



VADEMECUM
EQUINOS



Calastremé
PRODUCTOS VETERINARIOS



SUMÁ CALASTREMÉ A TU NEGOCIO



Anestésicos	5.
Antibióticos	7.
Antiinflamatorios	10.
Antiparasitarios	16.
Anticatarral - Broncodilatadores	18.
Cicatrizantes	20.
Diuréticos - Antisépticos urinarios	22.
Hepatoprotectores	23.
Neurolíticos	24.
Reproducción	25.
Protectores y reconstituyentes articulares - Casco	27.
Resolutivos - Revulsivos	30.
Suplementos vitamínicos minerales	32.
Tónicos energizantes	39.
Tocolíticos	41.





CALASTREMÉ JUNTO AL DEPORTE





ACEPROMAZINA HAMPTON

ATARÁXICO INYECTABLE TRANQUILIZANTE

Presentación: Frasco x 10 y 50 mL

Fórmula: Acepromazina Maleato 1 g.; Excipiente c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Indicado en general como medicación pre anestésica siendo un agente neuroléptico potente. Como coadyuvante en el control de animales indóciles y/o que al momento del examen clínico presenten traumatismos (Ej: fracturas, quemaduras, etc.) que dificulten su revisión. Se puede utilizar también previo a transportes y/o cargas. Es útil usado en conjunto con otros anestésicos locales o generales para diversos procedimientos o tratamientos (castración, neurectomías, remoción de tumores de piel, cirugías oculares, problemas vinculados al herraje, etc.). En Equinos puede utilizarse como tratamiento adyuvante de laminitis (fase desarrollo) y en casos de cólicos para restablecimientos de tránsito intestinal.

Dosis y vías de administración:

Cada ml de producto contiene 10 mg de Acepromazina. Las dosis a administrar según la especie son:

- **Caninos:** 0,05-0,1 mg/kg EV lento, IM, SC (No exceder 3 mg dosis total). Equivale a 0,05-0,1 ml de Acepromazina Hampto por cada 10 kg de peso. (No superar los 0,3 ml totales).
- **Felinos:** 0,05-0,1 mg /kg EV lento, IM, SC (No exceder 1 mg dosis total). Equivale a 0,025-0,05 ml de Acepromazina Hampton por cada 5 kg de peso. (No superar los 0,1 ml totales).
- **Equinos:** 0,01-0,05 mg /kg EV lento o IM 0,044-0,088 mg/kg SC. Equivale a 0,4 – 2 ml EV o IM o 1,75-3,5 ml SC por cada 400 kg de peso.

Contraindicaciones y limitaciones de uso:

La acetilpromazina tiene acciones adrenolíticas por bloqueo de los receptores alfa por lo que invierte el efecto presor de la adrenalina, que actúa solo sobre los receptores beta. Por lo tanto no se debe usar como amina presora la adrenalina sino la noradrenalina o fenilefrina, que solo actúan sobre receptores alfa. En animales con hepatopatías es recomendable usar con precaución, ya que el componente de ACEPROMAZINA HAMPTON se degrada en el hígado. Puede ocasionar arritmias cardíacas de poca importancia. En animales con antecedentes de trastornos cardíacos es recomendable usar con precaución. En animales con cardiopatías puede aumentar la intensidad de ellas, por lo que se aconseja utilizarlo con precaución así como en animales seniles. Por vía intravenosa, aplicar lentamente. En animales epilépticos puede causar convulsiones. No es recomendable su uso. Como todo derivado fenotiazínico potencia la sensibilidad de los compuestos órgano-fosforados y la del clorhidrato de procaína. Por lo expuesto se debe evitar el uso simultáneo con los mismos. Ocasionalmente los sementales adultos pueden sufrir prolapso irreversible del pene, el que debe ser repuesto manualmente.

Venta con receta veterinaria archivada. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 15° Y 25°C. Centro nacional de intoxicaciones: TEL. 0800-333-0160. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente. Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase. NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inapropiado del mismo.



LIDOCAL HAMPTON

LIDOCAÍNA 2% | ANESTÉSICO LOCAL

Presentación: Frasco ampolla x 100mL

Fórmula: Lidocaína Clorhidrato 2 g.; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Bloqueo nervioso, infiltración local, bloqueo paravertebral, anestesia epidural, anestesia intraarticular, anestesia intravenosa (con torniquete).

Dosis y vías de administración:

- **Anestesia epidural:** Bovinos: 1 a 3 ml/90 kpv. Equinos: 1 a 2 ml/90 kpv. Caninos: 1,1 mg a 2,2 mg/kpv. Lo que equivale a 0,05 a 0,1ml/KPV.
- **Anestesia paravertebral:** Bovinos y Bovinos: 10 a 15 ml en cada punto de inoculación.
- **Anestesia regional endovenosa (con torniquete):** 10 a 20 ml
- **Anestesia troncular:** Depende de la especie y del tamaño del tronco nervioso. Equinos y Bovinos: Nervio maxilar: 10 a 20 ml; Nervio peroneo: 5 a 10 ml; Nervio tibial: 5 a 10 ml; Nervio palpebral: 5 a 8 ml; Nervio digital: 2 a 3 ml.
- **Anestesia intraarticular:** En Bovinos y Equinos adultos: Articulaciones chicas (interfalángicas, nudo): 2 a 5 ml. Articulaciones grandes (tarso, escapulo-humeral): 15 ml. Estas dosis son indicativas y pueden ser modificadas según criterio del profesional actuante.

Contraindicaciones:

En felinos y en pacientes con bloqueos auriculoventriculares. No administrar en pacientes alérgicos o sensibles a los componentes de la fórmula.

Precauciones:

Utilizar con cautela en pacientes con enfermedades hepáticas, o enfermedades cardíacas congestivas, shock o con marcada depresión respiratoria o hipoxia. Controlar la sepsis en el área de inoculación. NO UTILIZAR EN ANIMALES DESTINADOS AL CONSUMO HUMANO.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inapropiado del mismo.

Venta con receta veterinaria. Consulte siempre a su Médico Veterinario.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 15° Y 30°C. Centro nacional de intoxicaciones: Tel: 0800-333-0160. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





XILAZINA HAMPTON

TRANQUILIZANTE Y PSICOTRÓPICO

Presentación: Frascos ampolla x 10, 20 y 50mL

Fórmula: Xilazina base 100 mg.; Vehículo estéril c.s.p. 1 ml.

Indicaciones:

Procedimientos diagnósticos, exanimación oral y oftálmica, palpación abdominal, palpación rectal, examinación vaginal, cateterización de vejiga y exámenes radiográficos.

- Procedimientos ortopédicos.
- Procedimientos dentales.
- Cirugías menores de corta duración, suturas.
- Tranquilizante, para facilitar el manejo de animales rebeldes.
- Cirugías mayores, como pre anestésico o junto con anestesia local.
- Farmacología: la Xilazina es un compuesto no narcótico, sedante analgésico y relajante muscular.



Dosis y vías de administración:

- Caninos y felinos: 0,5 a 1 mg/kg.p.v EV – 1 a 2 mg/ kg.p.v IM
- Bovinos: 0,03 a 0,1 mg/kg.p.v EV – 0,1 a 0,2 mg/ kg.p.v IM
- Equinos: 0,5 a 1 mg/ kg.p.v EV – 1 a 2 mg/ kg.p.v IM
- Ovejas: 0,05 a 0,1 mg/kg.p.v IV – 0,1 a 0,3 mg/ kg.p.v IM
- Cabras: 0,01 a 0,5 mg/kg.p.v IV – 0,05 a 0,5 mg/ kg.p.v IM
- Aves ornamentales: 5 a 10 mg / kg.p.v IM

Contraindicaciones:

Está contraindicada en animales durante el último mes de la preñez, excepto en el parto ya que la Xilazina puede provocar aborto o parto prematuro. No utilizar en vacas lecheras en producción.

Precauciones:

En vacunos, ovejas y cabras deben utilizarse dosis mas pequeñas si se desea sedación sin postración. Caninos y felinos deben estar con ayuno de 6 a 12 horas debido a que puede provocar vómitos.

En caninos puede presentarse bradicardia, bloqueo cardiaco e hipotensión arterial aguda y a dosis elevadas depresión respiratoria.

El sulfato de atropina (0,11 mg/kg o superior) administrado IV e inmediatamente antes de la administración de Xilazina previne el bloqueo cardiaco.

No debe utilizarse en terapéutica conjunta con neurolépticos o tranquilizantes.

El uso de Xilazina y barbitúricos origina efectos depresores aditivos. Cuando se usen barbitúricos para inducir anestesia, debe ser a un nivel reducido de dosis y administrado lentamente.

Los animales débiles con respiración insuficiente, enfermedades cardiacas, deterioro renal y hepático, shock o cualquier otra condición de estrés, deben ser monitoreados cuidadosamente durante la administración de Xilazina.

Cuando se inyecte por vía endovenosa debe hacerse lentamente.

La inyección arterial intracarotidea debe ser evitada.

La Xilazina reduce la motilidad intestinal y la de los pre estómagos en el bovino, disminuye la concentración de glucosa en plasma, esto debe ser tenido en cuenta en animales de desordenes gastrointestinales y hemodinámicas.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inapropiado del mismo.

Venta con receta veterinaria. Consulte siempre a su Médico Veterinario.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 4° Y 30°C. Centro nacional de intoxicaciones: Tel: 0800-333-0160. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





AKERATO

COLIRIO

Presentación: Atomizador x 100mL

Fórmula: Neomicina Sulfato 2,5 g.; Bacitracina Zinc 0,05 g.; Violeta de Genciana 0,05 g.; Vehículo c.s.p. 100 cc.

Indicaciones:

Queraconjuntivitis infecciosa de bovinos, traumatismo de cornea y conjuntivitis de los equinos, etc.

Vía de administración: Vía tópica ocular.

Dosis y aplicación:

De acuerdo a la lesión, una o más veces por día según prescripción del médico veterinario.
Pulverizar a 15 cm de distancia, una vez en cada ojo. En casos agudos, se puede repetir la dosis cada 6 horas.

Precauciones:

No administrar en pacientes alérgicos o sensible a los componentes de la fórmula.
Controlar la sepsis en el área de inoculación.

Venta libre en locales con asesoramiento profesional veterinario.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 15° Y 30°C.

Centro nacional de intoxicaciones: TEL. 0800-333-0160

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inapropiado del mismo.



CEFTIOFUR SODICO HAMPTON

ANTIBIÓTICO ANTIMICROBIANO - BETALACTÁMICO CEFALOSPORINICO

Presentación: Frasco diluyente x 80mL; frasco polvo x 4g

Fórmula: Frasco Polvo con contenido neto de 4g.; Ceftiofur Sódico 100 % P/P. Frasco Diluyente: Excipientes c.s.p. 80 ml.

Indicaciones:

El Ceftiofur Sódico es un antibiótico de amplio espectro de la familia de las cefalosporinas de última generación, recomendado específicamente para el tratamiento de enfermedades respiratorias de los equinos deportivos no destinados al consumo humano.

Indicado también en pollitos de un día para el tratamiento de infecciones asociadas con E. Coli.

Equinos: Indicado en el tratamiento de las enfermedades respiratorias de los caballos asociadas a Streptococcus Zooepidermicus.

Aves: Está indicado en la reducción de la mortalidad temprana en pollito de 1 día de edad (colibacilosis), asociada a variedades de Escherichia Coli sensibles al Ceftiofur Sódico.

Especie de destino: Equinos deportivos exclusivamente y Aves.

Dosificación:

Administrar a razón de dosis diarias. El tratamiento debe hacerse por 3 a 5 días o según criterio del médico veterinario.

Equinos: 2-4 mg/kg. 1 mL por cada 25 Kg de peso.

Aves: 0.08 – 0.20 mg/Kg.

1 mL de Ceftiofur Sódico reconstituido contiene 50 mg de Ceftiofur Sódico y alcanza para tratar 250 pollitos, con una dosis de 0.20 mg/ave o 625 pollitos con una dosis de 0.08mg/ave.

Contraindicaciones:

Utilizada en las especies indicadas y las dosis recomendadas no presente contraindicaciones de uso. No utilizar en animales con hipersensibilidad a los cefalosporinicos. No utilizar en equinos destinados al consumo humano .

Venta con receta veterinaria. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservación: Entre 15° y 30° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

El uso de este producto sin un diagnostico correcto, puede generar resistencia antimicrobiana. Se deberá respetar la dosis, intervalo y duración del tratamiento.





GENTAMICINA 8% HAMPTON

ANTIMICROBIANO/ANTIBIÓTICO - AMINOGLUCÓSIDO

Presentación: Frasco x 100 y 250mL

Fórmula: Cada mL contiene: Gentamicina Sulfato 8 g.; Vehículo estéril c.s.p. 100mL.

Indicaciones:

Procesos infecciosos provocados por gérmenes sensibles. Septicemia, Metritis, Bronquitis infecciosas, Neumonías, Infecciones urinarias. Heridas infectadas.

Administración: Vía intramuscular, endovenosa e intrauterina.

Dosificación:

Equinos: 4 mg / Kg cada 24 hs durante tres a cinco días o 10 mg / Kg cada 24 hs durante tres a cinco días.

Para infusión intrauterina 1 a 3 g por día de Gentamicina llevando a volumen de 250 ml con solución fisiológica tibia durante 7 días.

Precauciones:

Utilizar con precaución (preferentemente con monitoreo sérico) en pacientes neonatales o geriátricos. Otros factores de riesgo a tener en cuenta debido a la toxicidad de la Gentamicina son sepsis generalizadas o deshidratación severa del paciente.

Los tratamientos prolongados se caracterizan por la aparición de fenómenos de nefro y oto toxicidad. También están descritos fenómenos de parálisis neuromuscular, en particular cuando son administrados conjuntamente con otras drogas que afectan este sistema como los anestésicos y los miorelajantes.

Estos efectos dependen del aminoglucósido específico que se esté administrando, la concentración de la droga en sangre y su pico, la duración de la terapia, el estado de hidratación, y el funcionamiento del riñón previo al tratamiento.

Los fenómenos de toxicidad son raros en terapias de menos de 7 días de duración. La toxicidad se produce por la inhibición de la síntesis de fosfolípidos (inhibe la incorporación de los grupos fosfato) y el bloqueo de diversas calmodulinas.

La nefrotoxicosis será precedida de un aumento del nitrógeno en sangre de la creatinina sérica, poliurea, proteinuria o cilindruuria.

Cuando se afecta el octavo par podrá verse síndrome vestibular o sordera nerviosa, dependiendo de la porción afectada. Este fenómeno puede ser reversible, con la supresión del tratamiento. La Gentamicina es muy nefrotóxica y comparativamente poco ototóxica.

El gato es particularmente sensible a la ototoxicidad producida por aminoaglucoídos.

Contraindicaciones:

No utilizar en animales con antecedentes de hipersensibilidad a la droga o insuficiencia renal. No mezclar con cloranfenicol ya que antagoniza a la GENTAMICINA.

No asociar con agentes nefrotóxicos ni diuréticos como la furosemida o el ácido etacrínico. No usar concomitantemente con relajantes musculares o durante las anestésias con halotano o metoxiflurano. **No aplicar a equinos destinados al consumo humano.**

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160. Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

El uso de este producto sin un diagnóstico correcto, puede generar resistencia antimicrobiana. Se deberá respetar la dosis, intervalo y duración del tratamiento.



SULFA-TRIM HAMPTON

ANTIMICROBIANO / QUIMIOTERÁPICO- SULFONAMIDA

Presentación: Pote x 250, 450 y 700g

Fórmula: Sulfametoxazol 62,5 g.; Trimetoprim 12,5 g.; Excip. c.s.p. 100,00g.

Indicaciones:

Equinos deportivos exclusivamente. Indicado en las afecciones respiratorias agudas de origen bacteriano (neumonías, bronquitis, laringitis, pleuritis).

Afecciones urogenitales (nefritis, pielonefritis, metritis, cistitis, vaginitis).

Afecciones digestivas (enteritis, diarreas, peritonitis, infarto intestinal, Colitis X, diarrea neonatal de los potrillos).

Actinobacilosis, artritis séptica, Adenitis equina, onfalitis, osteomielitis, etc.

Espectro de acción: Actinomyces spp., Actinobacillus spp. Aeromonas spp. Bordetella spp., Corynebacterium spp.,

E. coli, Fusiformis spp., Klebsiella spp., Listeria monocytogenes, Moraxella bovis, Nocardia spp., Pasteurella spp.,

Proteus spp., Salmonella spp., Shigella spp., Staphylococcus spp. (Incluyendo cepas penicilasa +), Streptococcus spp.

(incluyendo enterococos y diplococos), Campylobacter spp.

No administrar en equinos destinado al consumo alimentario humano.

Dosis y formas de administración:

Administración oral. Podrá administrarse solo, mezclado con melaza o miel o mezclado con el alimento habitual (escasa cantidad) humedecido con agua (para que el polvo quede adherido al alimento) y esperar a que el animal lo ingiera totalmente antes de darle el resto del alimento.

Advertencia: En caso de ser administrado junto a miel, melaza o alimento, debe descartarse de no ser consumido en el día.

La mezcla de sulfametoxazol /Trimetoprim deberá estar formulada en relación 25:5 y la dosis indicada para dicha mezcla de activos en equinos por vía oral es de 30 mg/Kpv de peso cada 12 horas.

En el caso de Infecciones del tracto respiratorio: De 15 a 30 mg/ Kpv cada 12 horas.

A los fines prácticos administrar a un caballo de 500 Kg 20 g de Sulfa- Trim dos veces al día.

En los casos de infecciones respiratorias severas podrá aumentarse la dosis hasta 40 g de Sulfatrim dos veces por día.

En circunstancias normales el tratamiento no debe superar los 7 días. Si se observa una respuesta favorable en el plazo de 72 hs, el tratamiento debe mantenerse hasta transcurridas 48 hs después de la remisión de los síntomas para evitar recaídas y la aparición de resistencias.

Restricciones de uso:

No administrar en Equinos destinados al consumo alimentario humano. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservación: Entre 15° y 30° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

El uso de este producto sin un diagnóstico correcto, puede generar resistencia antimicrobiana. Se deberá respetar la dosis, intervalo y duración del tratamiento.





TETRABIÓTICO HAMPTON

ANTIBIÓTICO

Presentación: 6 frascos ampolla x 8,5 g, 6 fscos de diluyente x 15 mL.

Fórmula: Cada frasco ampolla contiene: Penicilina G Benzatinica 3.000.000 UI; Penicilina G potásica 1.500.000 UI; Penicilina G Procainica 1.500.000 UI; Sulfato de estreptomina 1.250 mg (base); Sulfato de dihidroestreptomina 1.250 mg (base). Cada ampolla contiene 15ml de diluyente.



Acción:

TETRABIOTICO HAMPTON establece en el suero sanguíneo, niveles antibióticos elevados e inmediatos de penicilinas (Penicilina y penicilina G procainica) que se prolongan por varios días gracias a la lenta absorción de la Penicilina G benzatinica con el agregado de Estreptomina y Dihidroestreptomina, antibióticos que actúan contra gérmenes gran negativos, se implica el espectro de acción.

Indicaciones:

TETRABIOTICO HAMPTON está indicado en todos los casos de infecciones comunes causadas por gérmenes sensibles a las penicilinas y a las estreptomina. En las infecciones secundarias a las intervenciones quirúrgicas, abscesos superficiales y profundos, castración, actinomicosis, actinobacilosis y adenitis equina, artritis, poliartritis, neumonías- bronconeumonías bacterianas, carbunco bacteriano o sintomático, cistitis, colibacilosis endometritis, erisipela de los cerdos, leptospirosis, nefritis y pielonefritis, osteomielitis, otitis, pododermatitis necrotizante (pietin) mastitis, neumointeritis, pasteurelosis, metritis.

Administración: Vía intramuscular, endovenosa e intrauterina.

Precauciones:

En los equinos las suspensiones antibióticas altamente concentradas como la del TETRABIOTICO HAMPTON puede provocar irritaciones de los tejidos adyacentes al punto de inyección.

Restricciones de uso: No administrar a equinos destinados al consumo alimentario humano.

Contraindicaciones:

El producto no debe ser aplicado a aquellos animales que demuestren antecedentes de hipersensibilidad a las penicilinas. Reacciones alérgicas pueden presentarse en sujetos sensibles, estas reacciones pueden ser controladas con el uso apropiado de medicamentos a base de adrenalina o antihistamínicos. Empleando dosis altas y tratamientos prolongados se pueden observar en caninos y felinos efectos ototóxicos.

Dosis y vías de administración:

En todos los casos las dosis están sujetas al criterio del profesional actuante.

Dosis recomendada para las penicilinas:

- Equinos 8.000 – 15.000 UI / Kg de p.v
- Caninos y Felinos 20.000 – 40.000 U.I / Kg de p.v

Dosis recomendada para la estreptomina y dihidroestreptomina:

- Equinos 5 – 10 mg / Kg de p.v
- Caninos y Felinos: 10 – 15 mg / kg de p.v

EL TETRABIOTICO HAMPTON contiene por cada mililitro 400.000 U. de penicilina y 1000 mg de estreptomina.

Volúmenes aproximados:

- Equinos: 1ml cada 30 Kg de p.v.
- Caninos y Felinos: 1ml cada 15 Kg de p.v

Administración intramuscular. No administrar por vía endovenosa.

Preparación de la suspensión:

- Retirar el disco metálico del precinto que cubre el tapón del frasco y desinfectar este último.
- Empleando una aguja hipodérmica de un diámetro interior no menos a 0.8mm inyectar el diluyente en el interior del frasco. Retirar la aguja y agitar enérgicamente hasta lograr homogenizar completamente la suspensión.
- Inyectar algunos centímetros cúbicos de aire en el interior del frasco y aspirar lentamente la suspensión.

UNA VEZ RECONSTITUIDO UTILIZAR EN FORMA INMEDIATA

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

El uso de este producto sin un diagnóstico correcto, puede generar resistencia antimicrobiana. Se deberá respetar la dosis, intervalo y duración del tratamiento.





DEXACAL 40 HAMPTON

ANTIINFLAMATORIO ESTEROIDE

Presentación: Frasco ampolla x 10 y 50mL

Fórmula: Dexametazona 21-Fosfato 4mg.; Vehículo estéril c.s.p. 1ml.

Acción:

Dexacal40 Hampton está recomendado en aquellos procesos clínicos en lo que se requiere una terapia corticoesteroide energética y continúa. La tolerancia local y general es excelente.

Dosis y vías de administración:

Suministrar por vía IM o EV. **Equinos:** 1,25 a 2,5ml, por día 0,005 mg/Kg p.v. **Bovinos:** 2,5 a 10ml, por día 0,02 mg/Kg p.v

Inducción al parto en vacas :10ml. **Porcinos:** 0,5 a 2ml, por día 0,01 mg/Kg p.v. **Caninos y Felinos:** 0,05 a 2ml, por día 0,1 mg/Kg p.v.

Especies: Equinos, Bovinos, Porcinos, Caninos y Felinos.

Indicaciones:

En todas las especies animales como antiinflamatorio, antialérgico y para aumentar la tolerancia a las toxinas en caso de infecciones.

Equinos: Artritis, tendovaginitis, lumbago, bursitis, EPOC, pododermatitis, azoturia.

Bovinos: Acetonemia, paresia puerperal, paraplejia ante y postpartum, tetanias, artritis, tenosinovitis, bursitis, mastitis, metritis.

Porcinos: Agalactia, artritis, eclampsia, intoxicaciones, enfermedad Edematosa, prevención del shock, complejo MMA.

Caninos y Felinos: Eczemas, dermatitis, artritis no sépticas, Estados inflamatorios y/o alérgicos, síndrome de disco intervertebral.

Advertencia:

Agitar antes de usar. No exceder la dosis recomendada. Está contraindicado en úlceras gastrointestinales, enfermedad de Cushing, procesos osteoporóticos, diabetes mellitus, tuberculosis activa e infecciones virales. Se recomienda no administrar a hembras grávidas durante el último tercio de la gestación.

Precauciones:

Deberá usarse con precaución en animales con infecciones, insuficiencia renal, úlceras de cornea, hipertensión, osteoporosis, diabetes mellitus y falta cardíaca congestiva. No se aconseja su uso en animales preñados. Luego de tratamientos prolongados, la suspensión brusca puede provocar insuficiencia corticoadrenal, por lo que se aconseja reducir la dosis gradualmente.

Nota: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160. Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25° C. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



DIFEBUZOL

ANALGÉSICO ANTIINFLAMATORIO

Presentación: Frasco x 100 mL

Fórmula:Cada 100 mL. Contiene: Fenilbutazona 20 g.; Excip. c.s.p.100 mL.

Indicaciones:

Analgésico, antiinflamatorio y antipirético indicado para aliviar los procesos inflamatorios y algias ligadas a lesiones del sistema musculoesquelético.

Mialgias, procesos tendinosos, algias post traumáticas. Tratamiento adyuvante del cólico (reducir efectos endotóxicos). Tratamiento adyuvante de laminitis.

Administración y dosis:

Injectable. (Endovenosa lenta exclusivamente). En general de 3 a 6 mg/ Kg cada 12 hs, no excediendo los 8,8 mg/ Kg por día. Tratamiento adyuvante del cólico (reducir efectos endotóxicos): 2.2 mg/Kg. Tratamiento adyuvante de laminitis 4.4 mg/Kg. Para un equino adulto normalmente se aplicarán 10 ml (2 g de fenilbutazona) cada 24 hs. En casos severos puede fraccionarse la dosis en dos para mejorar el perfil plasmático. No superar los 5 días del tratamiento.

Contraindicaciones y precauciones:

Contraindicada en equinos con antecedentes medulares o hematológicos y úlceras gastrointestinales previas.

No utilizar en animales destinados al consumo humano. No usar en animales con trastornos de hipersensibilidad.

Administrar con precaución en potrillos y raza Pony debido a la mayor incidencia de hipoproteinemia y úlceras y en pacientes con antecedentes renales y cardíacos.

Especie de destino: Equinos no destinados al consumo humano.

Venta con receta veterinaria

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro nacional de intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: entre 15° y 25° c y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





DIFEBUZOL COMPRIMIDOS

ANALGÉSICO ANTIINFLAMATORIO

Presentación: Pote x 50 comprimidos.

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

Especie de destino: Equinos no destinados al consumo humano.

Indicaciones:

Afecciones inflamatorias agudas y crónicas, artritis, tendinitis, sinovitis, esfuerzos articulares, osteitis. Hipertemia.

Dosis y administración: Administrar por vía oral.

La dosis de ataque para un equino adulto es de 3g. (3comp.) y la de mantenimiento 2g. (2 comp.) por día. Considerar que el efecto aparecerá a partir de las 6hs de administrada la dosis. Si después de 5 días de tratamiento no hay remisión de los síntomas, revisar el diagnóstico. En ponies y animales viejos se recomienda reducir la dosis a 2,2 mg. Por kg de peso vivo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25°C.

Centro Nac. De Intoxic.: 0800-333-0160. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Contraindicaciones:

No asociar con warfarina o sulfonamidas. No usar cuando se sospecha de úlceras digestivas, defectos de coagulación afección cardiaca, renal o hepática, ni cuando existan afecciones tiroideas o alergia a esta droga. En caso de toxicidad aguda provocada por el medicamento interrumpir el tratamiento, alcalinizar la orina y aplicar prostaglandinas y bloqueantes H2.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.



DIFEBUZOL COMPUESTO

ANALGÉSICO, ANTIINFLAMATORIO Y ANTIPIRÉTICO NO ESTEROIDE

Presentación: Frasco x 100 mL

Fórmula: Fenilbutazona 13.3 g.; Piramidón 5.0 g.; Excip c.s. 100 ml.

Indicaciones:

Analgésico, antiinflamatorio y antipirético indicado para aliviar los procesos inflamatorios y algias ligadas a lesiones del sistema musculoesquelético, sea de naturaleza reumatoide, traumática u otro tipo. En general las manifestaciones somáticas responden bien, no así los de origen visceral. La presencia de Piramidón mejora la acción analgésica y antipirética.

Administración y dosis:

Inyectable. (Endovenosa lenta exclusivamente).

La posología de base es 2.2-4.4 mg/Kg de Fenilbutazona y 0.82 /1.64 mg /Kg de Piramidón.

Para un equino adulto normalmente se aplicarán 10 ml durante 5 días.

El producto debe aplicarse en las dosis indicadas. No sobredosificar.

Contraindicaciones y precauciones:

Contraindicada en equinos con antecedentes medulares o hematológicos y úlceras gastrointestinales previas.

No utilizar en animales destinados al consumo humano. No usar en animales con trastornos de hipersensibilidad.

Administrar con precaución en potrillos y raza Pony debido a la mayor incidencia de hipoproteinemia y úlceras y en pacientes con antecedentes renales y cardíacos.

No usar en el tercer trimestre de gestación.

Se recomienda el uso cuidadoso durante la lactancia.

El producto puede estimular el metabolismo de hidrocarburos clorados, barbituratos y meprobamato.

Dosis mayores a las recomendadas, pueden producir ulceraciones intestinales. También se ha observado flebitis necrotizante en las venas portales con dosis altas. La agranulocitosis (común en humanos) es extraño de encontrar en animales.

VENTA CON RECETA VETERINARIA

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones : 0800 333 0160

Conservación : Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz .

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





EMBROCACION INGLESA

REVULSIVO Y RUBEFACIENTE

Presentación: Pote x 150 ó 500 g.

Fórmula: Guayacol 0.5g.; Alcanfor 2.5 g.; Mentol 1.0 g.; DMSO 1.0 g.; Esencia de trementina 5.0 g.; Salicilato de metilo 4.0 g.; Excipientes c.s.p. 100g.

Indicaciones:

Embrocación Inglesa produce un efecto analgésico y desinflamatorio sobre los tejidos actuando como un bálsamo activo disminuyendo el dolor inflamatorio en todo tipo de lesiones o traumatismos musculares, articulares, ligamentosos etc.

Especie de destino: Equinos deportivos

Dosificación y forma de administración:

Aplicar la cantidad suficiente como para cubrir la zona a tratar y friccionar levemente hasta obtener un alivio efectivo.

Aplicarse generosamente, previo aseo de la región afectada, dando a la vez un ligero masaje.

Repetir su aplicación 2-3 veces al día. El tratamiento puede extenderse por una semana.

Contraindicaciones y limitaciones de usos:

No se recomienda su uso en animales hipersensibles a alguno de los fármacos componentes de la fórmula.

Precauciones:

Se debe evitar colocar sobre mucosas o heridas.

No debe emplearse sobre áreas extensas de la piel ni por periodos prolongados; así como en membranas o cerca de los ojos.

Puede generar irritación local.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservar al abrigo de la luz entre 15° Y 25° C.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



FLUNIXIN HAMPTON

ANTIINFLAMATORIO NO ESTEROIDE (FLUNIXIN MEGLUMINA)

Presentación: Frasco ampolla x 10 y 50 mL

Fórmula: Cada ml contiene: Flunixin 50 mg.; Excipientes c.s.p.1 mL.

Acción:

FLUNIXIN MEGLUMINA es un potente analgésico sin acción narcótica ni esteroide, con actividad antipirética y antiinflamatoria.

Dosis y forma de administración:

Administración IM o EV. En caso de administrar IM, repartir la dosis en 2 puntos.

Equinos: La dosis recomendada para los desordenes musculo esqueléticos es de 1,1 mg/ kg p.v. equivale a 1 ml (50 mg de Flunixin) cada 45 kg p.v. por vía IM o EV, una vez por día y se puede repetir hasta no más de 5 días consecutivos. El inicio de la actividad farmacológica es dentro de un plazo de 2 horas. La respuesta máxima ocurre entre 12 y 16 horas y la duración es de 24-36 horas. La dosis recomendada para el alivio del dolor asociado al cólico equino es de 1ml cada 45 kg p.v. Se recomienda la administración EV para el rápido alivio del dolor en menos de 15 minutos en muchos casos. El tratamiento puede ser repetido cuando reaparecen los síntomas del cólico.

Bovinos: 1,1 a 2,2 mg / kg p.v. (de 1,1 a 2,2 ml cada 50 kg p.v).

Terberos: 2 a 3 ml como dosis única.

Caninos: entre 1,1 a 2,0 mg / kg p.v. (de 0,22-0,4 ml cada 10 kg p.v).

NO EXCEDER LAS DOSIS INDICADAS.

Especies: Equinos, Bovinos, Caninos. NO ADMINISTRAR EN FELINOS.

Indicaciones:

Equinos: Alivio de lesiones inflamatorias del aparato locomotor, miositis, osteítis, artritis, tendinitis, sinovitis. Cólicos: Alivio del dolor visceral asociado con la presentación de cólicos. Bovinos: Tratamiento de soportes en infecciones agudas (particularmente en el complejo respiratorio bovino). Diarreas neonatales del ternero. Tratamiento del dolor agudo tratado por cirugía, heridas, lesiones del aparato locomotor. Caninos: Alivio en lesiones inflamatorias del aparato locomotor, miositis, osteítis, artritis, tendinitis, sinovitis. Cuadros de dolor agudo, incluyendo el shock endotóxico producido por procesos infecciosos, virales o bacterianos.

Advertencias:

La inyección intraarterial debe ser evitada. Los caballos inyectados accidentalmente por esa vía pueden presentar reacciones adversas como ataxia, incoordinación, hiperventilación, histeria y temblores musculares. Los síntomas son transitorios y desaparecen sin ningún tipo de medicación después de unos minutos. En caso de intoxicación accidental, suspender el tratamiento e iniciar terapia de soporte.

Contraindicaciones:

No usar en hembras gestantes ni en vacas en lactación, ni en animales alérgicos o sensibles a FLUNIXIN MEGLUMINA. No usar en casos de daño renal o hepáticos severos ni en animales con lesiones de mucosa gastrointestinal causadas por endoparásitos. No usar en cólicos causados por ileo y asociados con deshidratación. No aplicar a equinos en training en los 8 días previos a la carrera. No aplicar a equinos destinados al consumo humano. No administrar a caninos menores de 3 meses de edad. Debe evitarse el uso prolongado en caninos debilitados o cuando se esté administrando otra terapia antiinflamatoria.

Periodos de restricción para consumo humano de animales tratados: Bovinos: 7 días prefaena y 5 días preordeño.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160. Conservación: Entre 5° y 35° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





SONASUL GEL

ANTIINFLAMATORIO ANALGÉSICO| GEL USO EXTERNO

Presentación: Pote x 100 y 250 g.

Fórmula: Dimetilsulfóxido 90 g.; Dexametasona Base 0,11 g.; Excipiente c.s.p. 100 g.

Descripción:

Antiinflamatorio en base a Dexametasona de enérgica acción local. El dimetilsulfóxido favorece su difusión en los tejidos del área tratada y aporta su acción analgésica y antiinflamatoria.

Indicaciones:

Para el tratamiento antiinflamatorio y analgésico de lesiones localizadas de huesos, músculos, ligamentos, tendones, bursas, en general vinculadas a esguinces o traumatismos en equinos.

Vías de administración: Uso externo para aplicación tópica.

Dosis: Cubrir el área afectada con una delgada capa del producto o dos veces por día, hasta la remisión de las lesiones o heridas.

Restricciones de uso: No utilizar en animales destinados al consumo humano o animales de reproducción.

Advertencias y precauciones:

No aplicar el producto más de 30 días. No asociar a tratamientos con organofosforados u otros inhibidores de la colinesterasa. Mantener el envase cerrado y fuera del alcance de los niños. Usar guantes para la aplicación.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan m al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservación: Entre 5° y 35° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



SUB-ACETATO DE PLOMO

ASTRINGENTE DESCONGESTIONANTE

Presentación: Botella x 500 mL

Fórmula: Subacetato de Plomo 30 g.; Protóxido de Plomo 10 g.; Agua Destilada 100 g.

Indicaciones:

Para el tratamiento local de las distintas regiones de las extremidades sometidas a los esfuerzos y con las posibilidades de lesiones de ligamentos, tendones, articulaciones y huesos, luego de trabajos intensos; aliviando la sintomatología.

Modo de empleo:

Para preparar agua blanca, mezclar con una cuchara sopera en un litro de agua.

Preparar en recipiente de vidrio o enlozado. Se emplea humedeciendo algodones y vendas aplicadas en las extremidades de los equinos.

USO EN EQUINOS DEPORTIVOS.

Las soluciones preparadas deben usarse en el mismo día. Aplicar una o dos veces por día. La duración del tratamiento es de 3 a 5 días o de acuerdo al criterio del profesional veterinario actuante.

No administrar a equinos destinado a consumo alimentario humano.

Consideraciones:

No usar en heridas abiertas. En caso de ingestión, recurrir al médico.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Conservar entre 15° y 25°C. Agitar antes de usar.

Centro nacional de intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan el control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.





SULFALKYL

DMSO | REVULSIVO RUBEFACIENTE | USO EXTERNO EN EQUINOS DEPORTIVOS

Presentación: Frasco x 100 y 250mL

Fórmula: Dimetilsulfoxido 100 %

Indicaciones de uso:

Para el tratamiento antiinflamatorio y analgésico de diversas injurias traumáticoesqueléticas, en especial las agudas. Para el alivio rápido de inflamaciones y edemas concomitantes. Equinos deportivos exclusivamente.

Formas de administración:

Aplicación tópica. Previo lavado y secado del área a tratar pincelar a pelo y contrapelo y frotar.

Dosificación:

Aplicar cantidad suficiente para cubrir el área afectada. Cada 12 o 24 hs. En general las afecciones remiten entre 4 y 6 días de tratamiento. No aplicar más de 100 ml por día

Contraindicaciones:

No aplicar a animales con posible destino a consumo humano. No asociar a tratamientos con organofosforados u otros inhibidores de la colinesterasa.

Precauciones:

El operador deberá usar guantes de goma para su aplicación. Evitar contacto con ojos o mucosas o heridas.

Advertencia: En caso de cristalización colocar en baño de agua tibia con el envase bien cerrado.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservación: Entre 5° y 25° C. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



SULFALKYL INYECTABLE

PRODUCTO PARA EL TRATAMIENTO DE LA INFLAMACIÓN

Presentación: Frasco x 50 y 100mL

Fórmula: DMSO 100%

USO EN EQUINOS DEPORTIVOS.

Indicaciones:

Artritis, osteoartritis, tendinitis, bursitis, sinovitis, proceso inflamatorios en general. Inflamaciones del SNC por traumatismos de preson medular o mialgias dorso lumbares de origen neurológico, pleuritis, artritis séptica, encefalomiélitis.

Dosificación y forma de administración:

Exclusivamente endovenosa lenta.

Aplicar diluido el 20% en solución fisiológica a razón de 0,1 a 0,25 g/kg de peso dependiendo del efecto deseado y del criterio del Médico Veterinario actuante.

Aplicar cada 12 hs. Se puede extender el tratamiento hasta 7 días.

Contraindicaciones:

Evitar su uso junto a organofosforados por su acción anti colinérgica. No administrar en hembras preñadas. No administrar a animales destinados al consumo humano.

Advertencia:

El producto puede cristalizar a bajas temperaturas. En esos casos entibiar apenas a BM el frasco cerrado hasta observar que desaparece la cristalización. Puede provocar hipersensibilidad local.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25°C.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el producto.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inapropiado del mismo.





TRIAMCINOLONA HAMPTON

ANTIINFLAMATORIO – ANTIFLOGÍSTICO INYECTABLE

Presentación: Frasco x 5 y 20 mL

Fórmula: Suspensión acuosa de Acetonida de Triamcinolona 6 mg/ml.

Acción:

Acetonida de Triamcinolona es un agente sintético glucocorticoide y antiinflamatorio altamente potente, para la administración parental en el tratamiento de artritis y dermatosis.

Indicaciones:

TRIAMCINOLONA HAMPTON está indicado para perros, gatos y caballos:

- a) Tratamiento sintomático de artritis y trastornos afines, principalmente artritis traumática y tenosinovitis.
- b) En el manejo de trastornos dermatológicos.
- c) En el tratamiento de reacciones alérgicas.

Fundamentos para su uso:

Artritis y trastornos afines: la inyección de TRIAMCINOLONA HAMPTON provee rápido alivio del dolor y reduce la inflamación e hinchazón.

La rapidez de retorno al estado normal depende del grado de irreversibilidad de los cambios patológicos presente. TRIAMCINOLONA HAMPTON no tendrá efecto sobre las alteraciones patológicas de una artritis reumatoidea que haya durado largo tiempo. Alergia y lesiones dermatológicas: la administración intramuscular o subcutánea de TRIAMCINOLONA HAMPTON provee pronto y prolongado alivio en el manejo de síntomas alérgicos, tales como conjuntivitis o reacciones a picaduras de insectos y en varias dermatosis; inflamación, edema y prurito son suprimidos y las molestias desaparecen dentro de las 24hs. Como se disminuye o evita el prurito, las lesiones pueden cicatrizar más rápidamente.

En muchos casos una sola inyección es suficiente para terminar con la sintomatología.

La administración intralesional de TRIAMCINOLONA HAMPTON es efectiva en el tratamiento de trastornos dermatológicos en perros y gatos tales que eczema húmedo, acantosis ficción y otras dermatitis. Inflamación y prurito, a menudo, desaparece de las 24h – 72 hs. Una sola inyección intralesional es por lo general, suficiente para lograr la remisión o eliminación de la lesión, dentro de un periodo de 1 a 2 semanas.

Restricciones: No administrar a equinos que se destinen a consumo humano.

En caso de inyección accidental del operar, consultar al médico.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente. Descartar el producto sobrante, una vez abierto el envase. Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25°C. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160





FENBENDAZOLE CALASTREME

ANTIPARASITARIO INTERNO DE AMPLIO ESPECTRO DE USO ORAL EN SUSPENSIÓN AL 10%.

Presentación: Bidón x 1000 y 5000 mL

Fórmula: Cada 100ml. contiene: Fenbendazole 10 gr.; Vehículo c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Antihelminético de amplio espectro para rumiantes, equinos y porcinos.

Es efectivo como ovidica y controla los estados maduros e inmaduros de helmintos gastrointestinales y pulmonares (Strongyloides, Oxiuros, Ascáridos, etc.).

Precauciones:

Los animales tratados no deben ser sacrificados antes de 8 días después de la administración de Fenbendazole.

Restricciones:

No usar en hembras durante los primeros días de gestación. No usar en ganado lechero en tiempo de entore.

Dosis y vías de administración:

- En Bovinos: 10ml. cada 200 kg de peso vivo. En caso de Dictyocaulosis y Ostertagias tipo II administrar 15 ml. cada 200 kg, de peso vivo. Para ambos cuadros de parasitosis, se administra como dosis única y vía oral.
- En Equinos: 7,5 ml. cada 100 kg. de peso vivo como dosis única y vía oral.
- En Ovinos y Caprinos: 1 ml. cada 10 kg. de peso vivo.
- En porcinos: Ascariidosis porcina: 1 ml. cada 10 kg de peso vivo como dosis única y vía oral.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Conservar al abrigo de la luz entre 0° y 20°C.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160.



IVERCAL

PASTA ORAL | ENDECTOCIDA - AVERMECTINA

Presentación: Jeringa x 6,42 g

Fórmula: Cada 100 g. de pasta contiene: Ivermectina 1.87 g.; Excipientes c.s.p. 100 g.

Acción terapéutica del producto:

Antiparasitario interno oral para equinos. *Strongylus equinus*, *vulgaris*, *edentatus*, *Triodontophorus* spp. Pequeños strongilideos *Cyathostotum* spp, *Cylicocycylus* spp, *Cylicodontophorus* spp, *Gyalocephalus* spp, formas maduras e inmaduras de *Oxyuris equi*, *Habronema* spp, *Draschia* spp y *Parascaris equorum* (formas adultas y larvianas), *Trichostrongylus axei* (formas adultas), *Strongyloides westeri*, *Dictyocaulus arnfieldi*, *Gasterophylus* spp (larvas de 2 y 3 estadio).

Especie de destino: equinos deportivos.

Interacciones y contraindicaciones:

No administrar a equinos con daños hepáticos o renales severos. No usar en animales menores de 4 meses.

Precauciones especiales o advertencias:

En dosis elevada se puede llegar a observar en algunos casos depresión, midriasis y ataxia.

En otros casos 24hs luego de su administración se puede presentar prurito, tumefacción y reacción de hipersensibilidad debido a la muerte de *Onchocerca* spp, aunque los signos normalmente desaparecen en forma espontánea en unos pocos días.

No administrar a equinos destinados al consumo humano.

Posología y forma de administración:

La dosis recomendada es de 0,2 mg/kg de Ivermectina en todas las edades. Cada marca en el embolo de la jeringa proporciona suficiente cantidad de pasta para tratar 100 kg de peso vivo, aportando 20 mg de Ivermectina necesaria para ese peso.

No sobredosificar.

El producto se aplicara en las dosis indicadas, por vía oral, en la parte superior y profunda de la lengua por presión relativamente rápida de la pasta, lo que impide la regurgitación del producto.

Se recomienda tener cuidado en el tratamiento de animales severamente estresados o debilitados.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar entre 5° y 25°C y al abrigo de la luz.

Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160





IVERCAL PLUS

ANTIPARASITARIO DE AMPLIO ESPECTRO PARA EQUINOS. PASTA ORAL

Presentación: Jeringa x 10g ó 30 g. para 600 ó 1.800 kg.

Fórmula: Cada gramo de producto contiene: Ivermectina 12 mg.; Praziquantel 150 mg.; excipientes c.s.p 100 g.

Especies de destino: Exclusivo para Equinos Deportivos.

Indicaciones:

Antiparasitario de amplio espectro indicado para el tratamiento de las parasitosis de los equinos producidas por los siguientes parásitos:

Grandes estrongilos:

Strongylus vulgaris (adultos y larvas arteriales); Strongylus edentatus (adulto y larvas enquistadas); Strongylus equinus (adulto) y Triodontophorus spp (adultos).

Cestodos: Anoplocephala magna y Anoplocephala perfoliata.

Larvas: Gasterophilus spp (estadios oral y gástricos).

Otros nematodos:

Parascaris equorum (adultos y larvas de 3° y 4° estadio); Oxyuris equi (adultos y larvas de 3° y 4° estadio); Trichostrongylus axei (adulto); Strongyloides westeri (adulto); Habronema muscae (adultos); Onchocerca spp (microfilaria); Dictyocaulus amfield (adulto y larva de 4° estadio).

Control de lesiones cutáneas causadas por larvas de Habronema spp. (llaga de verano) y microfilarias cutáneas de Onchocerca spp. Pueden tratarse con total seguridad, en la forma indicada, potrillos y yeguas preñadas.

Debe administrarse por primera vez cuando los potrillos tienen entre 6 y 8 semanas de edad y luego cada vez que se considere necesario según el criterio del profesional actuante. Las yeguas preñadas pueden ser tratadas en cualquier mes de la gestación, aunque es conveniente hacerlo 1 mes antes y 1 mes después del parto para reducir la contaminación de los pastos en primavera y verano, disminuyendo así las infecciones en los potrillos.

Dosis y vías de administración:

El producto es de aplicación oral. La dosis recomendada es de 1 g. de IVERCAL PLUS cada 60kg. de peso vivo.

El producto se administra por vía oral de la siguiente forma: Se gradúa el embolo de la jeringa de acuerdo con la dosis a administrar según el peso del equino. Cada marca en el embolo equivale a 1 g. de producto, cantidad indicada para 60 kg. de peso animal. Se coloca la cánula de la jeringa en el espacio interdentario del animal, verificando que este se encuentre libre de alimentos. Se presiona el embolo para que la pasta sea depositada en la parte posterior de la lengua. Inmediatamente debe elevarse la cabeza del animal durante unos segundos para facilitar la deglución del medicamento.

Restricciones de uso:

No usar en equinos destinados al consumo humano. No usar en animales menos a 6 meses.

Precauciones: Usar únicamente en equinos.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

VENTA CON RECETA VETERINARIA. Consulte siempre a su médico veterinario.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160. Conservación: Entre 15° y 30° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



TRIMAX

ANTIPARASITARIO INTERNO - NEMATODICIDA TETRAHIDROPYRIMIDINA CESTOCIDA/ EMDECTOCIDA- AVERMECTINA. PASTA ORAL

Presentación: Jeringa x 30 g

Fórmula: Cada jeringa de 30 g contiene: Ivermectina 0.120 g; Pamoato de pirantel 11.40g *; Praziquantel 1.50 g; Excipientes c.s.p. 30.00 g (*Equivale a 3.95 g de pirantel base).

Indicaciones:

Antiparasitario de espectro amplio para equinos, indicado en ascaridiasis, grandes y pequeños Strongylos, Oxiurias, Gasterofilos, cestodos adultos y sus larvas.

En general para parásitos gastrointestinales y sus larvas.

Ivermectina: Parásitos gastrointestinales: Parascaris equorum, Strongylus spp, Oxiurus equi.

Parasitos pulmonares: Dictyocaulus amfieldi.

Praziquantel: Anoplocephala perfoliata, Anoplocephala mamillana, Frasciola spp.

Pirantel: Strongylus equinus, vulgaris, edentatus, Probstymayria vivipara A. Perfoliata, Parascaris equorum, Oxyuris equi, Anoplocephala y Paranoplocephala spp.

Puede aplicarse a potrillos en todas sus edades y en el caso de padrillos en actividad ya que no altera la libido ni la espermatogénesis.

Dosificación y forma de administración:

Oral. Para su aplicación verificar que la boca del equino no contenga alimento, introducir la jeringa en la boca por el espacio interdental hasta un lugar cercano a la base de la lengua. De inmediato, empujar el émbolo hasta que la traba haga tope. Retirar la jeringa y levantar la cabeza del equino para asegurar la deglución correcta del producto. En consecuencia se deberá administrar el contenido de la jeringa (30 g) para un equino promedio de 600 Kg. En caso de infestaciones severas repetir la dosis entre los 15 y 21 días.

Restricciones de uso:

No administrar con piperazina ni con levamisol (Debido al pamoato de Pirantel).

No administrar a animales con destino a consumo humano.

No administrar a animales sensibles a alguno de los principios activos.

No administrar a Hembras gestantes.

VENTA CON RECETA VETERINARIA. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





BROMHEXINA HAMPTON

MEDICAMENTO PARA EL APARATO RESPIRATORIO - MUCOLÍTICO- BRONCODILATADOR

Presentación: Pote x 150, 300 y 600 g

Fórmula: Bromhexina 1 g.; Excipientes c.s.p. 100 g.

Indicaciones:

Bovinos: Gripe del ternero. Gripe del transporte. Bronquitis agudas y crónicas. Bronconeumonías agudas. Neumonías. En neonatos con dificultad respiratoria después de la aspiración de líquidos fetales.

Equinos: Bronquitis aguda y crónica. Primer estadio del enfisema pulmonar alveolar.

Caninos y felinos: Bronconeumonía aguda y crónica.

Dosificación y forma de administración:

Exclusivamente vía oral. La dosis puede administrarse sola o mezclada con ración si el veterinario actuante así lo considera. Si se administra con ración, deberá ser consumida en el momento. De no ser así, descartar.

En animales adultos, la dosis es de una medida (aproximadamente 10g.) 2 o 3 veces por día. La duración del tratamiento dependerá de la evolución de la enfermedad. En casos agudos pueden ser suficientes 4 a 5 días de tratamiento, en cambio en las afecciones crónicas pueden ser necesarios 10 a 15 días de tratamiento o más.

Precauciones:

Puede haber aumento de transaminasas séricas o disturbios gastrointestinales.

Contraindicaciones:

Debido a que la Bromhexina puede dañar la barrera gástrica, el producto debe ser suministrado con cautela en pacientes afectados con ulcera gástrica. No utilizar en animales con antecedentes de hipersensibilidad a la droga.

No administrar a equinos destinados al consumo humano.

No faenar hasta pasadas 72 hs de la administración del producto.

No destinar la leche de animales tratados para consumo humano.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservación: Entre 15° y 30°C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las que surjan del uso inadecuado del mismo.



LARYNGINE

ANTISÉPTICO

Presentación: Pote x 250 g

Fórmula: Alquitrán vegetal 35.000 g; Cloruro de sodio 4.00 g; Melaza 20.00 g; Miel de abejas 26.00 g; Alumbre de potasio 15.00 g.

Especie de destino: Equinos deportivos exclusivamente.

Indicaciones:

Antiséptico Anticatarral. Indicado en afecciones respiratorias en que se precise un efecto antiséptico y un efecto fluidificador de las secreciones traqueo bronquiales, facilitando su eliminación. Laringitis, secuelas de adenitis e influenza. No administrar a equinos destinados a consumo alimentario humano.

Dosificación y forma de administración:

5 g (1 cucharada) puesta y extendida sobre la lengua, cada 12 hs, especialmente antes que el equino afectado salga a la pista o a caminar.

El tratamiento debe durar entre 15 y 25 días.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160.

Conservación: entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.





VENTICAL

CLENBUTEROL | BRONCO DILATADOR POLVO ORAL

Presentación: Pote x 500 g

Fórmula: Clenbuterol Clorhidrato 0,002 g.; Excipientes c.s.p.100 g.

Indicaciones:

Enfermedades respiratorias de los equinos, enfisema, bronco espasmo, acumulación de mucus, EPOC (enfermedad pulmonar obstructiva crónica) bronquitis.

Dosificación:

1 medida (10 gr) por vía oral cada 200 K.P.V cada 12 hs, durante 14 días, o salvo indicación del médico veterinario.

Precauciones:

No utilizar conjuntamente con corticoides.

Contraindicaciones:

No administrar en yeguas gestantes ni en lactación.
No utilizar en animales destinado al consumo humano.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservación: Entre 15° y 25°C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.





CICATRIZOL

SOLUCIÓN TÓPICA ANTISÉPTICO Y DESINFECTANTE

Presentación: Atomizador x 100 y 250 mL

Fórmula: Digluconato de Clorhexidina 0,5 g; Extracto de Aloe Vera 5,0 ml; Violeta de Genciana 0,2 g; Salicilato de metilo .4,00 g; Excipientes c.s.p. 100 ml.

El principio activo de CICATRIZOL es la clorhexidina, la cual es activa mayormente frente a gran cantidad de bacteria gran + y en menor grado frente a gran - .

La clorhexidina tiene una actividad persistente en la piel, no es irritante, es activa en presencia de fluidos corporales y tiene una rápida actividad bactericida.

El principio activo está acompañado en su formulación por diferentes componentes que ayudan en el poder antiséptico de la clorhexidina, tal como el alcohol utilizado como diluyente y la violeta de genciana como colorante.

Hay un agregado de extracto de aloe vera en la formulación para obtener mejores resultados en regeneración de tejidos o piel y epitelización de las heridas.



Indicaciones de uso:

Antiséptico y desinfectante de superficies. En heridas, quemaduras, llagas, ulceraciones y soluciones de continuidad de la piel. En mataduras y escoriaciones superficiales. Antisepsia de campo quirúrgico.

Especies de destino:

Bovinos, ovinos, equinos, porcinos, caninos y felinos. No administrar a los animales con hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

Vía de administración y posología:

Exclusivamente uso externo (tópico).

La dosis normal depende de la extensión de la herida a cubrir. Se aplicara sobre la herida vaporizando hasta los bordes de la lesión. Se debe aplicar una o dos veces al día, o según el criterio del profesional veterinario actuante y la gravedad de la lesión a tratar, como así también el efecto terapéutico deseado. Normalmente se aplica hasta la total regeneración tisular de la herida, o salvo indicaciones del profesional veterinario actuante. Se recomienda efectuar correcta limpieza de la herida y la zona circundante, con agua y jabón, dejar secar y luego aplicar el CICATRIZOL.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 30° C. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

POLVOS SECANTES HAMPTON

BACTERIOSTÁTICO, ANTISÉPTICO Y CICATRIZANTE

Presentación: Talquera x 100 g.

Fórmula: Sulfanilamida 2,40 g.; Sulfatiazol 2,40 g.; Óxido de Zn 4,80 g.; Yodoformo 2,40 g.; Naftalina 24,00 g.; Acido bórico 64,00 g.

Indicaciones:

Para el tratamiento de heridas en general como bacteriostático, antiséptico y cicatrizante. Equinos deportivos, caninos y felinos.

Modo de empleo:

Aplicar espolvoreando sobre la herida a tratar, cubriendo con una capa delgada. Aplicar durante 1 o 2 veces por día dependiendo de la cantidad de exudado que genera la lesión.

Precauciones:

En heridas sucias deberán lavarse previamente con agua y jabón y una vez seco, aplicar POLVOS SECANTES HAMPTON. No administrar en equinos destinados al consumo alimentario humano.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25° C. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





SULPLATA HAMPTON

ANTIMICROBIANO / QUIMIOTERÁPICO - SULFONAMIDA

Presentación: Pote x 150, 500 y Balde x 1 y 5 kg

Fórmula: Sulfadiazina de plata 0,10 g.; Excip. c.s.p. 100 g.

Indicaciones:

Antimicrobiano bactericida de amplio espectro a nivel tópico. Para ser aplicado en tratamiento de heridas o infecciones cutáneas como bactericida y cicatrizante. En procesos traumáticos o quirúrgicos, piodermias, úlceras (varicosa y por decúbito). Antiséptico de material quirúrgico, profilaxis post operatoria. También como coadyuvante de la cicatrización. Permite, tras erradicar rápidamente la infección, la formación de tejido de granulación firme y liso.

Dosis y formas de administración:

Cubrir el área o lesión con una capa del producto. El uso es tópico sobre las áreas afectadas, una o dos veces al día con una capa de grosor de aproximadamente 1,5 mm.

Restricciones de uso:

No aplicar en equinos destinados a consumo alimentario humano. El operador debe usar guantes para aplicar. Cuando se presentan efectos adversos por el uso inadecuado del medicamento, el manejo es sintomático.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25° C. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





FUROCAL HAMPTON

DIURÉTICO INYECTABLE

Presentación: Frasco x 10 y 50 mL

Fórmula: Cada mL contiene: Furosemida 5,00 g.

Acción:

Furocal hampton es un diurético y salurético caracterizado farmacodinámicamente por:

1. Rápido comienzo y breve duración de la diuresis. Su acción no se prolonga más allá de lo planificado.
2. Actividad farmacológica en toda el área funcional del nefrón, túbulo proximal, distal y segmento ascendente del asa de Henle.
3. Modificando la dosis, intervalos y forma de administración, se puede regular la cantidad y duración de la diuresis, con una correcta relación dosis repuesta y un espectro en dosis mínima y máxima que puede aumentarse 10 veces.
4. Marcada selectividad en la eliminación de electrolitos, con un balance óptimo en la relación Na/K prácticamente no produce hipokalemia.
5. En dosis muy alta y administrado durante lapsos muy prolongados ha demostrado óptima tolerancia.
6. En el túbulo distal produce diuresis tanto en acidosis como en alcalosis, no tiene efectos inhibitorios sobre la anhidrasa carbónica, no influye sobre la actividad de la aldosterona ni altera el metabolismo de los hidratos de carbono.
7. Puede ser administrado a grandes y pequeños animales.



Indicaciones:

Equinos, bovinos, ovinos, porcinos y caninos. Edema pulmonar, congestión pulmonar, ascitis.

Por su acción diurética FUROCAL HAMPTON actúa con eficacia en las intoxicaciones de diversos orígenes.

Equinos: Edemas en ubre, pre y post-partum, edemas prepucales y escrotales, diversos edemas caquéticos o debidos a la alimentación, edemas de heridas, picaduras de víboras, infosura, anarsaca.

Bovinos: Edemas de la ubre (acumulación de líquidos en el tejido subcutáneo de la ubre, pezones y pared abdominal), edemas caquéticos y parasitarios.

Ovinos: Edemas en heridas traumáticas y quirúrgicas, edemas caquéticos y parasitarios.

Porcinos: Edemas en heridas de la castración inflamadas.

Caninos: Edema pulmonar y bronquial, hidropericardio e hidrotórax, ascitis (con y sin cirrosis hepáticas), edemas cerebrales no inflamatorios, edema renal y edema combinado insuficiencia cardiaca con hidropericardio.

Precauciones: El producto debe ser utilizado con cuidado en pacientes con desbalances hídricos o electrolíticos.

Contraindicaciones:

Insuficiencia cardiaca congestiva e hipertensión grave, úlcera gastroduodenal, anuria, diabetes mellitas, pancreatitis aguda, glomerulonefritis o insuficiencia renal, hiperdosificación de digital, cirrosis hepática grave, urticaria.

Hipopotasemia. En trastornos de la miocion conviene emplear Furocal Hampton con precaución por su acción intensa aguda.

Restricciones de uso:

Durante el tratamiento y las 48hs posteriores a su finalización, los animales tratados no deben ser destinados al consumo humano.

La leche producida durante el tratamiento y las 48hs posteriores al mismo, no debe destinarse al consumo humano.

No administrar a equinos destinados a consumo alimentario humano.

Dosis y vías de administración:

En todos los casos las dosis están sujetas al criterio del profesional actuante.

Como dosis orientativa: Equinos, bovinos: 0,5 a 2 mg/kg.

Ovinos, porcinos y caninos: 2 a 4 mg/kg

Grandes animales: 5 a 10 ml. 1 a 2 veces por día a intervalos de 6 a 8hs. Es aconsejable dosificar intermitentemente durante 2-5 días suspender y reiniciar a la semana siguiente.

Pequeños animales: 1 / 4 a 1 / 2 ml por cada 5 kg. de peso, 1 a 2 veces por día en intervalos de 6 a 8 hs. No exceder las 48hs de tratamiento. Administración subcutánea o endovenosa.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que pueda surgir del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 30° C. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

UROCAL HAMPTON

ANTISÉPTICO URINARIO INYECTABLE

Presentación: Frasco x 100 mL

Fórmula: Cada 100 mL contiene: Hexametilentetramina 40 g.; Excipientes c.s.p. 100 mL.

Indicaciones:

Antiséptico y acidificante de las vías urinarias, antiséptico de las vías biliares. En afecciones renales, uretritis, cistitis, glomerulonefritis, pielonefritis.

DOSIS: Equinos adultos 400 kg. 20mL/día, durante 5 días. Potrillos 10 mL/día, durante 5 días. Vía E.V.

CONTRAINDICACIONES:

En insuficiencia hepática o compromiso renal grave. Ante reacciones de alergia, suspender el tratamiento y administrar antihistamínicos o corticoides.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 4° y 30° C. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente. Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160





HEPARMIN PLUS

ACIDO TIÓCTICO

HEPATOPROTECTOR SOLUCIÓN INYECTABLE PARA EQUINOS DE DEPORTE

Presentación: Frasco x 100 y 250 mL

Composición: Cada 100 mL contiene: Acido Tióctico 0,5 g.; Excipientes c.s.p. 100 mL.

Indicaciones:

Para las afecciones hepáticas, insuficiencia hepática, síndrome de intoxicación, hipoproteinemias, anorexias y como coadyuvante en las afecciones infecciosas o tóxicas. En degeneración grasa del hígado, hepatitis, hepatosis.

Dosis: Equinos adultos (400Kg) 20 – 40 mL. por día, durante 7 días.

Vías de administración: Endovenosa lenta.

Advertencia: No utilizar en equinos destinados al consumo alimentario humano.

CONTRAINDICACIONES: No utilizar en hembras preñadas. No utilizar con medicamentos hipoglucemiantes.

Precauciones: En caso de eventual alergia, aplicar antihistamínicos.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar entre 15° y 25°C. Centro Nac. De Intoxic.: 0800-333-0160
Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



HEPATORAL HAMPTON

FITOTERÁPICO

Presentación: Botella x 500 mL y 1L. Bidón x 5L.

Composición:

Extracto fluido de alcachofa 4,25 g.; Extracto fluido de boldo 4,24 g.; Di Metionina 1,50 g.; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Desintoxicante y restaurador de la función hepática. El producto está indicado en insuficiencia hepática, intoxicaciones medicamentosas o alimenticias, falta de apetito, training, sobreentrenamiento y para activación de la función hepática.

Dosis: 25 ml. dos veces por día. No administrar a equinos destinados al consumo humano.

Vías de administración: Administrar por vía oral directa.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Conservar al abrigo de la luz entre 5° y 25°C.

Centro Nacional de Intoxicaciones. Tel.: 0800-333-0160

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente. Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.





NEUROLIS PLUS

INJECTABLE PARA EQUINOS DE DEPORTE | ANESTÉSICO LOCAL

Presentación: Frasco x 50 mL

Composición: Cada 100 cc contiene: Cloruro de Amonio 2.00%; Alcohol Bencílico 0,75%; Agua Bidestilada c.s.p. 100 ml.

Usado en la práctica para el tratamiento de dolores ciáticos, intercostales, neuritis y algias de origen nervioso en diferentes lugares de los miembros de los equinos.

Indicaciones:

Esta destinado al alivio del dolor muscular. Indicado en casos de miositis, mialgias, contracturas musculares. Su efecto dura 2 a 3 semanas y comienza a ser notable a las 2 horas de inyectado. Esta indicado en grandes masas musculares como la paleta, grupa, dorso-lomo. Puede usarse puro o asociado con antibióticos, anestésicos locales.



Efectos locales: Luego de la infiltración, el equino puede manifestar malestar. Se puede asociar con lidocaína para evitar síntomas.

Precauciones: Debe ser utilizado en forma exclusiva por un médico veterinario.

Contraindicaciones: Lesiones cuyo bloqueo agrave el cuadro: fisuras, fracturas, tendinitis o procesos infecciosos. Pueden producirse pequeñas reacciones inflamatorias en el sitio de inyección, las cuales desaparecen poco tiempo después de la aplicación.

Vías de aplicación:

Exclusivamente intramuscular (infiltraciones). Paravertebral: Cervical 2-3ml; Dorsal: 5-10ml; Lumbar 5-10ml; Sacral: 3-5ml.

Caudal: 10ml **Ciático:** 10ml **Local:** infiltrativa 5-10ml.
Una aplicación cada 30 días.

NO UTILIZAR EN EQUINOS DESTINADOS AL CONSUMO ALIMENTARIO HUMANO.

Mantener fuera del alcance de niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160
Conservación: entre 4° y 30°C.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





BUSERELINA HAMPTON

MEDICAMENTO PARA LA REPRODUCCIÓN

Presentación: Frasco x 50 mL

Composición: Acetato de buserelina 0,42 mg*; Excipientes c.s.p. 100 ml *corresponde a 0,40 mg de buserelina

Indicaciones:

Indicado en trastornos de la fertilidad de origen central y ovárico. Inducción de la ovulación y mejora del porcentaje de preñez a la inseminación en vacas y yeguas.

Vaca: mejora del porcentaje de preñez en la inseminación artificial y tras la sincronización de celo. Quistes foliculares, con y sin síntomas de ninfomanía. Aciclia. Ovulación retardada. Atresia folicular.

Profilaxis de trastornos reproductivos por inducción temprana del ciclo después del parto. Este tratamiento está indicado especialmente en vacas con retención de placenta o afectadas con frecuencia de quistes foliculares.

Yagua: Alteraciones quísticas de los ovarios, con y sin celo prolongado o permanente. Aciclia. Inducción de la ovulación. Fijación del momento de la ovulación y monta. Mejora del porcentaje de preñez. Celos prolongado o permanente.



Restricciones de uso:

El producto está destinado para su uso para mejorar la tasa de preñez, induce la ovulación, etc y por lo tanto debe ser utilizado antes del apareamiento o inseminación, y no durante la preñez.

Precauciones:

Evite el contacto con ojos y piel. En caso de contacto accidental, enjuagar con abundante agua. En caso de contacto con la piel con el producto, lave el área expuesta de inmediato con agua y jabón, ya que análogos de la GnRH pueden absorberse a través de la piel.

Las mujeres embarazadas no deben administrar el producto.

Al administrar el producto, se debe tener cuidado para evitar auto-inyección accidental, garantizando que los animales estén apropiadamente inmobilizados y la aguja de aplicación este protegida hasta el momento de la inyección.

El producto se deberá manipular con guantes protectores.

Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25°C

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel.: 0800-333-0160

Dosificación y forma de administración VER POSPECTO.

CLOPROSTENOL HAMPTON

MEDICAMENTO PARA LA REPRODUCCIÓN

Presentación: Frasco x 10 y 20 mL

Fórmula: Cloprostenol sódico 0,0263 g; Excipientes c.s.p. 100 ml; ** Equivalente a 25 mg de Cloprostenol

Indicaciones:

Bovinos: Sincronización de celos, endometritis crónica purulenta, interrupción de preñez (aborto o parto).

Sincronización del ciclo estral en ganado de carne: facilita el empleo de la inseminación artificial, se evitan los problemas de detección de celo y se posibilita estacionar los partos.

En ganado lechero la sincronización del celo permite tener un mejor control del índice de partos, disminuyendo el número de vacas abandonadas como estériles.

Usos terapéuticos: Celos silenciosos, Quistes luteales, Inducción al parto, inducción del aborto, Eliminación de fetos momificados, Tratamiento coadyuvante de endometritis crónica y piómetras.

Cerdas: Inducción al parto y Metritis (post-parto).

Yeguas: Tratamiento del cuerpo lúteo persistente e Inducción del estro.

Contraindicaciones:

No administrar a hembras preñadas, a menos que esté indicado el aborto. No administrar por vía intravenosa. No administrar a cerdas antes de tres días de la fecha probable de parto porque puede resultar en una elevada mortalidad neonatal. No administrar junto con antiinflamatorios no esteroideos.

Precauciones:

Mujeres, niños y personas asmáticas o con otras enfermedades bronquiales deben utilizar el producto con extrema precaución ya que el cloprostenol puede causar aborto o broncoconstricción aguda. El Cloprostenol es absorbido a través de piel, cualquier contacto con el producto debe ser lavado inmediatamente con agua y jabón.

Periodo de resguardo: No se deben sacrificar animales para el consumo humano dentro de las 24 horas de administrar el producto. No es necesario desechar la leche de animales tratados.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Dosificación y forma de administración VER POSPECTO.





DOMPERIDONA HAMPTON

PASTA ORAL

Presentación: Jeringa x 33 g

Fórmula: Domperidona 10 g.; Excipientes c.s.p. 100g.

Indicaciones:

Indicado en yeguas intoxicadas por micotoxinas conteniendo alcaloides derivados del indol o ergo alcaloides producto del consumo de pasturas asociadas con rye grass natural o festuca

Estas micotoxinas, provienen de la biosíntesis de endófito simbiótico, como por ejemplo Neotyphodium, Lolii (rye grass natural) ó Neotyphodium Coenophialum (festuca) u otro hongo parásito de las espigas (Claviceps sp), en otras gramíneas.. Las sustancias alcaloides del indol, producen en la yegua en sus distintas etapas la esfera reproductiva diversos síntomas como agalactia, anomalías placentarias, alargamiento de partos, reabsorciones y falta de celo. En el potrillo gestante se observa también numerosas patologías, entre ellas, falla respiratoria, alteraciones osteoarticulares, disminución de inmoglobulina sérica y muerte perinatal.



Dosificación y formas de administración:

El producto se aplicara en las dosis indicadas, por vía oral, en la parte superior y profunda de la lengua por presión relativamente rápida de la pasta, lo que impide la regurgitación del producto. Es deseable que el animal no tenga comida en la boca .

La dosis es de 1.1 mg / Kg de peso (550 mg / animal) . Administrar 1 dosis diaria (5.5 g de pasta conteniendo 550 mg de Domperidona) por animal. Cada jeringa tiene 6 dosis de 5.5 g

Se comenzará a administrar diariamente 30 días previos a la fecha de parto.

Podrá sostenerse el tratamiento con posterioridad al parto, de acuerdo al estado de la yegua ya que también está indicado en yeguas que inician lactancia con disminución o ausencia de producción láctea.

En este caso no es necesario extenderlo más de 20 días.

En yeguas con baja actividad ovárica administrar durante 60 días después de servida para mantener el cuerpo lúteo primario

Precauciones y advertencias:

Administrar con precaución cuando se administra junto a inhibidores fuertes del CYP3A4, por ejemplo: ketoconazol, ritonavir y eritromicina.

No debe administrarse junto con atropina.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160. Conservación: Entre 15° y 30° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





ARTROCAL HAMPTON

SUPLEMENTO PREVENTIVO – TERAPEUTICO RECONSTITUYENTE

Antiartrósico, antiartrítico, regenerador osteoarticular, promotor de la condrogénesis

Presentación: Frasco ampolla x 5 mL

Fórmula: Cada ml contiene: Condroitin Sulfato 120 mg.; Glucosamina Sulfato 200 mg.; Excipientes c.s.p. 1 ml.

Acción:

Los Glicosaminoglicanos Sulfatados (Condroitin Sulfato) son importantes constituyentes del cartilago articular, formando parte de los proteoglicanos, moléculas que por disposición tridimensional y su carácter hidrofílico, proveen al cartilago su propiedad de permeación selectiva, retención de agua, elasticidad y resistencia a la compresión. Ha sido ampliamente demostrado que un aporte exógeno de Condroitin Sulfato como terapia de patologías articulares y tendinosas arroja excelentes resultados gracias a sus propiedades antiinflamatoria, analgésica, condroprotectora, condroreparadora y a su capacidad de estimular la biosíntesis de proteoglicanos (Condrogénesis) y colágeno (Colagenogénesis).

Indicaciones:

Regenerador osteoarticular, promotor de la condrogénesis. Antiartrósico, artritis no infecciosa, osteoartritis, hidrartrosis, y otras artropatías degenerativas, condropatías, sinovitis, tendinitis osteoarticulares, coadyuvante en reparación de fracturas y post cirugía osteoarticular. Osteocondrosis. Antiinflamatorio articular.

Contraindicaciones:

El producto no debe aplicarse a hembras gestantes por no haberse demostrado su inocuidad. El producto no debe ser aplicado a aquellos animales que demuestren antecedentes de hipersensibilidad a alguno de los componentes. No utilizar en hembras gestantes por no haberse gestado su inocuidad.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservar al abrigo de la luz entre 5° y 25° C .

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Dosis y vías de administración VER POSPECTO.



ARTROCAL PLUS HAMPTON

SUPLEMENTO PREVENTIVO, TERAPÉUTICO, RECONSTITUYENTE | POLVO ORAL

Presentación: Pote x 500 y 1000 g

Fórmula :Clorhidrato de glucosamina 27.50 g; Condroitin sulfato 10.00 g; Sulfato de manganeso 0.70 g; Ac. Ascórbico 1.60 g; Excip. c.s.p. 100 g.

Indicaciones:

Indicado especialmente para reparar trastornos provocados por el entrenamiento en las articulaciones de los equinos deportivos.

Restaurador osteoarticular, promotor de la condrogénesis. Antiartrósico, artritis no infecciosa , osteoartritis, hidrartrosis y otras artropatías degenerativas , condropatías , sinovitis, tendinitis osteoarticulares , coadyuvante en reparación de fracturas y post cirugía osteoarticular. Osteocondrosis. Antiinflamatorio articular.

Dosificación y forma de administración:

El producto se administra por vía oral, solo o mezclado en ración. Si se mezcla con la ración, descartar lo que no se consuma en el mismo día que se prepara. No reutilizar.

El producto viene con cuchara dosificadora graduada

Dosis de ataque:

En caballos con menos de 300 kg se administrarán 13g por la mañana y 13 g por la tarde. En caballos con 300 a 600 Kg 20 g por la mañana y 20g por la tarde. En caballos con más de 600 Kg administrar 28 g por la mañana y 28g por la tarde.

Dosis de mantenimiento:

En caballos con menos de 300 Kg administrar 6.6 g por día. En caballos de 300 a 600 Kg administrar de 6.6 a 13g por día. En caballos con más de 600 Kg administrar 13 g por día .

Durante este periodo podrá incrementarse la dosis a la de ataque dependiendo de la respuesta del animal. Aplicar una dosis por la mañana y una por la tarde.

Duración del tratamiento: 30 días. En caso de no obtener buena respuesta puede extenderse el tratamiento 15 días más.

Precauciones:

El producto no debe aplicarse a hembras gestantes por no haberse demostrado su inocuidad. El producto no debe ser aplicado a aquellos animales que demuestren antecedentes de hipersensibilidad a alguno de los componentes.

No administrar a equinos destinados al consumo humano. Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160. Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





BARRO EQUINO HAMPTON

TRATAMIENTO DE LA INFLAMACIÓN/ REVULSIVO Y RUBEFACIENTE

Presentación: Pote x 1 y 4 Kg

Fórmula: Caolín 47.8g; Bentonita 7,5 g.; Glicerina 6.5 g.; Acido bórico 2,2 g.; Aloe vera 2,3 g.; Esencia de menta 0,7g.; Excip. c.s.p.100 g.

Indicaciones:

Contusiones, edemas, hinchazones, vejigas, sobrecañas, sobrehuesos, inflamaciones de tendones, ligamentos y bolsas sinoviales, tendinitis, osteítis recientes provocadas por traumatismos o esfuerzos, sinovitis y esguinces articulares.

Dosis y formas de administración:

Aplicar fina capa sobre la parte afectada con pincel o espátula y luego vendar. Usar después del entrenamiento ó competencia. Se lava fácilmente con manguera sin necesidad de cepillar a mano.

Fina capa en zona afectada. Puede aplicarse diariamente

En casos agudos de 5 a 10 días.

En casos crónicos por tiempo indeterminado espaciando 48 hs cada 5 y 10 días para desinflamar la piel.



Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Conservar entre 5° y 25°C.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente. Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

HIALURONATO DE SODIO HAMPTON

SUPLEMENTO PREVENTIVO / TERAPÉUTICO / RECONSTITUYENTE.

Presentación: Frasco ampolla x 2 mL

Cada frasco ampolla contiene: Hialuronato de sodio 20 mg; Agua para inyectable c.s.p. 2 ml

Acción terapéutica del producto:

El HIALURONATO DE SODIO es un componente natural de tejido conectivo. Se aplica terapéuticamente solo en lugares en donde es un componente habitual, específicamente en la cavidad articular.

Especies: Equinos deportivos exclusivamente.

Indicaciones de uso:

Para el tratamiento de las disfunciones articulares debidas a sinovitis no infecciosas asociadas con las osteoartritis.

Posología:

- 2 ml en articulaciones pequeñas o medianas (nudo, carpo, etc.).

- 4 ml en articulaciones grandes (tarso o fémoro-tibio-rotuliana). El tratamiento puede ser repetido con intervalo semanal hasta tres aplicaciones

Formas de administración: El producto es de aplicación intraarticular.

Efectos colaterales: No se han presentado con este producto aplicando y dosificando según indicaciones.

Precauciones:

Extremar las condiciones de asepsia en la aplicación ya que es un producto intraarticular. No aplicar si se observan burbujas en la solución.

Evitar el uso de antisépticos locales como la clorhexidina y las sales de amonio cuaternario, incluyendo cloruro de benzalconio, ya que pueden causar la precipitación del Hialuronato de sodio. No debe ser administrado en forma endovenosa. No aplicar a animales con antecedentes alérgicos a la droga. No aplicar a animales con antecedentes y/o presencia de disfunción hepática. Es recomendable dejar al animal en reposo durante el día de la aplicación. Suspender el tratamiento si no se observa mejoría de los síntomas después de la tercera aplicación.

Restricciones de uso: No utilizar en animales destinados al consumo humano

Contraindicaciones: En procesos articulares sépticos.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservar al abrigo de la luz entre 5° y 25° C.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente. Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.





SOLIPEDINA

QUERATOPROTECTOR

Presentación: Potes x 1 y 5 kg.

Composición: Grasa vacuna 15,60 g.; Negro de Humo 0,60 g.; Alquitrán vegetal 8,00 g.; Esencia de trementina 1,30 g.; Excipientes oleosos c.s.p. 100 g.

Indicaciones:

Indicado para mantenimiento e higiene de los cascos de los equinos.

Mantiene humectado el casco facilitando el crecimiento.

Cuando el casco es de mala calidad, seco, quebradizo, escamoso, vidrioso, agrietado, esta humectación ayuda a mantener la elasticidad, previniendo posibles afecciones del casco.

Dosificación y forma de administración:

USO EXTERNO LOCAL.

Aplicar diariamente una capa previa higienización del casco, con cepillo o pincel, tanto debajo como sobre la pared y ranillas (candado).

Como preventivo durante tiempo de gran humedad y de gran sequía, aplicar día por medio.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Conservar al abrigo de la luz entre 5° y 30°C.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





CÁUSTICO ROJO

ANTIINFLAMATORIO

Presentación: Pote x 50 g

Composición: Bioduro de Mercurio 12 g.; Excipientes c.s.p. 100 g.

Indicaciones:

Para el tratamiento de lesiones donde la acción está indicada: Exostosis, Osteoartritis, Esparaván, tendinitis, Bursitis en los equinos.

Dosis y forma de administración:

Afeitar el área a tratar y aplicar una delgada capa de producto usando guantes o pincel, friccionar unos minutos. Cubrir el área con un apósito y vendar (evitar el contacto del animal con el producto). Una aplicación suele ser suficiente. Dejar actuar entre 5 a 10 días y lavar con agua y jabón. Aplicar una crema cicatrizante sobre la costra formada. Salvo otro criterio del médico veterinario y según el efecto deseado después del lavado del Caustico, se comienza con duchas dos veces por día de 15 minutos y luego dos veces por día de 30 minutos hasta regresión del edema y el calor, para luego comenzar el ejercicio.

Restricciones de uso: No utilizar en animales destinados al consumo humano, ni sobre heridas abiertas o mucosas.

Advertencias y precauciones:

Evitar el contacto con mucosas o contacto con la piel, caso contrario lavar con abundante agua. La ingestión accidental puede provocar intoxicación ligera o grave. Mantener el envase cerrado. Destruir los envases vacíos.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160. Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



IODALKYL

REVULSIVO

Presentación: Frasco x 100 mL

Composición: Yodo Bisulimado 6,3g; Yoduro de potasio 4,5g; Balsamo tranquilo 12,47g; Salicilato de metilo 7,08g; Alcanfor 0,70g; DMSO 6,6g; Guayacol 4g; Excipientes c.s.p 100mL.

Indicaciones de uso:

En todas las afecciones óseas, articulares, musculares y tendinosas que requieren un tratamiento revulsivo controlado. Sobrecañas, sobrehuesos, formas falangeanas y coronarias, esparaván, lesiones de cuerda y entrecuerda, etc. En general en todas las osteítis, osteoartritis, miositis, tendinitis, y dermatitis sin necesidad de un reposo prolongado.

Aplicación:

Cortar el pelo o rasurar la zona afectada. Luego aplicar con cepillo o pincel friccionando en forma leve si se desea un efecto suave o en forma enérgica si se desea un efecto severo. Se puede vendar, lo cual intensifica la acción terapéutica, siempre que la zona lo permita. Aplicar diariamente.

NO UTILIZAR EN ANIMALES DESTINADOS A CONSUMO HUMANO.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Conservar entre 5° y 25° C.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





POMADA MADURATIVA

CALMANTE Y REDUCTORA

Presentación: Pote x 200 g

Composición: Yodo bisublimado 2,0 g.; Ioduro de Potasio 1,5 g.; Alcanfor 4,0 g.; Guayacol 1,5 g.; Excip. c.s.p. 100 g.

Indicaciones:

En el tratamiento de lesiones inflamatorias agudas y crónicas.
Inflamaciones, artritis, fumoraciones, reumatismo, abscesos e infarto ganglionar.

Dosificación y forma de administración:

Es un producto tópico. Aplicar sobre la parte afectada friccionando en forma de masaje durante 5 minutos. Si las circunstancias lo permiten, cubrir las partes afectadas con gasa y venda. Aplíquese en cantidad suficiente para cubrir la región afectada (previo aseo de la misma), dando a la vez un ligero masaje cada 12 hs. El tratamiento puede extenderse por una semana.

Precauciones:

Se debe evitar colocar sobre mucosas o heridas. Se debe asear la zona afectada antes de aplicar POMADA MADURATIVA. No debe emplearse sobre áreas extensas de la piel ni por periodos prolongados, así como en membranas o cerca de los ojos.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz





B1612

SUPLEMENTO PREVENTIVO Y TERAPÉUTICO / VITAMÍNICO.

Presentación: Frasco x 100 mL

Fórmula: Vitamina B1 20 g.; Vitamina B6 10 g.; Vitamina B12 0,1 g.; Agua c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

En animales débiles, inapetentes o faltos de peso. En afecciones nerviosas. En esfuerzos musculares. En afecciones, fatigas y estados de stress.

Dosificación y forma de administración:

Vía endovenosa. Equinos y bovinos: 10 a 20 ml.

Vitamina B1: 2 a 4g por animal

Vitamina B6: 1 a 2g por animal

Vitamina B12: 0,01 a 0,02g por animal

Cada 24hs. Durante 5 días seguidos.

Precauciones:

Aplicar de forma endovenosa lenta para prevenir reacciones anafilácticas.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



ASPARTATO B15

SUPLEMENTO PREVENTIVO Y TERAPÉUTICO/ VITAMÍNICO.

Presentación: Frasco x 50 mL

Fórmula: Aspartato de magnesio 3 g.; Aspartato de potasio 3 g.; Vitamina B15 3 g.; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Indicado como coadyuvante en estados de agotamiento, pérdida de rendimiento, fatiga.

Administración: Vía endovenosa lenta o intramuscular profunda.

Dosificación: 10 ml diarios o día por medio según criterio del médico veterinario actuante.

Contraindicaciones: No utilizar en animales con antecedentes de hipersensibilidad a la droga o insuficiencia renal.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.





CALCIFOS L.A

SUPLEMENTO PREVENTIVO TERAPÉUTICO VITAMÍNICO

Presentación: Frasco x 100 y 250 mL

Composición: Vitamina B12 5000 mcg.; Glicerofosfato de Sodio 0,38 mL.; Complejo Edta Calcico 18,9 mL.; Complejo Edta magnésico 7,5 mL.; Complejo Edta Cobaltoso 4,6 mL.; Agua destilada c.s.p. 100 mL.

Indicaciones:

En el tratamiento de anemias perniciosas, trastornos neurológicos, afecciones hepáticas, prevención del raquitismo, osteomalacia, tetania, acetonemia, afosforosis, fiebre láctea, prevención de Hipomagnesemia. Como fuente de cobalto para la síntesis de Vitamina B12 en el rumen.

Vías de administración:

Equinos: endovenosa exclusivamente.
Bovinos: endovenosa o intramuscular.

Dosis:

Grandes animales: 10 cc. Repetir al mes si es necesario.
Potrillos a los 4 meses: 2 cc.
Al destete: 5 cc.
Más de 2 años: 10 cc.
Terberos: 5 cc y repetir a la semana si es necesario.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservar al abrigo de la luz entre 15° y 25° C.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.



CALENDAR HAMPTON

COMPLEMENTO DIETARIO

Presentación: Pote x 1 y 5 kg

Composición: Cada 100 g. contiene: Azufre Bisublimado 0,17g.; Sulfato Ferroso. H₂O 0,119 g.; Sulfato de Manganeseo. H₂O 0,085 g.; Sulfato de Cuprico 5 H₂O 0,68 g.; Ioduro de Sodio 0,085 g.; Sulfato de Cobalto Anhidro 0,085 g.; Oxido de Zinc 0,17 g.; Cloruro de Potasio 0,17 g.; Butil Hidroxi tolueno 0,136 g.; Carbonato de Magnesio 0,85 g.; Cloruro de Sodio 8,5 g.; Azúcar 32,00 g.; Esencia de Manzana 2,55 g.; Carbonato de Calcio 11,05 g.; Levadura de Cerveza 21,25 g.; Ceniza de Hueso 22,1 g.

Indicaciones:

Indicado como complemento dietario durante la reproducción, la crianza y el entrenamiento del caballo de carrera, es un suplemento ideal para complementar las dietas deficientes en calcio fósforo y otros minerales.

En caballos jóvenes asegura el correcto desarrollo esquelético y muscular. Ayuda a combatir la fatiga originada en entrenamiento.

En yeguas preñadas aporta los minerales necesarios para mantener su estructura ósea y para aportar calcio y fósforo al feto en formación.

Después de la parición evita futuros problemas óseos y en dientes. En el caso de los potrillos tonifica el sistema glandular hormonal manteniendo el vigor.

Dosificación y forma de administración

Administrar diariamente durante dos o tres meses por vía oral exclusivamente, solo o mezclado en ración.

El producto administrado en ración deberá consumirse antes de las 24hs posteriores al mezclado. Caso contrario, descartar.

Puede repetirse sin inconvenientes en casos de necesidad.

Potrillos al destete: 5 g por día.

Potrillos hasta el año: 10 g por día.

Potrillos de 1 a 2 años: 15 g por día.

Potrillos de 2 a 3 años: 20 g por día.

Yeguas madres en gestación: 45 g por día.

Yeguas madres en lactación: 60 g por día.

Caballos adultos: 30 g por día.

La medida equivale a 10 g.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





CIANOCOBALAMINA 3000

VITAMÍNICO

Presentación: Frasco x 50 mL

Composición: Cada 100ml contiene: Vitamina B12 (Cianocobalamina) 300 mg.; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Este producto está indicado para el tratamiento de anemias, deficiencias de Vitamina B12, asociados con deficiencia de cobalto, afecciones hepáticas y prevención del raquitismo.

Administrar a animales sometidos a intensos esfuerzos físicos (reproductores, caballos de carrera, salto y polo).

Se ha utilizado con pleno éxito en estados de Intoxicación y como desfatigante.

Dosis y vías de administración:

Equinos adultos: 10 ml diarios o día por medio.

Equinos jóvenes: 5 ml diarios o día por medio. Aplicación día por medio en serie de 5-10 aplicaciones.

Estas dosis y la duración del tratamiento pueden variar según el caso y/o criterio del médico veterinario.

Endovenosa lenta o intramuscular profunda.



Contraindicaciones:

No utilizar en animales con antecedentes de hipersensibilidad a la droga o insuficiencia renal.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.

COMPLEJO B 150 HAMPTON

SUPLEMENTO PREVENTIVO / TERAPÉUTICO / RECONSTITUYENTE.

Presentación: Frasco x 50 y 100 mL

Fórmula: Clorhidrato de Tiamina 15 g; Riboflavina fosfato sódico 0.2 g; Piridoxina ClH (Vit. B6) 0.3g; Pantotenato de Calcio 0.4g; Nicotinamida 7.0g; Excipientes c.s.p. 100mL.

Indicaciones:

Como fuente suplementaria de rápida disponibilidad de vitaminas del Complejo B150 HAMPTON ante demanda aumentada o posible déficit nutricional o de absorción. Para el tratamiento de carencias clínicas o subclínicas.

Especies: EQUINOS DEPORTIVOS EXCLUSIVAMENTE. No administrar a equinos destinados al consumo humano

Dosificación y formas de administración:

Administración Endovenosa lenta.

Equinos adultos: 10 ml. Clorhidrato de Tiamina 3,75mg/kpv, Riboflavina fosfato sódico 0.05mg/kpv.

Piridoxina ClH (Vit. B6) 0.075mg/kpv. Pantotenato de Calcio 0.1mg/kpv. Nicotinamida 1.75mg/kpv.

Potrillos: 5 ml. En casos agudos se pueden duplicar las dosis respectivamente.

Administrar cada 48 hs durante tres semanas.

Se recomienda no exceder la dosis ya que la Tiamina por vía parenteral puede ocasionar reacciones anafilácticas.

Aplicar lentamente para prevenir reacciones anafilácticas

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz





EMULSION E-SE

SELENIO Y VITAMINA E

Presentación: Frasco x 50 mL

Composición: Selenito de sodio 0.548 g.; Vitamina E (Acetato) 6.800 UI.; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Equinos y bovinos Miositis por síndrome de deficiencia selenio y Vitamina E, síndrome de respiración rápida, sudoración profusa, espasmos y calambres musculares, elevado SGO-T.

Dosis y administración:

1 ml cada 50 Kg por vía intramuscular profunda.

Repetir cada 5 o 10 días. Dividir la dosis en varios puntos

No administrar a vacas cuya leche será destinada al consumo humano .

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz .

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.



EQUISEL HAMPTON

SUPLEMENTO PREVENTIVO / TERAPÉUTICO / RECONSTITUYENTE.

Presentación: Pote x 500 g

Composición: Vitamina E 1,50 mg.; Selenito de Sodio 0,01 mg.; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Esta indicado para la profilaxis y/o tratamiento de los síndromes producidos por deficiencia de selenio-tocoferol de equinos, los cuales se caracterizan por presentar Miopatías, Miositis. También es utilizado como antioxidante y en trastornos reproductivos.

Especies:

Equinos deportivos. **NO ADMINISTRAR EN EQUINOS DESTINADOS AL CONSUMO HUMANO.**

Dosificación y vías de administración:

Se administran 20ml por día durante 7 días (dos cucharadas soperas al ras) 0,3 g de vitamina E y 0,002 g de Selenio de Sodio por animal adulto por día 0,00075 g/kpv de Selenito de Sodio por día. Repetir a intervalos semanales. Vía Oral.

Precauciones:

No sobredosificar.

Tener precaución antes, durante y después de la aplicación del producto de no dar justamente con medicamentos que contenga selenio en su composición.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





GERMOVITOL E

SUPLEMENTO PREVENTIVO Y TERAPÉUTICO | VITAMÍNICO

Presentación: Frasco x 500 mL

Composición: Acetato de Tocoferol 1 g.; Excipiente oleoso c.s.p. 100 ml.

SOLUCIÓN OLEOSA DE VITAMINA E PARA USO ORAL.

Indicaciones:

Equinos. Tratamiento de síndrome por carencia específica de Vit. E. Atrofias musculares y deficiencias cardíacas. A consecuencia de su acción antioxidante, la Vit. E ejerce influencia fundamental en el intercambio celular. Esta propiedad facilita un menor aprovechamiento de determinados nutrientes tales como la Vit. A (factor preponderante en el metabolismo de la reproducción) y los ácidos grasos no saturados. Utilizar en animales en training por su acción trófica sobre los tejidos musculares y estimulante sobre los procesos metabólicos enzimáticos. Estados hipo funcionales debido a exceso de trabajo sexual. En estados de baja fecundidad por disminución de la calidad del semen en machos y en hembras con problemas de fecundidad de origen infeccioso.

Para tratamiento de toxicidad con ionoferos (monensina) como tratamiento adyuvante de encefalomiелitis equina, terapia adyuvante en síndrome metabólico y síndrome de asfisia perinatal (encefalopatía isquémica hipoxia).



Dosis y vías de administración:

Oral bebible. Se administra con la ración de la mañana o con la de la tarde, con jeringa bucal. Para tratamiento adyuvante de encefalomiелitis equina 8000-9000 mg de Vitamina E por día (800-900ml GERMOVITOL E por día).

Como terapia adyuvante en síndrome metabólico: 10.000 mg por día (1L GERMOVITOL E por día).

Como terapia adyuvante en síndrome de asfisia perinatal. Potrillos 4000 mg por día (400ml GERMOVITOL E por día). Yeguas 10.000 mg por día (1 L GERMOVITOL E por día).

Para tratamiento de toxicidad con ionoferos (monensina): 4-12 mg de Vit E/Kg de peso 1 vez al día.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz. Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

RED CALL

SUPLEMENTO DIETARIO

Presentación: Botella x 1 L

Fórmula: Vit A palmitato 85.000UI; Vit D3 (colecalfiferol) 12.000 UI; Vit E (como alfatocoferilacetato) 150UI; Cloruro de colina 780 mg; Vit K 8.5 mg; Selenio (Selenito de sodio) 2,500 mg; Acido fólico. 34 mg; VITb1 (clorhidrato de tiamina) 340 mg; Vit B12 (cianocobalmanina) 0.68 mg; Vit B2 (riboflavina) 95 mg; VitB6 (clorhidrato de piridoxina) 35 mg; Niacinamida 915 mg; Biotina 0.085 mg; Pantotenato de Calcio 17 mg; Cloruro de Potasio anhidro 340 mg; Sulfato de Magnesio heptahidratado 45 mg; Sulfato de manganeso monohidratado 130 mg; Sulfato de cobre 5 H2O 150 mg; Sulfato de Cobalto 7 H2O 7 mg; Sulfato de Zinc 7H2O 370 mg; Sulfato hierro heptahidratado 1.015 mg; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Complemento dietario a base de vitaminas, hierro y minerales de agradable sabor para caballos, formulado para aportar vitaminas y minerales que podrían faltar o encontrarse en cantidades insuficientes en el alimento habitual del animal en estados carenciales como equinos en estado de recuperación, entrenamiento o competición.

Dosificación y formas de administración:

Administrar por vía oral. Durante 30 días.

Caballos en principio de entrenamiento o en estado de recuperación: 30 ml al día.

Caballos en entrenamiento y en competición todo el año: 60 ml al día.

Nota: 2 cucharas soperas representan aproximadamente 30 ml.

Agitar antes de usar.



NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Venta sin receta en locales con asesoramiento profesional veterinario.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





TIAMINA HAMPTON

VITAMÍNICO

Presentación: Frasco ampolla x 100 mL

Composición: Clorhidrato de Tiamina 30 g.; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Descripción:

Suplemento vitamínico de Tiamina. El aporte de esta vitamina mejora los mecanismos de oxidación completa de la glucosa, sobre todo en aquellos tejidos dependientes energéticamente de la glucosa o isotato – piruvato (corazón y sistema nervioso) que bajo exigencias fisiológicas (preñez, lactancia, fiebre, ejercicios energéticos o exigencias de la crianza) aumenta su demanda.

Indicaciones:

Para prevenir o tratar trastornos funcionales ligados al déficit o demanda aumentada de Tiamina. (neuritis, polineuritis, síndromes ciáticos, reumatismos, algias y para reforzar la fijación de glucógeno).

Vía de administración: Endovenosa lenta con el animal en reposo.

Dosis:

Preventivo: De 6 a 10 ml cada 48 hs durante 15 días. Curativo: 10 ml a intervalos diarios durante 15 días.

Especies:

Equinos deportivos. No administrar a animales destinados a consumo alimentario humano

Advertencias y precauciones:

La vía endovenosa debe realizarse lentamente ya que excepcionalmente se han descrito reacciones anafilácticas. Preservar de la luz y el calor excesivo.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.



VIT POWER

SUPLEMENTO PREVENTIVO Y TERAPÉUTICO | VITAMINAS Y MINERALES

Presentación: Frasco x 250 y 500 mL

Fórmula: Clorhidrato de tiamina (B1) 2 mg.; Riboflavina fosfato sódica 4 mg.; Piridoxina (B6) 3 mg.; Nicotinamida 190 mg.; DLMetionina 155 mg.; Cl de colina 210 mg.; ClNa 700 mg.; ClK 50 mg.; ClCa 30 mg.; ClMg.6H2O 18 mg.; Cloruro de benzalconio 2 mg.; Glucosa 10.000 mg.; Excip c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Solución hidratante, energética, desintoxicante, vitamínico, mineralizante.

Hidrata y fortalece.

Suero hidratante, energético, activador del metabolismo, desintoxicante con vitaminas y minerales.

Agotamiento físico por exceso de trabajo o producción. Intoxicaciones, anorexia, deshidratación. Como tratamiento de apoyo en enfermedades infecciones o parasitarias.

Dosificación y forma de administración:

Dosis preventiva:

Equinos adultos: 1 ml /kpv

Caninos y felinos: 3 ml /kpv

Dosis curativa:

Equinos adultos: 3 ml/kpv

Caninos y felinos: 5 ml/kpv

Administración cada 24 o 48 hs. según el estado y el grado de entrenamiento del animal.

En caso de enfermedades a criterio del médico veterinario administración subcutánea y/o endovenosa.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.





VITACE HAMPTON

SUPLEMENTO PREVENTIVO Y TERAPÉUTICO / VITAMÍNICO.

Presentación: Frasco x 100 mL

Fórmula: Acido ascórbico 12.5 g; Excip c.s.p. 100 ml.

El Acido ascórbico (Vitamina C- Vitamina antiescorbuto) es una vitamina hidrosoluble, de gran importancia para el organismo. Su participación en la formación del colágeno hace que VITACE sea útil en la integridad de los epitelios y endotelios vasculares, del tejido fibroso, cartílago, hueso, dientes y cicatrización. Es aplicable en animales que muestren hemorragias espontáneas en las mucosas.

Vitace mejora el estado general y favorece un buen desarrollo óseo. Se utiliza también en animales que presenten trastornos del crecimiento. Tiene una participación activa en la actividad inmunitaria, aumentando las defensas del organismo; Vitace es de aplicación en animales con problemas de fertilidad, de gran eficacia más aún cuando es utilizado con Selenio y Vitamina E.

Dada su acción en los epitelios Vitace ayuda a prevenir el sangrado pulmonar por esfuerzos, mejorando este efecto cuando es utilizado con Furosemida.

La administración de Vitace previene y cura el síndrome de deficiencia de Vitamina C.

Indicaciones:

Vitámico anti-infeccioso para aumentar las defensas. Mejorar la cicatrización.

Estados anémicos. Surmenaje y extenuación por trabajos excesivos y del entrenamiento para mejorar la fragilidad capilar. Hemorragias diversas. Deficiencia en la reproducción y espermatogénesis.

Indicado también para acidificar la orina en animales intoxicados ya que la acidificación de la orina favorece su excreción.

Dosificación y forma de administración:

Curativa: Animales adultos: 20 ml diarios; Potrillos: 10 ml diarios.

Preventiva: Animales adultos: 20 ml día por medio; Potrillos: 10 ml día por medio.

Aplicar por vía endovenosa a dosis diaria o día por medio según sea curativa o preventiva.

Efectos colaterales:

Grandes dosis acidificarían la orina pudiendo incrementar la excreción de ciertas drogas reduciendo entonces su efectividad.

Tal sería el caso de algunos antimicrobianos como aminoglicosidos, eritromicina.

Restricciones de uso:

No destinar a Equinos para consumo humano. Equinos deportivos exclusivamente

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





FOSFO - ATP

SUPLEMENTO PREVENTIVO TERAPÉUTICO / MINERAL.

Presentación: Estuche conteniendo 5 ampollas x 10 ml. | Estuche individual x 50 ml.

Fórmula: ATP 0.20 g.; Benzofosfan 10.00 g.; Excip. c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

FOSFO - ATP es una combinación de un compuesto con fosforo y adenosin trisulfato, indicada para estados de cansancio, agotamiento y pérdidas de energía, observadas claramente después de entrenamientos y esfuerzos en competencias deportivas. Aplicado durante el entrenamiento y la preparación de animales de carrera, salto y polo, logra un excelente rendimiento en la competencia y evita las consecuencias de la fatiga neuromuscular. Indicado para afecciones del sistema nervioso cuando las mismas estén vinculadas a cansancio neuromuscular. También puede aplicarse a madres antes y después del parto y a padrillos para aumentar el instinto genésico. Ideal para acortar la convalecencia, luego de haber pasado enfermedades graves (infecciosas o no).



Dosificación y forma de administración:

El producto se administrará por vía subcutánea, intramuscular o endovenosa.

La dosis es de 10 ml por día, pero en casos que se desee una acción mas enérgica se pueden aplicar hasta 20 ml por vez. Se recomienda realizar un tratamiento durante 5 días pudiendo extenderse sin riesgos hasta 15 días.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.

CARDIOTONICO HAMPTON

TÓNICO CARDIACO PARA EQUINOS DE DEPORTE

Presentación: Frasco ampolla x 100 mL

Fórmula: Cada 100 ml contiene: Salicilato de sodio 3.20g; Cafeína base 5.00g; Glicina 1.50g; Nicotinamida 2.00g; Niketamida 3.00g; Vitamina B6 0.50g; Vitamina b15 0.15g; Vitamina B12 10mcg; Excipientes c.s.p. 100 ml.

Indicaciones:

Indicado en falta de rendimiento. Depresión cardiaca y debilidad general.

Dosis y forma de administración:

Aplicar 20 ml diarios por vía endovenosa lenta, durante 10 o 15 días, pudiendo prolongarse hasta 20-25 días.

Aplicar una hora antes del entrenamiento.

Restricciones de uso:

No administrar a animales destinados al consumo humano.

NOTA: Dado que el producto será utilizado en circunstancias que escapan al control del distribuidor, este no se responsabiliza por las consecuencias que surjan del uso inadecuado del mismo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 4° y 30° C y al abrigo de la luz

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

PRÓXIMAMENTE





VETARSIL

SUPLEMENTO PREVENTIVO Y TERAPÉUTICO / MINERALES.

Presentación: Frasco x 100 mL

Composición: Cacodilato de sodio 4,00 g.; Glicerofosfato de sodio 14,00 g. Cloruro férrico. 6 H₂O 0,120 g.; Gluconato de cobre 0,020 g. Excipientes c.s.p. 100 ml.

Para equinos deportivos.

Indicaciones:

Tónico eutrófico. Indicado en estados anémicos, debilidad, como estimulante del apetito en animales con signos de inapetencia, debilidad, decaimiento y fatiga. Utilizar en post infecciones y parasitosis.

Dosis y administración:

Vía parental endovenosa o intramuscular. Administrar 10ml en equinos adultos y 5ml en potrillos.

En general en una semana y con una aplicación diaria se consiguen los efectos esperados.

El producto puede ocasionar trastornos de toxicidad si no es administrado en las dosis indicadas, por lo tanto se recomienda NO SOBREDOSIFICAR.

Restricciones de uso:

Equinos no destinados a consumo alimentario humano.

Precauciones:

No administrar a animales sensibles a alguna de las drogas, ni a animales con trastornos hepáticos.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 15° y 25° C y al abrigo de la luz .

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.

Descartar el producto sobrante una vez abierto el envase.





PARAQUE PARA

SOLUCIÓN INYECTABLE | Tocolítico

Presentación: Frasco x 10 o 50 mL

Composición: Clenbuterol clorhidrato 3 mg.; Excip c.s.p. 100 ml.

Especies: Equinos y bovinos.

Indicaciones:

Tocolítico. Supresor de las contracciones y relajador uterino. Dilatador del canal útero vaginal. Auxiliar quirúrgico en cesáreas. Acondicionador del parto en primíparas evitando partos trabajosos y en re acomodación del feto en el útero.

Dosificación y forma de administración:

0.0006mg clenbuterol /Kg de peso lo que es equivalente a 10 ml por animal. Cuanto más alejado sea el momento del parto, mayor efecto tocolítico tendrá. El efecto deseado se logra entre los 10 a 20 minutos luego de su aplicación

El intervalo de aplicación es de 24 hs.

No se debe de aplicar más de tres dosis en total.

Restricciones de uso:

No debe usarse simultáneamente con simpaticomiméticos o vasodilatadores, pues producen efectos aditivos.

No administrar a equinos destinados al consumo humano.

Bovinos: No faenar animales tratados hasta 6 días después de finalizado el tratamiento.

La leche proveniente de vacas tratadas no deberá ser usada para consumo humano hasta 5 días después del último tratamiento.

Precauciones:

Si luego de usar PARAQUE PARA como tocolítico, se utilizan oxitócicos o ergotamínicos, se debe calcular una recíproca disminución de efectos. Si el parto es inminente, la aplicación de PARAQUE PARA producirá un periodo menor de postergación del mismo. Esta postergación será tanto mayor, cuanto menos inminente sea el comienzo del parto. No se recomienda aplicar una vez que ha comenzado el parto o se visualiza el feto. Si se utiliza en animales que previamente se les ha inducido el parto con corticoides el efecto será menor.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160

Conservación: Entre 5° y 25° C y al abrigo de la luz.

Los envases utilizados deberán ser descartados de acuerdo a la legislación local vigente.





Calastremé
PRODUCTOS VETERINARIOS