialmente formulado para promover la salud hepática en caballos.

La Silimarina es un compuesto natural extraído del Cardo Mariano (*Silybum marianum*), que posee poderosas propiedades antioxidantes y citoprotectivas, que ayudan a estabilizar y proteger las membranas celulares. Además, modula el metabolismo hepático, favoreciendo su funcionamiento y previniendo el daño por agresiones tóxicas o medicamentosas.

Por su contenido de Metionina y vitaminas del complejo B, **Hepro Horse®** promueve el correcto funcionamiento hepático, estimulando el metabolismo energético y ayudando a la mantención de la salud del caballo.

Instrucciones de uso:

Agitar antes de usar. Administrar 100 mL por caballo al día por vía oral.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentaciones:

Envase con 1 y 3,8 L.

Reg. LENAA N° RM 03-008N

AGITAR ANTES DE USAR

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
 USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**

Composición:

Cada 100 mL de jarabe contiene:

Metionina	1 g
Vitamina B1	15 mg
Vitamina B2	5 mg
Vitamina B6	15 mg
Vitamina B12	0,28 mg
Colina HCl	1 g
Pantotenato de Calcio	10 mg
Ácido Nicotínico	25 mg
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones de uso:

- Protector hepático.
- Ejemplares sometidos a esfuerzos físicos.
- Caballos en training (F.S.).
- Estimulante del apetito.
- Crecimiento.
- Coadyuvante en tratamiento con antibióticos.
- Deficiencias hepáticas.
- Toxicosis.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

100 mL al día, durante 5 días o según criterio profesional.

Contraindicaciones:

No administrar en animales con historial de hipersensibilidad a alguna de las vitaminas del producto.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- En caso de contacto con la piel, se recomienda lavar con jabón y abundante agua. Si se desarrolla irritación y ésta persiste, consultar al médico.
- En el caso de contacto con los ojos se recomienda lavar con abundante agua por 15 minutos. Si se desarrolla irritación y ésta persiste, consultar al médico.
- En caso de ingestión accidental, no inducir el vómito. Obtener ayuda médica.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 5 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese periodo de tiempo.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentaciones:

Envase con 500 mL y 3,8 L.

Reg. SAG N° 941

ESTE MEDICAMENTO NO CONTIENE EXTRACTO HEPÁTICO



HEPROTEC® Inyectable Protector hepático / Solución inyectable

Composición:

Cada ampolla de 10 mL contiene:

Metionina	100 mg
Colina Clorhidrato	100 mg
Tiamina Clorhidrato	50 mg
Riboflavina 5 Fosfato Sódico Dihidrato	7 mg
(Equivalente a 5,12 mg de Riboflavina base)	
Nicotinamida	25 mg
Cianocobalamina	100 µg
Excipientes c.s.p.	10 mL

Indicaciones de uso:

Heprotec® solución inyectable, está indicado como protector hepático, hematopoyético. Indicado especialmente para anemia perniciosa y macrocítica. Especialmente recomendado para animales debilitados, convalecientes o enfermos.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración: Intramuscular o endovenosa.

Modo de empleo:

Administrar en forma aséptica.

Dosis:

Caballos:

Dosis del producto:

2 ampollas de 10 mL, cada 24 horas.

La duración del tratamiento va a depender de la patología que curse y del estado general del animal, dependiendo de las indicaciones del Médico Veterinario tratante.

Contraindicaciones:

No administrar en animales con historial de hipersensibilidad a alguna de las vitaminas del producto.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. Si existe irritación acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Estuche con 3 frascos ampolla de 10 mL cada uno.

Reg. SAG N° 960





ICTIOL 5% Extracto de Belladona 5% Ungüento con propiedades antiinflamatorias / Ungüento tópico

Composición:

Cada 100 g de ungüento tópico contiene:

Ictiol	5 g
Extracto de Belladona	5 g
Excipientes c.s.p.	100 g

Indicaciones de uso:

Indicado en el tratamiento de procesos inflamatorios agudos y subagudos de la piel de la ubre y escroto, en inflamaciones agudas y crónicas del músculo y articulaciones, entre ellas, contusiones, tendinitis, esguinces y sinovitis. También se indica en el tratamiento de abscesos y flegmones.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Tópica.

Dosis y modo de empleo:

Aplicar sobre la zona afectada en cantidad suficiente según la superficie a tratar y luego realizar fricciones suaves dos veces al día hasta la resolución del cuadro clínico.

Contraindicaciones:

- No usar en animales con hipersensibilidad cutánea o a alguno de los componentes del producto.
- No usar durante la gestación y lactancia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- En caso de irritación, discontinuar su uso.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Ictiol o Belladona.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 250 g.

Reg. SAG N° 932



INVEADE - S - FORTE® Suplemento nutricional de vitaminas A, D y E / Solución oral

Composición:

Cada mL de solución oral contiene:

Vitamina A (como Palmitato)	200.000 UI
Vitamina D ₂	40.000 UI
Vitamina E (como Acetato)	40 UI
Excipientes c.s.p.	1 mL

Ingredientes:

Agua purificada, Aceite de ricino polioxil hidrogenado, vitaminas declaradas, Polietilenglicol y agentes preservantes autorizados.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	0,0%
Grasa cruda (mín.)	30,0%
Fibra cruda (máx.)	1,0%
Humedad (máx.)	44,0%

Especie: Caballos.

Características:

Indicado como suplemento a la dieta y en caso de deficiencias de Vitaminas A, D y E, en caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar directamente por vía oral.

- Caballos adultos: 15 mL.

- Potrillos: 5 mL.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentaciones:

Envase con 100 mL y 1 L.

Reg. LENA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**



INVECLOR® SPRAY Antiséptico / Solución tópica

Composición:

Cada 100 mL de solución tópica contiene:

Clorhexidina Gluconato 20%	2,5 g
(Equivalente a 0,5 g de Clorhexidina Gluconato)	
Excipientes c.s.p.	100 mL

Indicaciones de uso:

Por su acción bactericida y fungicida de amplio espectro, **Inveclor® Spray** se indica como antiséptico y para el aseo quirúrgico de la piel del animal. Puede ser utilizado como antiséptico de la piel previo a la introducción de catéteres endovenosos, o en cualquier procedimiento quirúrgico menor que requiera una antisepsia profunda de la piel intacta. Su uso se indica como alternativa al uso de antisépticos yodados.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Tópica.

Dosis y modo de empleo:

Uso quirúrgico: Luego de depilar la zona a intervenir, se recomienda rociar abundantemente con **Inveclor® Spray**, frotar con algodón o gasa y dejar secar sin enjuagar.

Contraindicaciones:

- No administrar en animales con hipersensibilidad al principio activo.
- No utilizar en presencia de detergentes aniónicos.

Efectos adversos y reacciones adversas:

La Clorhexidina tiene bajo potencial de toxicidad dérmica o sistémica. Muy raramente podrían existir reacciones dérmicas.

Interacciones:

La actividad de Clorhexidina puede ser reducida por jabones naturales, varios aniones inorgánicos, surfactantes no iónicos y cremas que contengan agentes emulgentes aniónicos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Sólo para uso externo.
- Aplicar directamente sin diluir.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

Evitar el contacto con los ojos, oídos y boca; el producto puede causar lesiones permanentes por la irritación de estas áreas. Si hubiere contacto se recomienda enjuagar inmediatamente con abundante agua fría.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Frasco atomizador con 250 mL.

Reg. SAG N° 1852

INVECLOR® Antiséptico de piel y mucosas / Jabón líquido

Composición:

Cada 100 mL de jabón contiene:
 Clorhexidina Gluconato 2 g
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Características:

El producto **Inveclor®**, combina las ventajas de limpiadores jabonosos con un antiséptico eficaz, de amplio espectro y seguro como la Clorhexidina, por lo que es ideal para tratar áreas de piel y/o mucosas en donde se requiera disminuir la contaminación en forma rápida y persistente. La Clorhexidina presenta un amplio espectro de actividad antimicrobiana. Es muy efectiva contra bacterias Gram positivas, especialmente contra *Staphylococcus aureus*, otros estafilococos y varias especies de estreptococos. Es menos efectiva contra Gram negativas como *Escherichia coli*, *Klebsiella*, *Salmonella* y *Pseudomonas*. Es capaz de impedir la germinación de esporas bacterianas. Es medianamente activa contra *M. tuberculosis*. Es activa frente a hongos como *Candida albicans*, *Microsporium gypseum*, *M. canis*, *Trichophyton mentagrophytes* y levaduras. Presenta actividad variable contra virus.

Indicaciones de uso:

Inveclor®, Clorhexidina Gluconato 2%, jabón líquido, está indicado como jabón antiséptico de piel y mucosas.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Tópica.

Dosis del producto:

Disponer abundante cantidad de **Inveclor®**, Clorhexidina Gluconato 2%, jabón líquido, en la zona de piel y/o mucosa a tratar de manera que ésta quede totalmente cubierta por el producto.

Modo de empleo:

Previo a la aplicación de este producto, remover la suciedad y contaminación de la zona a tratar. Luego, humedecer el área y aplicar el producto directamente sobre la piel y/o mucosas en cantidad suficiente para que la zona quede totalmente cubierta. Restregar (con cepillo, escobilla, esponja o manualmente) el área suavemente durante 5 minutos. Enjuagar con abundante agua para retirar la totalidad del producto y secar con una toalla, gasa o compresa estéril.

Contraindicaciones:

- No usar en animales que presentan hipersensibilidad a la Clorhexidina Gluconato.
 - Contraindicado en casos de animales con heridas, ya que su uso retrasa el proceso de cicatrización.

Uso durante la preñez y lactancia:

Indicado para su uso seguro en hembras preñadas o en lactancia.

Interacciones:

No mezclar con otros desinfectantes y/o antisépticos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Se debe dejar actuar el producto aplicado durante 5 minutos antes de enjuagar.
 - Para mejorar las condiciones de antisepsia, se recomienda depilar el área tratada antes del uso de este producto.
 - No utilizar en ojos, oídos, ni al interior de la boca del animal; en caso de contacto, lavar con abundante agua.

Precauciones especiales para el operador:

- No debe ser manipulado por personas hipersensibles a Clorhexidina.
 - Lavarse las manos después de su uso. Se recomienda el uso de guantes.
 - En caso de contacto con la piel o con los ojos, se recomienda lavar con abundante agua. Si se desarrolla irritación y esta persiste, consultar al médico.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en un lugar seco a temperatura entre 2 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Frasco con 1 L.

Reg. SAG N° 2242



KAUPOL® EQUINO Vitaminas, Glucosa y Minerales / Solución inyectable

Composición:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:
 Riboflavina 5 Fosfato Sódico 10 mg
 Nicotinamida 200 mg
 D-Glucosa Anhidra (Dextrosa) 10 g
 Sodio 11,96 mEq
 Potasio 0,54 mEq
 Magnesio 0,049 mEq
 Calcio 0,163 mEq
 Cloruro 12,92 mEq
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Indicaciones de uso:

Indicado en deshidrataciones y en deficiencias de glucosa y de minerales, las que pueden ser ocasionadas por: hemorragias, diarreas, quemaduras, carencias posparto y/o envenenamiento.

En animales de producción, **Kaupol®**, administrado en forma concomitante con vitaminas B1, B6 y B12, se indica como protector hepático, lipotrópico y hematopoyético. Especialmente recomendado para animales debilitados, convalescentes, enfermos o sometidos a largas exigencias.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Endovenosa lenta estricta.

Dosis del producto:

- Caballos (200 - 300 Kg): 500 mL vía EV.
 - Caballos (≥ 400 Kg): 1.000 - 2.000 mL vía EV.
 Administración en dosis única.

Modo de empleo:

Administrar en forma aséptica. Para la administración por vía endovenosa el producto debe templarse hasta lograr temperatura corporal.

Contraindicaciones:

- No administrar en estados patológicos que requieran bajo aporte de Sodio.
 - No administrar en estados patológicos como insuficiencia renal, insuficiencia cardíaca y enfermedades metabólicas.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
 - La administración endovenosa debe realizarse con el producto a temperatura corporal.

Efectos adversos y reacciones adversas:

- Por vía endovenosa podría ocurrir irritación, daño endotelial y flebitis, para minimizar este riesgo el producto debe administrarse en una vena central y de manera lenta, esto también minimiza la presentación de signos como hipotensión, arritmias, paro cardíaco o edema.
 - La inyección accidental de grandes volúmenes alrededor de la vena suele causar una inflamación local marcada, si esto ocurre detener la administración, infiltrar el tejido con solución salina normal y aplicar tópicamente corticosteroides.

Precauciones especiales para el operador:

- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
 - En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Envase tipo suero con 500 mL.

Reg. SAG N° 1351





KET-10® EQUINO Antiinflamatorio no esterooidal / Solución inyectable

Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
Ketoprofeno 100 mg
Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

En caballos, indicado en el alivio de la inflamación y el dolor asociados con alteraciones osteoarticulares o musculoesqueléticas, tales como cojeras de origen traumático, artritis, artrosis, tendinitis, bursitis, inflamaciones posquirúrgicas, entre otras. Además, se indica en el tratamiento sintomático del cólico equino y en enfermedades del sistema respiratorio que impliquen estados inflamatorios y dolorosos.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Endovenosa.

Dosis:

2,2 mg de Ketoprofeno / Kg de peso vivo, equivalentes a 1 mL de producto / 45 Kg de peso. Administrar en dosis única.

Contraindicaciones:

- No usar en cuadros de insuficiencia renal grave.
- No usar en forma simultánea con diuréticos o anticoagulantes.
- No administrar a potrillos menores de 2 semanas de vida.
- No usar en animales con enfermedades cardíacas, hepáticas, úlceras gastrointestinales o discrasias sanguíneas.
- No usar en animales con hipersensibilidad conocida al principio activo.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Potencialmente podría ocurrir daño de la mucosa gástrica, ulceración gastrointestinal, necrosis de cresta renal y hepatitis leve. El uso intramuscular en caballos puede causar inflamación ocasional en el sitio de inyección.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- El uso simultáneo con otros antiinflamatorios no esteroideos puede aumentar los efectos secundarios.

Interacciones:

- Ketoprofeno tiene elevada afinidad por proteínas plasmáticas y puede desplazar o ser desplazado por otros fármacos con iguales características, incluyendo Warfarina, Fenilbutazona, etc.
- Ketoprofeno puede inhibir la agregación plaquetaria y ocasionar ulceración gastrointestinal; cuando se utiliza con drogas que alteran la hemostasis (Heparina, Warfarina) y/o causan erosión gastrointestinal (Ácido Acetilsalicílico, Flunixinina, Fenilbutazona, corticoides), aumenta la probabilidad de sangrado o ulceración.
- Probenecid reduce la depuración renal de Ketoprofeno y deprime su afinidad proteica, con lo cual incrementa el riesgo de toxicidad; no administrar de forma conjunta.
- Ketoprofeno puede disminuir la eficacia de la Furosemida.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Ketoprofeno.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 3 meses. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Para Perú: Almacenar a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Reg. SAG N° 1472



LIDOCALM® Anestésico local / Solución inyectable

Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
Lidocaína Clorhidrato 20 mg
Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Se indica como anestésico local por infiltración o bloqueo neural, para intervenciones tales como: castraciones, sutura de heridas, intervenciones oftálmicas, vulvoplastias, o cualquier intervención que requiera la suspensión temporal de la sensación de dolor. Se indica en el bloqueo perineural para el diagnóstico de cojeras; como anestésico paravertebral o raquídeo, para cesáreas.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Subcutánea, intramuscular y epidural.

Dosis:

Caballos:

Dosis del principio activo:

Anestesia local: Máximo 4 mg/Kg.

Anestesia epidural: 0,2 mg/Kg.

Dosis del producto:

Anestesia local: Máximo 20 mL/100 Kg.

Anestesia epidural: 1 mL/100 Kg.

Contraindicaciones:

- No usar en animales con hipersensibilidad conocida a los anestésicos locales de la clase amidas.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

El uso del producto a dosis normales puede producir somnolencia general.

Interacciones:

- Los niveles o efectos de la Lidocaína pueden ser aumentados por la administración concomitante de Cimetidina o Propanolol.
- Otros fármacos antiarrítmicos como la Procainamida, Quinidina, Propanolol y Fenitoina, administrados con Lidocaína, pueden causar efectos cardíacos aditivos o antagonicos y la toxicidad puede ser acrecentada.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- La dosis requerida dependerá de la extensión de la región que se desea anestesiarse, del tipo y magnitud de la intervención y de la especie.
- Usar con precaución en animales con disfunción hepática o cardíaca.
- Evitar una sobredosis del producto, puede provocar depresión de funciones neuromusculares y/o cardíacas.
- Debe evitarse la inyección endovenosa accidental.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- Evitar contacto con la piel. Lavarse las manos con agua y jabón después de manipular el producto.
- En caso de autoinyección accidental, buscar atención médica de inmediato y mostrar el inserto del producto al médico.
- Las personas con hipersensibilidad conocida a la Lidocaína Clorhidrato deben evitar el contacto con el medicamento veterinario.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Deshechar los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original bien cerrado. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 50 mL.

Reg. SAG N° 1865

LOMBRIMIC® Antiparasitario interno de amplio espectro / Suspensión oral

Composición:

Cada 100 mL de suspensión oral contiene:
Fenbendazol 10 g
Excipientes c.s.p. 100 mL

Indicaciones de uso:

Está indicado para el tratamiento de formas maduras e inmaduras de parásitos gastrointestinales, pulmonares y tenias, incluyendo acción ovidica.

Espectro de acción:

Caballos: Grandes y pequeños estróngilos, *Parascaris equorum*, *Trichonema* spp., *Trichostrongylus axei*, *Strongyloides westeri*.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Modo de empleo:

Administrar mediante pistola dosificadora o jeringa.

Dosis:

Caballos:
7,5 mL/100 Kg de peso (equivalentes a 7,5 mg de Fenbendazol/Kg de peso). Dosis única.

Contraindicaciones:

No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a Fenbendazol.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Período de resguardo:

No administrar en animales cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

- Usar guantes al momento de administrar el producto.
- Lavarse las manos después de manipular el producto.
- No comer, beber ni fumar mientras se manipula el producto.
- No manipular por personas hipersensibles a Fenbendazol.
- Evitar el contacto con piel, ojos o boca.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o boca, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de irritación de piel, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:

Envase con 100 mL, 500 mL, 1 y 3 L.

Reg. SAG N° 624

AGITAR ANTES DE USAR



MATHORSE® Ayuda en procesos de restauración de la piel / Crema

Composición:

Extracto de Matico estandarizado.
Excipientes c.s.p. 100 g

Características:

Mathorse® es una crema elaborada a partir de extracto natural de Matico (*Buddleja globosa*), la cual ha sido especialmente formulada para ser utilizada en caballos. Su uso es de ayuda en procesos de restauración de la piel.

Especie: Caballos.

Modo de empleo:

Aplicar dos veces al día luego de limpiar la zona afectada.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Presentaciones:

Pomo con 100 g y envase con 500 g.



METAMIZOL SÓDICO 50% (DIPIRONA) Analgésico - Antiinflamatorio - Antipirético / Solución inyectable

Composición:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:
Metamizol Sódico 50 g
Excipientes c.s.p. 100 mL

Indicaciones de uso:

Analgésico, antiinflamatorio y antipirético.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración: Intramuscular o endovenosa lenta.

Dosis:

- Caballos adultos: 20 mL/400 Kg (equivalente a 25 mg de Metamizol Sódico/Kg)
 - Potrillos: 10 mL/150 Kg (equivalente a 33,3 mg de Metamizol Sódico/Kg).
- Repetir la dosis 2 a 3 veces al día.

Contraindicaciones:

- No utilizar en conjunto con Clorpromazina, barbitúricos y/o Fenilbutazona.
- No utilizar en animales con antecedentes de discrasia sanguínea.
- No utilizar en animales hipersensibles a Metamizol Sódico.
- No utilizar en animales que cursen con enfermedad gastrointestinal crónica, hepática o renal.
- No utilizar en período de gestación, lactancia o en animales reproductores.

Efectos adversos y reacciones adversas:

- El uso prolongado puede ocasionar leucopenia.
- La administración subcutánea puede causar irritación en el sitio de inyección.

Interacciones:

- No se debe administrar en conjunto con barbitúricos o Fenilbutazona, porque la interacción farmacológica afecta al sistema enzimático microsomal.
- En conjunto con Clorpromazina puede producir hipotermia grave.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- En animales de competencia, usar solo 5 días antes de la competencia.
- La aplicación del producto por tiempos prolongados, requiere evaluación periódica del paciente.
- La sobredosis de Metamizol Sódico puede provocar eventos convulsivos.
- Usar con precaución en animales de edad avanzada y/o animales con enfermedades cardiovasculares.
- El Metamizol Sódico puede tender a aumentar la probabilidad de hemorragia debido a la supresión en la formación de protrombina.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Metamizol Sódico.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.
- No fumar, comer ni beber durante la administración del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados, contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 50 mL.

Reg. SAG N° 528



MINERICE® Gel refrescante / Gel tópico



Ingredientes:

Agua purificada, Mentol, Propilenglicol, Polietilenglicol 400, Carbomero, Alcanfor, Sulfato de Cobre Heptahidratado, Sulfato de Magnesio, EDTA Disódico, colorante autorizado.

Características:

Minerice® es un gel gratamente refrescante, no grasoso, que es de ayuda para las molestias musculares y articulares de caballos sometidos a una gran exigencia física.

Especie: Caballos.

Cómo aplicar:

- La superficie corporal donde se va a aplicar debe estar limpia y libre de la presencia de otros productos aplicados con anterioridad.
- Cubrir toda el área aplicando Minerice® con la mano o bien con una esponja humedecida con agua. Para obtener un buen resultado y un buen contacto con la piel del animal, se debe masajear suavemente. Es conveniente vendar la extremidad tratada usando papel o acolchado con vendas de descanso.

Cuántas veces aplicar:

Se recomienda aplicar a lo menos dos veces al día, antes y después del trabajo físico.

Cuándo aplicar:

- **Caballos en training:**
Aplicar antes y después del trabajo deportivo.
- **Después de una competencia deportiva o trabajo que demande un esfuerzo mayor:**
Aplicar como ayuda para aliviar las molestias que se producen después de las competencias de alta exigencia, como son los concursos de salto, adiestramiento, polo, carreras, prueba completa, enduro, largas excursiones, rodeos, etc.

Transporte del caballo:

Aplicar Minerice® y colocar las protecciones de transporte. El caballo se sentirá agradado y llegará en mejores condiciones para la competencia.

Como baño refrescante:

Se puede usar como baño refrescante y revitalizador si se usa del siguiente modo: Diluir 10 a 15 g (1 cucharada) de Minerice® en un recipiente con 400 mL (2 tazas) de agua. Mezclar vigorosamente hasta formar una crema suave y uniforme. Luego mezclar la crema así formada con aproximadamente 5 litros de agua. Aplicar esta dilución en el cuerpo del animal con una esponja y luego enjuagar.

Precauciones:

- No poner otro producto en la misma zona donde se aplicará Minerice®.
- Aplicar sobre zonas bien lavadas y limpias.
- No restregar o masajear exageradamente.
- No aplicar sobre heridas abiertas o piel dañada.
- No colocar el vendaje muy apretado.
- Evitar el contacto con las zonas genitales, ojos y membranas mucosas.
- Si al aplicar Minerice® se produce irritación excesiva, suspender el tratamiento.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

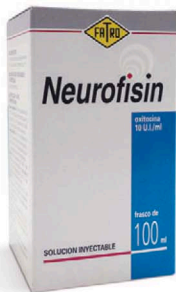
Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Presentación:

Envase con 500 g.

NEUROFISIN® Oxitocina sintética / Solución inyectable



Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
Oxitocina Acetato equivalente a 10 UI de Oxitocina
Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

- Parto prolongado por inercia uterina primaria o secundaria, hemorragia posparto, retención de placenta.
- Estimulación de la secreción láctea posparto o vaciamiento del cuarto mamario mastítico previo a la terapia antibiótica.
- Acción coadyuvante en la reposición del útero en caso de prolapso.
- Vaciamiento de la cavidad uterina en la terapia de la piometra y de la endometritis.

Especie de destino: Caballos (yeguas).

Vías de administración:

Intramuscular, subcutánea o endovenosa lenta.

Dosis:

Yeguas:
4 a 6 mL (equivalente a 40 a 60 UI de Oxitocina) por animal, por vía intramuscular o subcutánea; o 2 a 4 mL (equivalente a 20 a 40 UI de Oxitocina) por animal, por vía endovenosa lenta. Si el efecto fuera eventualmente insuficiente, repetir la misma dosis media hora después de la primera inyección.

Contraindicaciones:

- No administrar en casos de distocia por mala presentación fetal hasta corregir esta situación.
- No administrar en animales que cursen con estados de hipocalcemia y/o hipoglucemia severa.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Se debe administrar solo una vez que se haya producido la dilatación completa del cérvix uterino.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- Lavarse las manos después de administrar el producto.
- Evitar la administración por mujeres embarazadas, debido a que puede provocar contracciones uterinas.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar entre 2 y 25 °C, en un lugar fresco y protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 100 mL.
Reg. SAG N° 1622-B





OFTAVET® Antibiótico oftálmico / Solución oftálmica

Composición:

Cada mL de solución oftálmica contiene:
 Ciprofloxacino Clorhidrato Monohidrato 3,49 mg
 (Equivalente a 0,3% de Ciprofloxacino base)
 EDTA Disódico Anhidro 2,33 mg
 (Equivalente a 0,2% de EDTA base)
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Oftavet® solución oftálmica, es un antibiótico de uso tópico indicado para tratar infecciones oculares superficiales y profundas del ojo y sus anexos, incluyendo úlceras corneales infectadas con bacterias sensibles a la droga.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración:

Tópica por instilación en el saco ocular inferior.

Dosis:

Caballos: 2 gotas por ojo cada 6 horas por 7 días.

Modo de empleo:

Administrar en forma aséptica. Lavarse las manos previo a la manipulación y evitar que el frasco tome contacto con los ojos del paciente.

Contraindicaciones:

- Oftavet® solución oftálmica, está contraindicado en pacientes con hipersensibilidad a los ingredientes activos u otras quinolonas.

- No usar en hembras preñadas ni en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Una hipersensibilidad podría ocasionar eritema, picazón, hinchazón, lagrimeo. En caso de aparición de alguna reacción de hipersensibilidad, suspender el uso y consultar a un Médico Veterinario.

Interacciones:

Puede ocurrir sinergismo con aminoglicósidos, cefalosporinas de 3ª generación y penicilinas de amplio espectro.

Uso durante la gestación y lactancia:

Debido a que no existen antecedentes acerca del uso de Ciprofloxacino vía ocular en hembras preñadas, se recomienda no usar en este estado, ni tampoco durante la lactancia.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Para uso oftálmico solamente.
 - Las fluoroquinolonas, como Ciprofloxacino, no deben utilizarse como primera línea de tratamiento, excepto que no exista alternativa terapéutica disponible. Cuando se empleen como segundo tratamiento, deberá ser sobre la base de estudios de susceptibilidad.
 - Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

Para disminuir el riesgo de contacto, personas hipersensibles a las quinolonas deberían usar guantes de goma para evitar el contacto. En caso de contacto con la piel, lavar inmediatamente la zona afectada con abundante agua. Si la irritación persiste, consultar al médico. En caso de contacto ocular, lavar inmediatamente con abundante agua, si la visión es borrosa, llevar inmediatamente a un centro asistencial.

Período de resguardo:

No administrar a caballos destinados al consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Desear los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original. No arrojar el envase vacío o con restos de producto en ríos, lagos o torrentes de agua natural. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. Contactar a la empresa fabricante o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura entre 2 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto, utilizar dentro de 4 semanas y mantener a temperatura entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Descartar el producto sin utilizar luego de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria retenida.

Presentación:

Frasco gotario con 5 mL.

Reg. SAG N° 2105



OVOLUTE® Prostaglandina sintética / Solución inyectable

Composición:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:
 Cloprostenol Sódico 7,89 mg
 (Equivalente a 7,5 mg de D (+)-Cloprostenol base)
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Efectos farmacológicos:

El D-Cloprostenol es un análogo sintético de la PGF2α y posee una actividad biológica semejante a esta prostaglandina endógena natural. El D-Cloprostenol es capaz de producir en pequeñas dosis los efectos luteolíticos y estimulantes del miometrio propios de la PGF2α, lo que fundamenta las indicaciones terapéuticas que posee.

Indicaciones de uso:

1) Inducción o sincronización del estro.

Si se diagnostica un cuerpo lúteo funcional, la inyección de **Ovolute®** origina luteólisis y estro con ovulación entre el 2° y 4° día después de la administración. El cuerpo lúteo o quistes desaparecen a los pocos días. **Ovolute®** también puede ser usado para acortar el ciclo o sincronización del estro.

2) Expulsión fisiológica o patológica del contenido uterino.

Debido al efecto estimulante de **Ovolute®** sobre la musculatura del útero, el contenido del útero es expulsado. Este efecto puede ser usado para la inducción del parto, aborto (antes del día 35 en caballos) y en endometritis. El aborto o expulsión se produce normalmente al 1° o 2° día después de la inyección.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Intramuscular.

Dosis:

Caballos (yeguas):

0,3 a 1 mL (equivalente a 25 a 75 µg de D-Cloprostenol), en todas sus indicaciones. Inducción del estro y acortamiento del ciclo.

En inducción de parto: Administrar después del día 320 de gestación. El parto generalmente tiene lugar en algunas horas.

Contraindicaciones:

- No usar en hembras preñadas, con excepción de las indicaciones mencionadas (aborto o parto).
 - No administrar a animales hipersensibles a Cloprostenol.

Interacciones:

- No emplear en animales bajo tratamiento con antiinflamatorios no esteroideos, ya que se inhibe la síntesis de prostaglandinas endógenas.
 - La actividad de otros agentes oxitóxicos puede verse aumentada tras la administración de Cloprostenol.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- No fumar, comer o beber durante la manipulación y administración del producto.
 - No manipular por mujeres embarazadas.
 - No manipular por personas que sufren enfermedades del tracto respiratorio.
 - No manipular por personas hipersensibles a Cloprostenol.
 - En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
 - En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar inserto del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:

Frasco ampolla con 20 mL y 50 mL.

Reg. SAG N° 1600




Composición:

Cada 30 g de polvo contiene:	
L-Triptófano	1.500 mg
Vitamina B ₁ (Tiamina)	800 mg
Magnesio	240 mg
Vitamina B ₆ (Piridoxina)	150 mg
Excipientes c.s.p.	30 g

Ingredientes:

Levadura de cerveza, Tiamina Di-Cloruro, Magnesio Óxido, Piridoxina Clorhidrato, preservante autorizado, esencia de manzana.

Análisis garantizado:

Proteína cruda (mín.)	35 %
Grasa cruda (mín.)	3 %
Fibra cruda (máx.)	4 %
Humedad (máx.)	10 %

Características:

Pacihorse® Focus es un suplemento nutricional en polvo diseñado como ayuda para aliviar el estrés en caballos propensos a tener comportamiento excitable. **Pacihorse® Focus** es una buena fuente de Triptófano, Magnesio y Vitaminas B₁ y B₆, que en conjunto permiten apoyar al sistema nervioso, promoviendo un comportamiento equilibrado, mejorando el estado de alerta y atención, sin causar letargo.

El Triptófano es un aminoácido esencial precursor de Serotonina, neurotransmisor asociado con la inhibición del miedo, agresividad o estrés. El Magnesio es esencial para la función muscular, síntesis de proteínas y el desarrollo cerebral, y las Vitaminas B₁ (Tiamina) y B₆ (Piridoxina), son fundamentales para la adecuada síntesis de neurotransmisores y función neuronal.

Pacihorse® Focus es un excelente suplemento, que ha sido especialmente formulado para caballos nerviosos y de temperamento fuerte, en los cuales se dificulta su entrenamiento y la obtención del máximo rendimiento.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral.

Carga (antes de la situación estresante):

- **Hasta 300 Kg:** Administrar 2 cucharadas rasas de polvo por animal al día, por 7 días.
- **Hasta 600 Kg:** Administrar 4 cucharadas rasas de polvo por animal al día, por 7 días.

Mantención:

- **Hasta 300 Kg:** Administrar 1 cucharada rasa de polvo por animal al día, por 7 días.
- **Hasta 600 Kg:** Administrar 2 cucharadas rasas de polvo por animal al día, por 7 días.

Incluye cuchara dosificadora

1 cucharada rasa = aprox. 15 g de polvo.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 Kg.

Reg. LENA N° RM 03-008N

**NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO
USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL**

POMADA SULFAVITAMINADA Antibacteriano - Cicatrizante / Pomada

Composición:

Cada 100 g de pomada contiene:	
Sulfanilamida	5 g
Óxido de Zinc	5 g
Vitamina A Palmitato	250.000 UI
Vitamina D ₂	90.000 UI
Excipientes c.s.p.	100 g

Indicaciones de uso:

Tratamiento antibacteriano, cicatrizante y regenerador de heridas, quemaduras y erosiones cutáneas.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Tópica.

Dosis y modo de empleo:

Limpiar cuidadosamente la zona afectada. Luego aplicar suficiente pomada directamente en la herida. La aplicación puede repetirse 2 o 3 veces al día hasta que la herida cierre.

Contraindicaciones:

- No usar en animales sensibles a alguno de los componentes del producto.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

El uso prolongado de Sulfanilamida tópica, componente del producto, puede ocasionar sensibilización de la piel.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- En lesiones extensas usar con precaución y por períodos no muy prolongados.
- En caso de observarse irritación o enrojecimiento en los bordes de la lesión o en el tejido próximo, discontinuar su uso y consultar a un Médico Veterinario.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a algún principio activo de la composición.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Envase con 250 g.

Reg. SAG N° 956



POMADRAG® Antiséptico - Cicatrizante - Lubricante - Anestésico local / Pomada

Composición:

Cada 100 g de pomada contiene:	
Cetrimida	0,50 g
Benzocaína	0,50 g
Excipientes c.s.p.	100 g

Indicaciones de uso:

Tratamiento de heridas por roce e infectadas con agentes patógenos sensibles a Cetrimida.

Especie de destino: Caballos.

Vía administración: Tópica.

Dosis y modo de empleo:

Limpiar la zona afectada. Aplicar Pomadrag® dejando una delgada película que cubra la herida. Repetir 2 o 3 veces al día hasta la cicatrización.

Contraindicaciones:

No usar en animales con hipersensibilidad a alguno de sus componentes.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Cetrimida o Benzocaína.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Envase con 500 g.

Reg. SAG N° 1639



RHINOLIN® Mucolítico / Solución inyectable

Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:	
Bromhexina Clorhidrato	3 mg
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Indicado en el tratamiento de las enfermedades respiratorias asociadas a una mayor producción o a un aumento en la viscosidad del mucus bronquial, tales como bronquitis aguda o crónica, bronconeumonía aguda o crónica, rinitis. Asimismo se indica como terapia de apoyo al tratamiento antimicrobiano específico.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Intramuscular.

Dosis:

- Dosis del principio activo:

0,15 mg/Kg.

- Dosis del producto:

5 mL/100 Kg.

Como referencia potrillos: 10 a 15 mL/día.

Como referencia caballos adultos: 20 a 30 mL/día.

Frecuencia y duración del tratamiento:

Administrar cada 24 horas. Para lograr un óptimo efecto se recomienda la administración por al menos 5 días acorde al Médico Veterinario tratante.

Contraindicaciones:

- No administrar en casos de edema pulmonar.
- No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a Bromhexina.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Si la dosis requerida es mayor a 20 mL, se sugiere dividirla en dos o más puntos de aplicación.
- En caso de etiología de origen infeccioso, deberá acompañarse en su uso con un antibiótico específico.

Precauciones especiales para el operador:

- En el caso de exposición ocular, irrigar los ojos con agua a temperatura ambiente por al menos 15 minutos. Si existe irritación o ésta persiste consultar a un médico.
- En el caso de exposición dérmica, lavar el área con agua y jabón. Si existe irritación o ésta persiste consultar a un médico.
- En el caso de inyección accidental se debe solicitar atención médica.

Período de resguardo:

No administrar en caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 100 mL.

Reg. SAG N° 1815



SHAMPOO FINA SANGRE DP Shampoo especialmente formulado para caballos

Ingredientes:

Agua purificada, Lauril Éter Sulfato de Sodio, Glicerina, Cocamidopropil Betaina, Cocamida DEA, Cloruro de Sodio, fragancia autorizada, Ácido Cítrico Anhidro y preservantes autorizados.

Características:

Shampoo Fina Sangre limpia y acondiciona el pelaje. Elimina el sudor y la caspa. Brinda brillo y sedosidad, realizando la conformación natural del pelaje del caballo. Shampoo Fina Sangre está especialmente formulado para el cuidado del pelaje del caballo.

Especie: Caballos.

Modo de empleo:

- Mojar y aplicar una cantidad suficiente de shampoo.
- Masajear energicamente.
- Enjuagar con abundante agua.
- Una vez seco, cepillar para obtener un lustroso acabado.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 500 mL.



TABERMIC® 10% Fasciolicida / Suspensión oral



Composición:

Cada 100 mL de suspensión oral contiene:
 Closantel Sódico Dihidrato 10,875 g
 (Equivalente a 10 g de Closantel base)
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Indicaciones de uso:

Fasciolicida. Indicado para el control y tratamiento de *Fasciola hepatica*.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

Caballos:

- Dosis del principio activo:
15 mg/Kg de peso corporal. Dosis única.
- Dosis del producto:
15 mL/100 Kg de peso corporal. Dosis única.

Modo de empleo:

Administrar mediante jeringa o pistola dosificadora.

Contraindicaciones:

- No administrar en animales con hipersensibilidad conocida a Closantel.
- No utilizar en animales durante el período de lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

A las dosis terapéuticas recomendadas la tolerancia es buena en las especies de destino y no se observa ninguna reacción adversa.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- No fumar, comer o beber durante la manipulación y administración del producto.
- No manipular por personas hipersensibles a Closantel.
- Lavarse las manos inmediatamente después de manipular el producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.
- En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 4 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Envase con 500 mL.

Reg. SAG N° 369

AGITAR ANTES DE USAR

TENIMOX® Antiparasitario interno de amplio espectro / Pasta oral

Composición:

Cada 100 g de pasta oral contiene:
 Doramectina 1,2 g
 Praziquantel 9,0 g
 Excipientes c.s.p. 100,0 g

Indicaciones de uso:

Tenimox® es un antiparasitario de amplio espectro, que gracias a su composición a base de Doramectina y Praziquantel, es efectivo contra nematodos, tales como, pequeños y grandes estróngilos, *Parascaris equorum* y *Oxyuris equi*. Es efectivo también contra cestodos como *Anoplocephala perfoliata* y miasis obligatorias producidas por parásitos como *Gasterophilus* spp. Tenimox® es eficaz al menos por 80 días posteriores a la administración.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Oral.

Dosis:

- Dosis de los principios activos:
Doramectina: 0,2 mg/Kg de peso.
Praziquantel: 1,5 mg/Kg de peso.
- Dosis del producto:
1 jeringa de 10 g por cada 600 Kg de peso, en dosis única.

Contraindicaciones:

- No utilizar en animales con daño hepático y/o renal.
- No utilizar en potrillos menores de 5 meses.
- No utilizar en animales en mal estado o en situaciones de estrés.
- No utilizar en hembras preñadas.

Advertencias:

Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- No comer durante la administración del producto a los animales.
- Lavar las manos después de la manipulación del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en lugar fresco y seco, entre 2 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Jeringa dosificadora con 10 g.

SABOR A CHERRY



TERIL® Antiespumante y antitimpanizante / Suspensión oral

Composición:
 Cada 100 mL de suspensión oral contiene:
 Emulsión de Simeicona (30%) 5 g
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Indicaciones de uso:
 Timpanismo o meteorización (empastadura).
 Sobrecarga gástrica y cólicos gaseosos.

Especie de destino: Caballos.
Vía de administración: Oral.

Dosis:
Caballos:
 100 - 200 mL (equivalentes a 1,5 - 3 g de Simeicona)/animal en dosis única. La dosis puede ser dividida en 2 administraciones cada 12 horas.

Modo de empleo:
 El producto puede ser administrado mezclado con agua.

Contraindicaciones:
 No administrar en animales con hipersensibilidad al principio activo.

Interacciones:
 No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias:
 Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:
 - En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
 - En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:
 Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:
 Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 7 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:
 Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:
 Envase con 500 mL y 5 L.
Reg. SAG N° 408
AGITAR ANTES DE USAR



TOCOPER® Fungicida - Antiséptico / Solución tópica

Composición:
 Cada 100 g de solución tópica contiene:
 Naftenato de Cobre 38 g
 (Equivalente al 3,04% de Cobre)
 Excipientes c.s.p. 100 g

Indicaciones de uso:
 - Lesiones podales.
 - Foot-rot.
 - Endurecedor de cascos y almohadillas plantares.

Especie de destino: Caballos.
Vía de administración: Tópica.

Modo de empleo, dosis, frecuencia y duración del tratamiento:
 Limpiar y/o despalmar cascos, luego aplicar el producto en forma directa sobre la zona afectada y esparcirlo utilizando una brocha, de manera de obtener una película protectora. El tratamiento se puede repetir cada 24 horas hasta la desaparición de los síntomas.

Efectos adversos y reacciones adversas:
 Podría observarse pérdida de pelaje de carácter transitorio y reversible, cuando el producto se aplica en exceso y escurre a zonas con pelo.

Sobredosis:
 Es poco probable que existan sobredosis cuando el producto es aplicado siguiendo las recomendaciones de uso.

Advertencias y precauciones especiales de uso:
 - No colocar exceso de producto en zonas con pelo, puede producir pérdida de pelo.
 - Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Uso durante la preñez, lactancia y en animales reproductores:
 - Se puede usar en hembras preñadas o en lactancia, con el cuidado de no aplicar en las ubres de hembras en lactancia.
 - No administrar en animales reproductores.

Precauciones especiales para el operador:
 - Al aplicar el producto, usar guantes y una brocha.
 - No manipular por personas hipersensibles al principio activo.
 - En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación acudir a un centro médico.
 - En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Período de resguardo:
 No utilizar en caballos destinados a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:
 Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:
 Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:
 Venta bajo receta Médico Veterinaria.
Para Perú: Venta libre.

Presentación:
 Frasco con 250 mL.
Reg. SAG N° 931





Composición:

Cada 100 g de gel tópico contiene:
 Diclofenaco Sódico 1 g
 Excipientes c.s.p. 100 g

Indicaciones de uso:

Topflam® está indicado para el control del dolor y la inflamación asociados al sistema musculoesquelético.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Tópica.

Dosis y modo de empleo:

7,3 g de gel o una banda de 13 cm de gel, dos veces al día por 5 días, equivalente a 73 mg de Diclofenaco Sódico en cada aplicación. Frotar la piel sobre la articulación a tratar con el producto hasta que éste se absorba completamente.

Contraindicaciones:

- No administrar en animales hipersensibles al principio activo.
- No usar en conjunto con AINEs.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.
- No administrar en potrillos menores de un año.

Interacciones:

Se debe evitar el uso de otras drogas de aplicación tópica ya que pueden inhibir la absorción de Topflam® y causar irritación en la zona de aplicación. No se ha estudiado la administración concomitante con otros AINEs por vía sistémica.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Exceder la dosis recomendada o tratar varias articulaciones a la vez en un mismo animal, puede incrementar las concentraciones plasmáticas de Diclofenaco.
- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- Utilizar guantes al aplicar el producto.
- No manipular por personas hipersensibles a Diclofenaco Sódico.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar envase del producto.
- En caso de ingestión accidental acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar envase del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 12 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Para Perú: Almacenar en lugar fresco y seco, a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C, protegido de la luz.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Pomo con 120 g.

Reg. SAG N° 2042



Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Tramadol Clorhidrato 50 mg
 (Equivalentes a 43,9 mg de Tramadol base)
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Propiedades:

Tramadol Clorhidrato es un agonista opioide sintético que actúa principalmente a través de la unión a receptores μ , además de inhibir la recaptura de las monoaminas Serotonina y Noradrenalina. Es a partir de los dos mecanismos mencionados anteriormente, que se inhibe la sensación de dolor a nivel central, provocando una potente analgesia (antinocicepción) y un moderado efecto ansiolítico.

Indicaciones de uso:

Triamcol®, Tramadol Clorhidrato 5%, solución inyectable, está indicado como analgésico en el manejo del dolor agudo de intensidad baja a severa que acompaña a cuadros de cólicos en caballos.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Endovenosa.

Dosis:

- **Dosis del principio activo:**
2 mg de Tramadol Clorhidrato por Kg de peso corporal.
 - **Dosis del producto:**
4 mL por cada 100 kilos de peso corporal.
- Dosis única. Se puede administrar hasta una segunda dosis del producto dejando pasar al menos 4 horas entre tratamientos.

Modo de empleo:

La administración del producto debe ser lenta (5 a 10 minutos) para minimizar los posibles efectos adversos.

Contraindicaciones:

- No administrar a caballos que presenten una hipersensibilidad conocida a Tramadol.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

- En caballos, durante la administración por vía endovenosa de Tramadol Clorhidrato se pueden observar náuseas, salivación y temblores. Estos efectos desaparecen si la administración por esta vía se hace en forma lenta (en 5 a 10 minutos).
- Luego de la administración endovenosa se podría producir aumento de la presión arterial sistólica y taquicardia en individuos más sensibles, lo que debiera remitir dentro de los 30 a 60 minutos posteriores a la administración.

Interacciones:

- Para aumentar la eficacia analgésica de Tramadol, éste puede ser administrado concomitantemente con otros analgésicos como opioides (Morfina, Petidina, Fentanilo, Metadona, Codeína, Butorfanol, Buprenorfina) y antagonistas de receptores N-metil-D- Aspartato (NMDA) (Ketamina, Memantina, Amantadina, Dextrometorfano). También puede ser administrado con antiinflamatorios de tipo AINEs.
- No administrar Tramadol en conjunto con fármacos inhibidores de la Monoaminoxidasa (MAO) como Selegilina e Isoniazida; antidepresivos tricíclicos e inhibidores selectivos de la recaptura de Serotonina (SSRI) como Fluoxetina, Sertralina y Paroxetina; SSRI e inhibidores de la recaptura de Noradrenalina como Clomipramina, antagonistas de Serotonina como Ciproheptadina; antagonistas de Noradrenalina como Prazosina; agonistas de Noradrenalina como Clonidina. Los fármacos mencionados al administrarse junto con Tramadol pueden llevar a síndrome serotoninérgico.
- Naloxona revierte la eventual depresión respiratoria que podría causar Tramadol, pero no es útil para tratar otros síntomas causados por la inhibición de la recaptura de monoaminas. La Naloxona incluso podría incrementar el riesgo de convulsiones.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- Se recomienda no administrar en animales con antecedentes de convulsiones.

Precauciones especiales para el operador:

Durante la manipulación y aplicación del producto se recomienda el uso de guantes. En el caso de ingestión, contacto o inyección accidental se recomienda:

- **Primeros auxilios:** Las personas que desarrollen reacciones serias de hipersensibilidad (anafilácticas) deben recibir inmediatamente atención médica. Si la persona no está respirando, dar respiración artificial. Si la respiración es difícil, proveer Oxígeno. Obtener atención médica.
- **Riesgo de contacto con la piel:** En el caso de que exista contacto con la piel se recomienda lavar inmediatamente con abundante agua y jabón. En el caso de existir algún tipo de irritación, se recomienda acudir al médico.
- **Riesgo de contacto con los ojos:** En el caso de que exista contacto con los ojos se recomienda lavar inmediatamente con abundante agua durante 15 minutos aproximadamente. En el caso de existir algún tipo de irritación se recomienda acudir al médico.
- **Riesgo de ingestión:** En el caso de ingestión accidental se recomienda enjuagar la boca con abundante agua. No inducir el vómito a menos que sea indicado por un médico. Se recomienda acudir a un centro asistencial con prontitud.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 2 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria retenida.

Presentación:

Frasco ampolla con 50 mL.

Reg. SAG N° 2169



TRIPLE Vitaminas B₁, B₆ y B₁₂ / Solución inyectable



Composición:
Cada 5 mL de solución inyectable contiene:
Tiamina Clorhidrato (Vitamina B₁) 220 mg
Piridoxina Clorhidrato (Vitamina B₆) 220 mg
Cianocobalamina (Vitamina B₁₂) 21 mg
Excipientes c.s.p. 5 mL

Indicaciones de uso:
Indicado en estados carenciales de Vitaminas B₁, B₆ y B₁₂. Como adyuvante en el tratamiento de enfermedades que cursen con deficiencias de Vitaminas B₁, B₆ y B₁₂.

Especie de destino: Caballos.
Vía de administración: Intramuscular.

Dosis del producto:
- Caballos adultos: 5 a 10 mL al día, en dosis única.
- Potrillos: 5 mL al día, en dosis única.
Repetir la dosificación en caso necesario.

Contraindicaciones:
No usar en animales hipersensibles a Tiamina administrada vía parenteral, por riesgo de shock anafiláctico.

Interacciones:
La Tiamina puede acrecentar la actividad de los agentes bloqueadores neuromusculares; se desconoce su importancia clínica.

Incompatibilidades:
Las vitaminas del complejo B no debieran mezclarse con otras drogas. La vitamina B en general presenta incompatibilidad con: Cloranfenicol, Hidrocloruro de Clorpromacina, Metilprednisolona, infusiones endovenosas de Bicarbonato de Sodio.

Advertencias:
Mantener fuera del alcance de los niños.
Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:
Desechar los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos.

Condiciones de almacenamiento:
Conservar a temperatura ambiente entre 2 y 30 °C, al abrigo de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:
Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentaciones:
Frasco ampolla con 5 mL y estuche con 3 frascos ampolla de 5 mL cada uno.
Reg. SAG N° 530

PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA

VASELINA LÍQUIDA Laxante / Solución oral



Composición:
Cada 100 mL de solución oral contiene:
Vaselina líquida (Aceite mineral) 100 mL

Indicaciones de uso:
Laxante en la terapia de impactación y/u obstrucciones intestinales.

Especie de destino: Caballos.
Vía de administración: Oral.

Dosis y modo de empleo:
Administrar mediante sonda nasogástrica 2 a 4 litros de vaselina líquida por cada 450 Kg de peso, hasta la remisión de los síntomas clínicos.

Contraindicaciones:
- No administrar cuando existe riesgo de regurgitación u otras dificultades deglutorias preexistentes.
- No administrar a potrillos o yeguas preñadas.

Efectos adversos y reacciones adversas:
- La absorción de cantidades significativas de vaselina desde el intestino, puede causar reacciones granulomatosas en hígado, bazo y ganglios linfáticos mesentéricos.
- La administración de vaselina por grandes períodos de tiempo o en forma frecuente puede interferir con la normal absorción de nutrientes (vitaminas liposolubles). Si la condición persiste consulte a un veterinario.

Interacciones:
- No administrar en conjunto con Docusato Sódico ya que podría incrementar la absorción de la misma.

- No administrar en conjunto con preparados de vitaminas liposolubles, ya que interfiere con la absorción de estas.

Advertencias y precauciones especiales de uso:
- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Usar con precaución en animales deshidratados y/o debilitados.
- Asegurarse de que la sonda se encuentre efectivamente en el estómago antes de administrar este producto, para disminuir el riesgo de neumonitis lipóide.

Precauciones especiales para el operador:
- En caso de contacto con los ojos, lavar con abundante agua por al menos 15 minutos. Si existe irritación consultar al médico.
- En caso de ingestión de grandes cantidades, obtener ayuda médica inmediata.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:
Desechar los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos.

Condiciones de almacenamiento:
Almacenar a temperatura ambiente, entre 2 y 30 °C, al abrigo de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:
Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:
Frasco con 1 L.
Reg. SAG N° 2097

VITAHORSE® Suplemento nutricional biopotenciador con Carnitina / Jarabe



Composición:
Cada 100 mL de jarabe contiene:
Carnitina HCl 5 g
Sorbitol 30 g
Cloruro de Magnesio 2 g
Potasio 3,3 g
Sodio 6,3 g
L-Triptófano 10 mg
Vitamina C 0,2 g
Excipientes c.s.p. 100 mL

Ingredientes:
Agua purificada, Sorbitol 70%, miel de abeja, DL-Carnitina Clorhidrato, minerales declarados, Carboximetilcelulosa, esencia de manzana, Vitamina C, L-Triptófano, agentes preservantes, colorantes y saborizantes autorizados.

Análisis garantizado:
Proteína cruda (min.) 2,3 %
Grasa cruda (min.) 0,0 %
Fibra cruda (máx.) 0,0 %
Humedad (máx.) 39,0 %

Características:
VitaHorse® es un excelente suplemento alimenticio especialmente formulado para caballos a base de Carnitina, Sorbitol, Cloruro de Magnesio, Potasio, Sodio, L-Triptófano y Vitamina C. Recomendado para mejorar la performance de caballos de selección.

- Especialmente formulado para caballos de alto rendimiento sometidos a estrés, desgaste energético y pérdida de electrolitos debido al ejercicio frecuente.
- Mejorador de la condición física para enfrentar la reproducción, el parto y la lactancia.
- Acelera la recuperación de caballos convalecientes.

Especie: Caballos.
Instrucciones de uso:
VitaHorse® se administra por vía oral.
- **Previo a la competencia:** 50 mL al día por caballo, durante 3 - 5 días previos a la competencia.
- **Durante el periodo reproductivo, preñez y lactancia:** 20 mL al día por caballo, durante 20 - 30 días, de acuerdo a la condición física del animal.

Advertencias:
Mantener fuera del alcance de los niños.
Condiciones de almacenamiento:
Almacenar en lugar fresco, seco y protegido de la luz, a no más de 30 °C.

Condición de venta:
Venta libre.

Presentaciones: Envase con 500 mL, 1 y 3,8 L.
Reg. LENA N° RM 03-008N

NO CORRESPONDE A UN ALIMENTO COMPLETO USO EXCLUSIVO EN LA ALIMENTACIÓN ANIMAL CON AGRADABLE SABOR A MANZANA

Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Vitamina A Palmitato 500.000 UI
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Indicada en el tratamiento y la prevención de estados carenciales en animales en crecimiento o sometidos a altas exigencias productivas, como lactancia y preñez.

Especie de destino: Caballos.

Vía de administración: Intramuscular.

Dosis:

Caballos:
 0,3 mL por cada 100 Kg de peso (1.500 UI/Kg), en dosis única.

Modo de empleo:

Administrar en forma aséptica.

Efectos adversos y reacciones adversas:

- En algunos casos se puede presentar dolor o inflamación leve a moderada en el sitio de inyección. Estas reacciones son transitorias y desaparecen sin necesidad de tratamiento.
- En casos excepcionales, se pueden producir reacciones anafilácticas. El tratamiento de la anafilaxia debe centrarse en la prevención de emergencia y en la terapia de apoyo para atenuar la respuesta de hipersensibilidad en el animal.

Interacciones:

No utilizar en forma concomitante con otros productos farmacéuticos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.
- Cuando el producto es utilizado en las dosis recomendadas, no existen riesgos de uso durante la preñez y lactancia.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a la Vitamina A.
- Lavarse las manos inmediatamente después de manipular el producto.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de irritación, acudir a un centro médico y mostrar estuche del producto.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente a menos de 25 °C. No refrigerar ni congelar. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 4 semanas. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 50 mL.

Reg. SAG N° 1580



VITAMINA C 30% / Solución inyectable

Composición:

Cada 100 mL de solución inyectable contiene:
 Ácido Ascórbico 30 g
 (Como Ascorbato)
 Excipientes c.s.p. 100 mL

Indicaciones de uso:

Indicado como suplemento nutricional de Vitamina C en estados carenciales debido a la ingesta de una dieta de bajo contenido; como también en animales sometidos a estrés por transporte, participación en muestras o competencias, convalecientes por enfermedad o sometidos a intervención quirúrgica.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración: Intramuscular o endovenosa.

Dosis:

- Caballo adulto: 10 a 15 mL (equivalentes a 3.000 a 4.500 mg) por animal, cada 24 horas, por 7 días.
- Potrillos: 5 mL (equivalentes a 1.500 mg) por animal, cada 24 horas, por 7 días.

Contraindicaciones:

- No administrar a animales hipersensibles a Vitamina C.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

Luego de la administración intramuscular puede presentarse irritación en el punto de inyección.

Interacciones:

- Dosis elevadas pueden aumentar la excreción renal de fármacos como Quinidina y reducir la eficacia de algunos antimicrobianos como aminoglucósidos y Eritromicina.
- Usar con precaución en conjunto con Deferoxamina en pacientes con enfermedad cardíaca preexistente.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Mantener fuera del alcance de los niños.
- Las dosis altas se deben utilizar con precaución en pacientes con Diabetes Mellitus o en pacientes susceptibles a urolitiasis.

Precauciones especiales para el operador:

Abrir con precaución para liberar presión si el producto estuvo almacenado por tiempo prolongado. La refrigeración puede minimizar este efecto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar al abrigo de la luz, a temperatura ambiente entre 15 y 30 °C.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 100 mL.

Reg. SAG N° 1690



VIVEFORT® Cardiotónico / Solución inyectable



Composición:

Cada 10 mL de solución inyectable contiene:
 Esparteína Sulfato Pentahidrato 350 mg
 (Equivalente a 194 mg de Esparteína base)
 Cafeína Anhidra 125 mg
 Excipientes c.s.p. 10 mL

Indicaciones de uso:

- Insuficiencia cardiovascular.
- Apoyo a las calcioterapias (fiebre de leche).

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Intramuscular o endovenosa lenta.

Dosis:

Caballos:

- Dosis de los principios activos:

0,4 a 1,3 mg/Kg de Esparteína base; 0,3 a 0,8 mg/Kg de Cafeína Anhidra en dosis única.

- Dosis del producto:

10 a 30 mL por animal. Dosis única.

Contraindicaciones:

- No utilizar en animales hipersensibles a Esparteína o Cafeína.
- No administrar durante la gestación.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Administrar con precaución en presencia de cuadros de insuficiencia renal.
- Mantener fuera del alcance de los niños.

Precauciones especiales para el operador:

- No manipular por personas hipersensibles a Esparteína o Cafeína.
- En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.
- En caso de inyección accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar estuche del producto.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Condición de venta:

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Estuche con 3 frascos ampolla de 10 mL cada uno.

Reg. SAG N° 930

PROHIBIDA SU VENTA FRACCIONADA

XILA-10® Sedante - Analgésico / Solución inyectable



Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:
 Xilazina Clorhidrato 117 mg
 (Equivalente a 100 mg de Xilazina base)
 Excipientes c.s.p. 1 mL

Indicaciones de uso:

Xila-10®, solución inyectable, produce un estado de sedación acompañado de una relajación muscular general y una reducción de las sensaciones dolorosas.

Por sus propiedades farmacológicas se indica en:

- Manejo y transporte de animales excesivamente nerviosos o agresivos.
- Procedimientos de diagnóstico.
- Procedimientos dentales.
- Cirugías menores de corta duración, tales como limpieza y sutura de heridas, remoción de neoplasias dérmicas, etc.
- Procedimientos ortopédicos como despalmes y herraje.
- Preanestesia en cirugías mayores o prolongadas, con anestésicos generales o locales.

Especie de destino: Caballos.

Vías de administración:

Endovenosa lenta o intramuscular.

Dosis:

Caballos:

- Dosis del principio activo

0,6 - 1,1 mg/Kg, por vía EV lenta.

2,2 - 3,0 mg/Kg, por vía IM.

- Dosis del producto

0,6 - 1,1 mL / 100 Kg, por vía EV lenta, en dosis única.

2,2 - 3,0 mL / 100 Kg, por vía IM, en dosis única.

Modo de empleo:

La administración por vía endovenosa debe hacerse en forma lenta. Luego de la inyección de Xila-10®, el animal se debe mantener en reposo hasta que se haya logrado el efecto deseado.

Contraindicaciones:

- No usar en concomitancia con estimulantes de adrenoceptores (Adrenalina, Noradrenalina, Dopamina).
- No administrar a animales con arritmias ventriculares.
- No utilizar en animales que presenten cuadros intestinales de tipo obstructivo o de impactación intestinal.
- No administrar en hembras preñadas en el último tercio de gestación, excepto en el parto.
- No administrar en hembras en lactancia.

Efectos adversos y reacciones adversas:

En dosis terapéuticas ocasionalmente puede causar leve temblor muscular, bradicardia con bloqueo AV parcial y una disminución de la frecuencia respiratoria.

Interacciones:

La Xilazina no debe ser utilizada en terapéutica conjunta con neurolepticos o tranquilizantes. El uso de Xilazina y barbitúricos origina efectos depresores aditivos; la utilización de barbitúricos para inducir anestesia debe ser a un nivel reducido de dosis y administrado lentamente cuando se inyecte por vía endovenosa. La Xilazina no debe ser utilizada en concomitancia con estimulantes de adrenoceptores (Adrenalina, Noradrenalina, Dopamina).

Advertencias y precauciones especiales de uso:

- Para lograr el efecto deseado, durante la administración del fármaco el animal debe estar tranquilo y en ayuno un mínimo de 6 horas.

- Usar con precaución en animales con afecciones pulmonares, disfunción hepática o renal, enfermedad cardíaca severa, shock, o que se encuentren en condiciones de estrés, tales como calor o frío extremo, en altura, fatigados.

- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Precauciones especiales para el operador:

- Lavarse las manos después de administrar el producto.
- Durante la manipulación del producto, no comer, beber líquidos, ni fumar.

- Evitar el contacto con la piel y los ojos.

- En el caso de existir contacto con los ojos se recomienda lavar con abundante agua por 15 minutos.

- En caso de ingestión accidental, llamar a un médico o a un centro de información toxicológica. No inducir el vómito.

- En caso de autoinyección accidental, consultar a un médico inmediatamente.

Período de resguardo:

No administrar a caballos cuya carne se destine a consumo humano.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho:

Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Para productos vencidos o no utilizados contactar al laboratorio fabricante.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15 y 30 °C, protegido de la luz. Una vez abierto el envase, utilizar dentro de 28 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

Condición de venta:

Venta sólo a Médicos Veterinarios.

Para Perú: Bajo receta de prescripción restringida.

Para otros países: Venta bajo receta Médico Veterinaria.

Presentación:

Frasco ampolla con 50 mL.

Reg. SAG N° 1837

Representantes en Chile de

Organnact®

Calidad, Dedicación, Resultados

COMPLETA LÍNEA DE SUPLEMENTOS
PARA CABALLOS

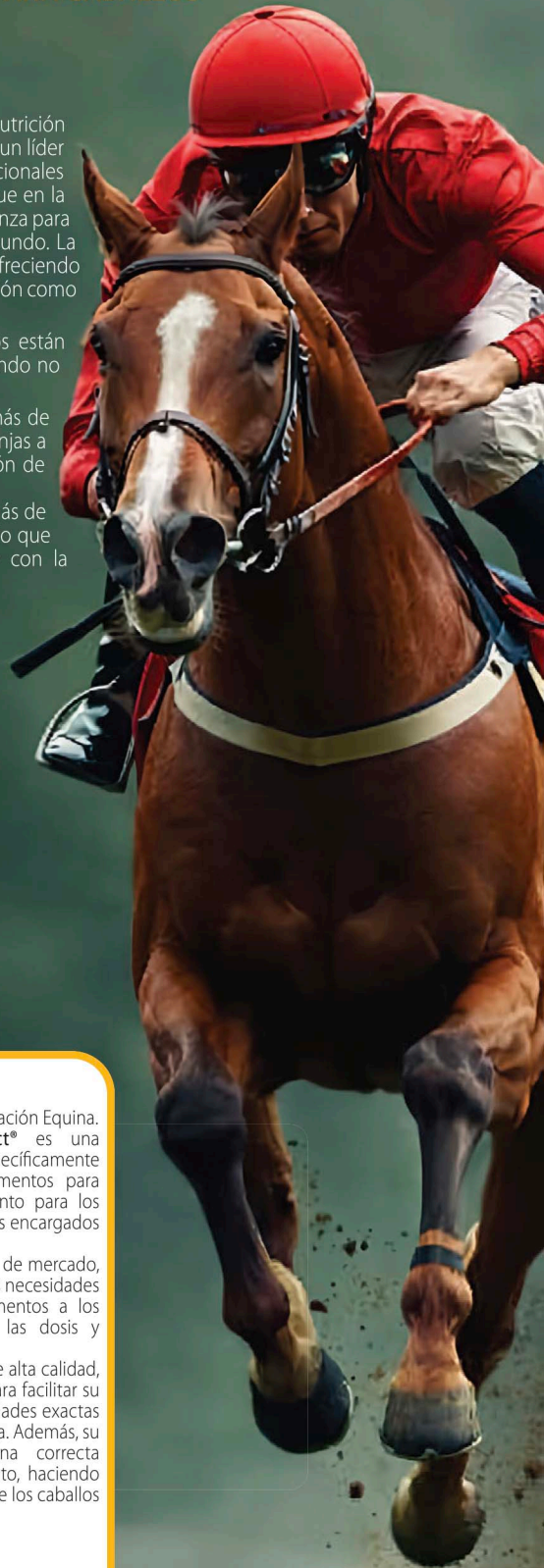
Innovación y Calidad en Nutrición Animal.

Organnact® es una empresa brasileña destacada en la industria de la salud y nutrición animal. Fundada en 1991 en Curitiba, Paraná, la marca se ha consolidado como un líder en el mercado de Brasil y como pionera en el desarrollo de productos nutricionales basados en ingredientes esenciales como prebióticos y probióticos. Su enfoque en la salud y bienestar de los animales ha hecho de **Organnact®** una marca de confianza para los criadores, veterinarios y propietarios de animales en Brasil y en todo el mundo. La empresa se distingue por su compromiso con la calidad y la innovación, ofreciendo soluciones específicas para mejorar la salud animal, tanto en términos de nutrición como de suplementación.

Organnact® entiende que cada animal es único, por lo que sus productos están diseñados para satisfacer las necesidades particulares de cada uno, garantizando no solo un buen sabor, sino también una mejor calidad de vida para los animales.

Con un portafolio de más de 150 productos, **Organnact®** está presente en más de 25.000 puntos de venta en Brasil y en más de 800.000 hogares, establos y granjas a nivel mundial. Su fábrica, equipada con alta tecnología, permite la producción de soluciones eficaces y seguras para la salud animal.

Además de su enfoque en la calidad, **Organnact®** cuenta con un equipo de más de 600 promotores y un programa de relaciones con más de 8.000 veterinarios, lo que demuestra su constante compromiso con el bienestar de los animales y con la educación y apoyo a los profesionales del sector.



Cuchara Dosificadora Organnact®



Precisión y Comodidad en la Suplementación Equina. La Cuchara Dosificadora **Organnact®** es una herramienta innovadora diseñada específicamente para facilitar el suministro de suplementos para caballos, mejorando la experiencia tanto para los propietarios como para los profesionales encargados de la nutrición.

Desarrollada tras un exhaustivo estudio de mercado, esta cuchara dosificadora responde a las necesidades reales de quienes administran suplementos a los animales, garantizando precisión en las dosis y evitando el desperdicio de producto.

Fabricada con materiales duraderos y de alta calidad, la cuchara dosificadora está pensada para facilitar su uso diario, permitiendo medir las cantidades exactas de suplemento de forma rápida y sencilla. Además, su estructura ergonómica garantiza una correcta manipulación y un fácil almacenamiento, haciendo que el proceso de cuidado y nutrición de los caballos sea aún más eficiente.



ANTIOX E-C Suplemento vitamínico y mineral / Polvo oral

Ingredientes:

Levadura de caña de azúcar inactivada y deshidratada, azúcar, harina de maíz, Selenito de Sodio, Acetato de DL-Alfa-Tocoferol, Ácido Ascórbico, aroma de melaza y Butilhidroxitolueno (BHT).

Niveles de garantía:

Proteína cruda (mín.)	220 g/Kg
Selenio (mín.)	180 mg/Kg
Vitamina E (mín.)	50.000 UI/Kg
Vitamina C (mín.)	19 g/Kg

Características:

Suplemento vitamínico y mineral indicado para caballos que desempeñan actividades físicas cuya práctica exige soporte nutricional. Contiene nutrientes antioxidantes: Vitamina E, C y Selenio.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral, solo o mezclado con la ración.

- Potrillos:

Dosis diaria: 10 g. Administrar 1 cucharada por día en la posición 2.

- Adultos:

Dosis diaria: 20 g. Administrar 2 cucharadas por día en la posición 2.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Sachet con 500 g.
Envase conteniendo cucharada dosificadora.



CORPORE POTROS Suplemento de aminoácidos / Polvo oral

Ingredientes:

Harina de maíz, aceite de linaza, harina de soja, azúcar de caña, pared celular de levadura, DL-Metionina, L-Treonina, L-Triptófano, L-Lisina, aroma de manzana verde, BHT (Butilhidroxitolueno), Cloruro de Sodio, aceite de ricino.

Niveles de garantía:

Ácido Linoleico (mín.)	2.250 mg/Kg
Ácido Linolénico (mín.)	7.725 mg/Kg
Ácido Oleico (mín.)	2.985 mg/Kg
Azúcares totales (mín.)	29,7 g/Kg
Beta-Glucanos (mín.)	225 g/Kg
Lisina (mín.)	55 g/Kg
Manano oligosacáridos (mín.)	127 g/Kg
Metionina (mín.)	30 g/Kg
Proteína cruda (mín.)	240 g/Kg
Sodio (mín.)	398 mg/Kg
Treonina (mín.)	44 g/Kg
Triptófano (mín.)	12 g/Kg

Características:

Suplemento de aminoácidos indicado para caballos en crecimiento. Aporta aminoácidos en porción equilibrada, dentro del concepto de proteína ideal. Contiene prebiótico, que ayuda en el mantenimiento del equilibrio intestinal.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral, mezclado con la ración.

Potrillos:

- 3 a 6 meses: 30 g (1 cucharada por día en la posición 10).
- 6 a 9 meses: 60 g (2 cucharadas por día en la posición 10).
- 9 a 12 meses: 90 g (3 cucharadas por día en la posición 10).
- 12 a 15 meses: 120 g (4 cucharadas por día en la posición 10).
- 15 a 18 meses: 180 g (6 cucharadas por día en la posición 10).
- 18 a 30 meses: 240 g (8 cucharadas por día en la posición 10).

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 3 Kg.
Envase conteniendo cucharada dosificadora.



CREATINE ATP Suplemento de aminoácidos / Polvo oral

Ingredientes:

Dextrosa, levadura de caña de azúcar inactivada y deshidratada, Creatina, Trifosfato de Adenosina, pared celular de levadura.

Niveles de garantía:

Azúcares totales (mín.)	196 g/Kg
Beta-Glucanos (mín.)	15 g/Kg
Creatina (mín.)	646 g/Kg
Manano oligosacáridos (mín.)	8.500 mg/Kg
Proteína cruda (mín.)	51 g/Kg
Trifosfato de Adenosina (mín.)	1.187 mg/Kg

Características:

Suplemento de aminoácidos que contiene Creatina y ATP, nutrientes que intervienen en el metabolismo energético. Indicado para caballos atletas en actividad intensa.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral, mezclado con la ración.

- En entrenamiento intenso o competiciones:

Dosis diaria: 40 g (1 cucharada por día en la posición 12).

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentaciones:

Envase con 500 g y 2 Kg.
Envase conteniendo cucharada dosificadora.

ELETRO EQUI Suplemento mineral de aminoácidos / Gel oral

Ingredientes:

Inulina, Glicina, Cloruro de Sodio, Cloruro de Potasio, Oxido de Magnesio, Lactato de Calcio, Dextrosa, goma xantana, aroma de manzana verde, aroma de alfalfa, sacarina, colorante caramelo IV, Metilparabeno, BHT (Butilhidroxitolueno), agua.

Niveles de garantía:

Azúcares totales (mín.)	27 g/Kg
Calcio (máx.)	6.383 mg/Kg
Calcio (mín.)	6.194 mg/Kg
Cloro (mín.)	292 g/Kg
Fructosa (mín.)	11 g/Kg
Glicina (mín.)	31 g/Kg
Glucosa (mín.)	16 g/Kg
Inulina (mín.)	3.921 mg/Kg
Magnesio (mín.)	7.561 mg/Kg
Potasio (mín.)	48 g/Kg
Sodio (mín.)	154 g/Kg

Características:

Suplemento mineral de aminoácidos indicado para la suplementación de electrolitos, Glicina, Glucosa y Fructosa en caballos que practican ejercicios físicos intensos o que son transportados constantemente. Ayuda en el mantenimiento hidroelectrolítico.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral 4 mL para cada 100 Kg de peso, antes, durante y/o después del ejercicio y transporte.

Nota: Poner agua a disposición del animal durante y después de usar el producto.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Jeringa con 80 mL.



GLICOL TURBO Suplemento vitamínico y de aminoácidos / Suspensión oral

Ingredientes:

Proteína de soja texturizada, aceite de soja refinado, azúcar, Cloruro de Colina, Betaína, DL-Metionina, Glicina, L-Arginina, L-Carnitina, L-Lisina, goma xantana, Lecitina de soja, Sorbato de Potasio, Benzoato de Sodio, Propilparabeno, sabor a vainilla, colorante caramelo IV, agua.

Niveles de garantía:

Ácido Aspártico (mín.)	11,5 g/Kg
Ácido Glutámico (mín.)	18 g/Kg
Alanina (mín.)	4.400 mg/Kg
Arginina (mín.)	12 g/Kg
Betaína (mín.)	9.500 mg/Kg
Carnitina (mín.)	4.850 mg/Kg
Cisteína (mín.)	1.500 mg/Kg
Colina (mín.)	9.000 mg/Kg
Fenilalanina (mín.)	5.100 mg/Kg
Glicina (mín.)	43 g/Kg
Glucosa (mín.)	250 g/Kg
Histidina (mín.)	2.700 mg/Kg
Isoleucina (mín.)	4.800 mg/Kg
Leucina (mín.)	7.900 mg/Kg
Lisina (mín.)	37 g/Kg
Metionina (mín.)	23 g/Kg
Prolina (mín.)	5.200 mg/Kg
Proteína cruda (mín.)	52 g/Kg
Serina (mín.)	5.000 mg/Kg
Tirosina (mín.)	3.500 mg/Kg
Treonina (mín.)	4.000 mg/Kg
Triptófano (mín.)	1.200 mg/Kg
Valina (mín.)	5.100 mg/Kg

Características:

Suplemento vitamínico y de aminoácidos indicado para caballos. Tiene componentes que ayudan a mantener la calidad de la nutrición diaria.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Agitar bien antes de usar. Administrar por vía oral dos veces al día.

- Caballos adultos: 25 mL.
- Potrillos de más de un año: 15 mL.
- Potrillos y ponies: 10 mL.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1,5 L.
Envase con tapa dosificadora.

AGITAR ANTES DE USAR



HEMO TURBO Suplemento vitamínico / Suspensión oral

Ingredientes:

Aceite de soja refinado, Ácido Fólico, Piridoxina, Cianocobalamina, Metilparabeno, Lecitina de soja, Benzoato de Sodio, Sorbato de Potasio, Dióxido de Silicio, Polisorbato 80, Sacarina de Sodio, Sucralosa, aroma de manzana verde, BHT (Butilhidroxitolueno), goma xantana, agua.

Niveles de garantía:

Ácido Fólico (mín.)	28 g/Kg
Vitamina B6 (mín.)	495 mg/Kg
Vitamina B12 (mín.)	10.000 µg/Kg

Características:

Suplemento vitamínico indicado para caballos que necesiten de soporte nutricional, así como animales de exposición y/o atletas.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

- Agitar bien antes de usar.
- Administrar por vía oral.
- Caballos adultos: 20 mL/día.
- Potrillos recién nacidos: 10 mL en el 2°, 6° y 12° día después del nacimiento.
- Potrillos y ponies: 15 mL/día.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 L.
Envase con tapa dosificadora.

AGITAR ANTES DE USAR





Ingredientes:

Proteína de soja texturizada, Óxido de Magnesio, Cloruro de Potasio, Fosfato Dicalcico, Azufre ventilado (flor de Azufre), Sacarosa, Acido Fólico, Biotina, Cloruro de Colina, Niacina, Pantotenato de Calcio, Retinol, Tiamina, Riboflavina, Piridoxina, Cianocobalamina, Acido Ascórbico, Colecalciferol, D-Alfa-Tocoferol, Cobre Aminoácido Quelato, Cromo Aminoácido Quelato, Creatina Monohidratada, Hierro Aminoácido Quelato, Selenito de Sodio, Óxido de Zinc, Sulfato de Cobalto, Óxido de Manganeso, L-Arginina, L-Carnitina, L-Glutamina, L-Lisina, L-Treonina, L-Triptófano, Prolina, DL-Metionina, Glicina, Sorbato de Potasio, aroma de manzana verde, colorante caramelo IV, Benzoato de Sodio, Metilparabeno, goma xantana, agua.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral.
 - **Caballos adultos:** 1 jeringa cada 15 días.
 - **Potrillos:** ½ jeringa cada 15 días.

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Jeringa con 56 mL.

Niveles de garantía:

Ácido Aspártico (mín.)	5.750 mg/Kg
Ácido Fólico (mín.)	237 mg/Kg
Ácido Glutámico (mín.)	17 g/Kg
Alanina (mín.)	2.200 mg/Kg
Arginina (mín.)	8.770 mg/Kg
Biotina (mín.)	60 mg/Kg
Calcio (mín.)	32 g/Kg
Calcio (máx.)	45 g/Kg
Carnitina (mín.)	10 g/Kg
Cisteína (mín.)	750 mg/Kg
Cobalto (mín.)	150 mg/Kg
Cobre (mín.)	8 mg/Kg
Colina (mín.)	2.820 mg/Kg
Creatina (mín.)	56 g/Kg
Cloro (mín.)	24 g/Kg
Cromo (mín.)	0,05 mg/Kg
Azufre (mín.)	495 mg/Kg
Fenilalanina (mín.)	2.550 mg/Kg
Hierro (mín.)	3.360 mg/Kg
Fósforo (mín.)	28 g/Kg
Histidina (mín.)	1.350 mg/Kg
Isoleucina (mín.)	2.400 mg/Kg
Leucina (mín.)	3.950 mg/Kg
Glutamina (mín.)	8.500 mg/Kg
Glicina (mín.)	17 g/Kg
Lisina (mín.)	30 g/Kg
Magnesio (mín.)	1.620 mg/Kg
Manganeso (mín.)	300 mg/Kg
Metionina (mín.)	16 g/Kg
Niacina (mín.)	646 mg/Kg
Potasio (mín.)	22 g/Kg
Prolina (mín.)	21 g/Kg
Proteína cruda (mín.)	26 g/Kg
Selenio (mín.)	4 mg/Kg
Serina (mín.)	2.500 mg/Kg
Tirosina (mín.)	1.750 mg/Kg
Treonina (mín.)	23 g/Kg
Triptófano (mín.)	6.676 mg/Kg
Valina (mín.)	2.550 mg/Kg
Vitamina A (mín.)	400.000 UI/Kg
Vitamina B1 (mín.)	490 mg/Kg
Vitamina B2 (mín.)	200 mg/Kg
Vitamina B5 (mín.)	686 mg/Kg
Vitamina B6 (mín.)	247 mg/Kg
Vitamina B12 (mín.)	14.000 µg/Kg
Vitamina C (mín.)	5.760 mg/Kg
Vitamina D3 (mín.)	25.000 UI/Kg
Vitamina E (mín.)	5.750 UI/Kg
Zinc (mín.)	2.190 mg/Kg

Características:

Suplemento vitamínico mineral y de aminoácidos indicado para caballos en diversas fases de la vida.



MUSCLE HORSE TURBO Suplemento vitamínico y de aminoácidos / Polvo oral

Ingredientes:

Proteína texturizada de soya, azúcar de caña, pared celular de levadura, *Saccharomyces cerevisiae* (CBS 493.94), Cloruro de Colina, Creatina, DL-Metionina, Glicina, L-Glutamina, L-Isoleucina, L-Leucina, L-Lisina, L-Treonina, L-Triptófano, L-Valina, aroma de manzana verde, Cloruro de Sodio, aceite de ricino.

Niveles de garantía:

Ácido Aspártico (mín.)	78 g/Kg
Ácido Glutámico (mín.)	121 g/Kg
Azúcares totales (mín.)	49,5 g/Kg
Alanina (mín.)	29 g/Kg
Arginina (mín.)	47 g/Kg
Betaglucanos (mín.)	24 g/Kg
Cisteína (mín.)	10 g/Kg
Cloro (mín.)	1.625 mg/Kg
Colina (mín.)	8.580 mg/Kg
Creatina (mín.)	10 g/Kg
Fenilalanina (mín.)	34 g/Kg
Glicina (mín.)	69 g/Kg
Glutamina (mín.)	4.900 mg/Kg
Histidina (mín.)	18 g/Kg
Isoleucina (mín.)	38 g/Kg
Leucina (mín.)	56 g/Kg
Lisina (mín.)	62 g/Kg
Mananoligosacáridos (mín.)	14 g/Kg
Metionina (mín.)	34 g/Kg
Prolina (mín.)	34 g/Kg
Proteína cruda (mín.)	374 g/Kg
<i>Saccharomyces cerevisiae</i> (CBS 493.94) (mín.)	5 x 10 ⁷ UFC/g
Serina (mín.)	33 g/Kg
Sodio (mín.)	23 g/Kg
Triptófano (mín.)	11 g/Kg
Valina (mín.)	38 g/Kg

Características:

Suplemento vitamínico y de aminoácidos indicado para caballos en crecimiento o adultos que realizan ejercicio regular. Dentro del concepto de proteína ideal, contiene aminoácidos en cantidad equilibrada, proporcionando mantenimiento del rendimiento de caballos deportistas.

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral añadido a la ración.
- Para animales en crecimiento (con más de 18 meses):
 Dosis diaria: 100 g (2 cucharas por día en la posición 13).
- Para animales adultos (con más de 24 meses):
 Dosis diaria: 150 g (3 cucharas por día en la posición 13).

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentaciones:

Envase con 2,5 Kg y 6 Kg.
 Envase conteniendo cuchara dosificadora.



RESISTANCE Suplemento vitamínico y mineral / Polvo oral

Ingredientes:

Cloruro de Potasio, Cloruro de Sodio, Bicarbonato de Sodio, Óxido de Magnesio, Dextrosa, Piridoxina, Riboflavina, Ácido Ascórbico, Tiamina, Cianocobalamina, Cloruro de Colina, Lactato de Calcio.

Niveles de garantía:

Azúcares totales (mín.)	888 g/Kg
Calcio (mín.)	927 mg/Kg
Calcio (máx.)	960 mg/Kg
Cloro (mín.)	11 g/Kg
Colina (mín.)	300 mg/Kg
Magnesio (mín.)	972 mg/Kg
Potasio (mín.)	940 mg/Kg
Sodio (mín.)	10 g/Kg
Vitamina B1 (mín.)	5.880 mg/Kg
Vitamina B2 (mín.)	3.200 mg/Kg
Vitamina B6 (mín.)	7.425 mg/Kg
Vitamina B12 (mín.)	25.000 µg/Kg
Vitamina C (mín.)	17 g/Kg

Especie: Caballos.

Instrucciones de uso:

Administrar por vía oral, mezclado con la ración.

Dosis diaria:

- En entrenamiento:
 20 g (1 cuchara por día en la posición 4).
- En entrenamiento intenso o competiciones:
 40 g (2 cucharas por día en la posición 4).

Condiciones de almacenamiento:

Conservar en lugar seco y aireado, evitando la luz y calor excesivo. Después del uso, mantener el envase cerrado. Se recomienda usar hasta 30 días posteriores a la apertura.

Condición de venta:

Venta libre.

Presentación:

Envase con 1 Kg.
 Envase conteniendo cuchara dosificadora.





*Más de 75 años al servicio
de la Medicina Veterinaria*

Laboratorio
DRAG PHARMA[®]
CONFIABILIDAD TERAPEUTICA