

Enfrent Ourofino

Uso Veterinario

Endoparasiticida inyectable para bovinos

Solución estéril.

Fórmula:

Cada 100 mL contiene:

Dipropionato de Imidocarb 12,00 g

Vehículo c.s.p. 100,00 mL

Indicaciones:

Enfrent Ourofino está indicado para el tratamiento y profilaxis de la babesiosis causada por los agentes *Babesia bigemina* y *Babesia bovis* y de la anaplasmosis causada por el agente *Anaplasma marginale*.

Modo de uso y dosificación:

El producto debe ser administrado por la vía subcutánea. Tratamiento en una sola dosis.

La dosificación recomendada del producto está relacionada con el parásito en cuestión, según se describe a continuación:

Tabla: Dosificación de **Enfrent Ourofino** según el microorganismo involucrado.

Microorganismo	Dosis recomendada	Vía de administración	Duración del tratamiento
<i>Babesia bigemina</i>	1,2 mg/kg	SC	Dosis única
<i>Babesia bovis</i>	1,2 mg/kg	SC	Dosis única
<i>Anaplasma marginale</i>	3 mg/kg	SC	Dosis única

Como en la mayoría de los casos no es posible diferenciar entre *Babesia* y *Anaplasma* como agente causal, ya que la sintomatología clínica de *babesiosis* y *anaplasmosis* es muy similar, se recomienda el tratamiento de ambas con una dosis de 3 mg/kg. Para los casos donde el diagnóstico confirma solamente la presencia de *babesiosis*, se recomienda aplicar la dosis específica para su tratamiento. Para el tratamiento de la enfermedad hemoparasitaria cuando no se ha especificado la causa, se recomienda el uso de **Enfrent Ourofino** con la dosis de 1 mL para cada 40 kg de peso vivo.

Las modificaciones a la posología recomendada y la terapia de apoyo necesaria, quedan a criterio del médico veterinario. En general, el tratamiento o la profilaxis en dosis única son suficientes para tratar o prevenir la enfermedad. La eficacia del tratamiento depende de la fase clínica en el que se encuentra la enfermedad. En los casos iniciales, el pronóstico es positivo a reservado, mientras que en caso de enfermedad avanzada el pronóstico es de reservado a malo.

Reacciones Adversas:

Se han observado signos colinérgicos tras la administración del medicamento veterinario que pueden aliviarse administrando sulfato de atropina: neuromusculares: temblores, convulsiones e intranquilidad. Otros: taquicardia, tos, sudoración, postración, salivación, cólico blando, vómito, hipermotilidad intestinal y diarrea. Puede producirse una reacción local en el punto de inyección. En dosis altas puede ocurrir insuficiencia hepática o renal.

Enfrent Ourofino es seguro cuando es utilizado en bovinos siguiendo las recomendaciones del fabricante, sin embargo, pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad individual. En estos casos, se indica el tratamiento sintomático. En caso de reacción, busque atención médica inmediatamente.

Contraindicaciones:

No utilizar el producto cuando el periodo de caducidad ha expirado.
No debe ser administrado en pacientes que estén recibiendo fármacos inhibidores de colinesterasa. Se debe considerar si los beneficios superan los riesgos de perjuicio pulmonar, hepático y renal, antes del inicio del tratamiento.
No debe ser administrado por la vía intravenosa.
No aplicar en animales con hipersensibilidad conocida a los componentes de la fórmula del producto.

Precauciones en animales:

Obedecer a la dosificación y vía de administración recomendada para el uso del producto. La aplicación del imidocarb por la vía intravenosa puede provocar toxicidad aguda, de manera que

esta vía no está indicada.

La administración de protectores hepáticos en asociación con el tratamiento con **Enfrent Ourofino**, reduce los riesgos de daños hepáticos. Los animales pueden presentar signos colinérgicos blandos, como taquicardia, hipersalivación, inquietud, vómito y diarrea, después del tratamiento con imidocarb. Estos hallazgos pueden ser provocados por la acción colinérgica. Para estas situaciones, se recomienda el uso de sulfato de atropina, tomando en cuenta sus propiedades anticolinérgicas. Solamente el médico veterinario está autorizado para hacer modificaciones en la dosificación recomendada para el uso del producto. No se han realizado estudios de seguridad con animales gestantes.

Precauciones en humanos:

Precaución. Irrita los ojos, la piel y las mucosas. En caso de contacto con los ojos y la piel, lavar con abundante agua durante 15 minutos, si la irritación persiste consultar al médico llevando el envase completo del producto.

¡Peligro! Provoca daños en caso de ingestión. No ingerir. En caso de ingestión accidental, no provoque el vómito, consulte inmediatamente a un médico, llevando consigo el envase completo del producto.

Al utilizar el producto, protéjase con guantes de goma (guante de nitrilo). No manipular el producto con las manos desnudas.

Después de aplicar el producto, quítese los guantes y lávese bien las manos.

No almacenar ni aplicar con alimentos, bebidas, medicamentos, productos de higiene o domésticos. Lávese bien las manos y las partes del cuerpo expuestas antes de comer y beber y después de trabajar con el producto.

No coma, beba ni fume cuando manipule el producto. No mezclar con otros productos.

En caso de intoxicación accidental, busque inmediatamente asistencia médica, llevando consigo el envase completo del producto.

No reutilizar los envases. Los restos del producto y del envase deben ser eliminados como recomienda la legislación vigente, evitando la contaminación del medio ambiente.

Interacciones Medicamentosas:

No debe ser administrado en pacientes que estén recibiendo fármacos inhibidores de colinesterasa. Animales tratados con insecticidas o antihelmínticos organofosforados no deben ser tratados al mismo tiempo con imidocarb.

No mezclar con otros productos.

TIEMPO DE RETIRO:

BOVINOS:

CARNE: LOS ANIMALES TRATADOS NO DEBEN SACRIFICARSE PARA CONSUMO HUMANO HASTA 220 DÍAS DESPUÉS DE FINALIZADO EL TRATAMIENTO.

LECHE: LA LECHE DE LOS ANIMALES TRATADOS SOLAMENTE DEBE SER DESTINADA AL CONSUMO HUMANO DESPUÉS DE 10 DÍAS DE LA ÚLTIMA APLICACIÓN. EN ESTE PERIODO, LA LECHE DEBERÁ SER DESECHADA.

Informaciones para Uso médico:

Grupo químico: Carbanilida;

Ingrediente activo: Dipropionato de imidocarb;

Acción tóxica: Alteración morfológica y funcional del núcleo y del citoplasma del parásito;

Antídoto/Tratamiento: No existe un antídoto específico, realizar tratamiento sintomático.

Consulte al médico veterinario.

Venta bajo fórmula del médico veterinario.

Consérvese a una temperatura inferior a 30°C y protegido de la luz solar directa y fuera del alcance de los niños y animales domésticos. Una vez abierto, se debe utilizar antes de los 6 meses, manteniéndolo en condiciones adecuadas de conservación, según las instrucciones del inserto.

Responsable Técnica:

Dra. Caroline Della Nina Pistoni CRMV/SP 24.508

Importado y Distribuido por:

Colombia: Reg.: ICA 11306-MV - Ouro Fino Colombia S.A.S. - Calle 4 Sur 43 a 195 Oficina 222 Bloque B - Medellín, Colombia - Tel.: (57) 4 366-1429

Elaborado por:

Ourofino Saúde Animal Ltda.
Rod. Anhanguera SP 330 km 298
CEP: 14140 000 Cravinhos SP
Tel/Fax: 55 16 3518 2025
CNPJ: 57.624.462/0001-05
www.ourofino.saudeanimal.com
Hecho en Brasil

 **ourofino**
salud animal