



VITERRA



Equine
Line

Índice

VITERRA _____	3	TRATAMIENTOS _____	33
PRODUCTOS _____	4	Alta Performance _____	34
Alta Performance _____	5	Terapia Anti-inflamatoria _____	35
Recovery _____	6	Terapia Antibiótica _____	36
Chromactiv _____	7	Antiparasitario _____	37
Glicophos _____	8	Respiratorio _____	38
Anti-inflamatorios _____	9	Potrillos _____	39
Cortivet Shock _____	10		
Cortivet Depot Action _____	11		
Vitaprofeno Forte _____	12		
Butafenil _____	13		
Antibióticos _____	14		
Penicilina Pura _____	15		
Equigenta Vet _____	16		
Ampicilina Rapid Action _____	17		
Ampicilina Complex _____	18		
Ceftioforte E _____	19		
Metabólicos _____	20		
Shokade _____	21		
Surcalce _____	22		
Engordan Plus ADE _____	23		
Terapéuticos _____	24		
Mucolisin _____	25		
Breath Up _____	26		
Normohepat _____	27		
Hemo Plus Forte E _____	28		
Antiparasitarios _____	29		
Farantel 1000 _____	30		
Línea Reproductiva _____	31		
Synpitan _____	32		



Laboratorios Agroinsumos

Dirección: Caldas 175, CABA, Argentina

Tel/Fax: (+5411) 4855-9410

www.viterra.com.ar



/laboratoriosagroinsumossa



Quiénes Somos

Nuestra compañía se encuentra abocada a la constante investigación y desarrollo de productos veterinarios de alta calidad.

Como resultado de esta tarea, hoy pone a su disposición EQUINE LINE, desarrollada exclusivamente para equinos deportivos de alta performance.

Cada uno de nuestros productos cubre los requerimientos de la clínica diaria, en el tratamiento de lesiones, acortando plazos de recuperación y otorgando mejores rendimientos.

Innovar es la clave, para que EQUINE LINE reúna características óptimas, avalando así nuestro perfil técnico y diferencial, que conducen a vuestra correcta elección farmacéutica.

Nuestra Visión

Desde marzo de 2004 Vitterra ha reformulado su política íntegramente, buscando posicionar a Equine Line como la línea líder de productos veterinarios para equinos en Argentina, Latinoamérica, Europa, Emiratos Arabes y Marruecos, exportando ya productos a estas regiones.

Una de las premisas radica en la puesta en marcha de proyectos de investigación que avalan la calidad de sus productos, reinvertiendo para garantizar la salud de nuestros caballos, procurando integrar todas las Facultades de Veterinaria del país, a través de la colaboración e interacción con las autoridades, docentes y futuros profesionales.



Certificado Oficial N°013-2016 emitido por SENASA
GMP/BPPV - Buenas Prácticas de Fabricación de
Productos Veterinarios

Alta performace

RECOVERY - CHROMACTIV - GLICOPHOS





RECOVERY®

RESTITUYENTE DE ELECTROLITOS, VITAMINAS Y AMINOACIDOS

Deshidratación, fatiga, golpe de calor.
Terapia post cirugía.

RECOVERY®

La arginina, glicina y lisina tienen un efecto anabólico reconstituyente y desfatigante del tejido muscular. La glucosa favorece la restitución de los depósitos energéticos bajo la forma de glucógeno muscular y auxilia el metabolismo hepático durante el proceso de metabolización de los desechos orgánicos pos esfuerzo. Las vitaminas del grupo B y los minerales que constituyen este medicamento tienen importantes funciones como coenzimas en metabolismos energéticos y proteicos del organismo, favoreciendo la rápida recuperación pos esfuerzo. Los electrolitos como el sodio y el potasio permiten recuperar la estabilidad osmótica de las células y favorecen la regulación hídrica. Además el sodio actúa en la regulación del equilibrio ácido-base, mientras que el potasio cumple importantes funciones en la neurotransmisión, contracción muscular y cardíaca.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 500 ml. Solución estéril.

INDICACIONES DE USO

Es un reconstituyente energético, electrolítico, vitamínico y mineral de los tejidos de uso parenteral. Se recomienda su uso en la deshidratación pos esfuerzo o luego de la administración de furosemida previo a la competencia, ya que ésta produce una gran pérdida de electrolitos. En el aleteo diafragmático, síndrome del caballo exhausto, fatiga del ejercicio, rabdomiólisis e intoxicaciones medicamentosas. Otras situaciones de estrés que aconsejan su uso son las enfermedades infecciosas o parasitarias graves, los golpes de calor y las deshidrataciones. Todos ellos durante la fase de recuperación.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 1-2 ml / kg de peso.

En días de competencia con alta temperatura y humedad ambiente se aconseja suministrar 500ml totales.

Frecuencia de administración: cada 24 horas.

Vía de aplicación: Se recomienda su administración por vía endovenosa lenta. Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

No posee contraindicaciones a las dosis recomendadas.

ADVERTENCIAS

Los animales tratados no deben destinarse a consumo humano. Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

FÓRMULA

Clorhidrato de L - Arginina _____	200 mg	Nicotinamida _____	150 mg
Clorhidrato de L - Lisina _____	150 mg	Bitrato de Colina _____	500 mg
Dimetilglicina _____	350 mg	Cloruro de Calcio _____	123 mg
Glucosa Anhidra _____	7,500 mg	Cloruro de Potasio _____	62 mg
Clorhidrato de Vitamina _____	20 mg	Cloruro de Sodio _____	620 mg
Clorhidrato de Piridoxina _____	10 mg	Gluconato de Magnesio _____	200 mg
Ácido Ascórbico _____	1,500 mg	Agentes de formulación c.s.p. _____	100 ml



CHROMACTIV®

CATALIZADOR METABÓLICO MUSCULAR

CHROMACTIV®

La asociación de los diferentes componentes de este medicamento hacen de él un excelente catalizador metabólico muscular.

- **Antioxidantes y lipotrópicos auxiliares del metabolismo hepático:** Arginina y Glucosa

- **Desfatigante:** Glicina

- **Energéticos:** Glucosa (favorece la reposición de los depósitos energéticos de glucógeno muscular), Arginina y Carnitina (estimula la β -oxidación). El Cromo aumenta la tolerancia a la glucosa y reduce la generación de lactato.

- **Anabólico:** Arginina, Glicina y Carnitina

- **Coadyuvantes de los procesos metabólicos:** Las vitaminas del grupo B y los minerales que constituyen este medicamento tienen importante función como coenzimas en el metabolismo energético y proteico del metabolismo, pero con especial función en el sistema musculoesquelético y nervioso donde restablecen el normal funcionamiento.

El Cromo tiene como principal función la generación del Factor de Tolerancia a la Glucosa (GTF) que es una metaloenzima cromodependiente encargada de transformar el oxalacetato en fosfoenol piruvato (precursor de la glucosa 6 fosfato). Es sabido que el principal precursor del oxalacetato es el lactato, por lo tanto, un incremento en el aporte de cromo provoca una correcta y más rápida metabolización del ácido láctico libre generado durante el ejercicio anaeróbico, retardando la aparición de la fatiga muscular. Por otra parte, acelera la recuperación pos ejercicio.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml. Solución estéril.

INDICACIONES DE USO

Chromactiv® es un catalizador metabólico muscular indicado para equinos de alta performance.

Por su fórmula exclusiva está indicado para el sobreentrenamiento, disfunción muscular y síndrome de mala performance, envaradura, desgarros musculares, estrés y perfiles metabólicos con química sérica alterada. También mejora el rendimiento deportivo si se utiliza con anterioridad a la competencia.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 5 ml / 100 kg de peso.

Frecuencia de aplicación: cada 24 horas.

Vía de aplicación: Se administra por vía endovenosa lenta.

Duración de tratamiento: Se recomienda un tratamiento no inferior a los 5 días de duración.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

No posee contraindicaciones a las dosis recomendadas.

ADVERTENCIAS

Los animales tratados no deben destinarse a consumo humano. Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRECAUCIONES

Controlar frecuencia cardíaca, respiratoria y mucosas durante su administración.

FÓRMULA

L - Arginina Clorhidrato _____	560 mg	Ácido Ascórbico _____	5.000 mg
L - Lisina Clorhidrato _____	200 mg	Ácido Nicotínico _____	15 mg
L - Carnitina _____	15.000 mg	Bitartrato de Colina _____	10.000 mg
Dimetil Glicina _____	1.500 mg	Gluconato de Magnesio _____	1.000 mg
Glucosa Anhidra _____	20.000 mg	Trispolicolinato de Cromo _____	130 mg
Tiamina Clorhidrato _____	100 mg	Agentes de formulación c.s.p _____	100 ml
Piridoxina Clorhidrato _____	50 mg		



GLICOPHOS®

REGULADOR METABÓLICO

GLICOPHOS®

Glicophos® es un regulador metabólico cuyo principio activo, el Glicerofosfato de Sodio aporta una molécula fundamental en el transporte de electrones de la cadena respiratoria. Como es sabido, la generación de energía (ATP a partir de ADP) ocurre en las mitocondrias. Una de las coenzimas de oxidoreducción que participan en este proceso, el NADH se encuentra en el citoplasma celular donde forma parte de la degradación anaeróbica del glucógeno muscular o de la glucosa que ingresa desde la sangre. El glicerofosfato de sodio atraviesa fácilmente la membrana mitocondrial en contraposición del NADH que no lo logra hacer. De esta manera, el glicerofosfato actúa como transportador de los electrones del NADH citoplasmático hacia el interior de la mitocondria. A este proceso se lo conoce como lanzadera. En los ejercicios de alta intensidad los requerimientos de ATP aumentan significativamente. Lamentablemente, no es posible administrar en forma directa energía bajo la forma de ATP o UTP porque éstos nucleótidos de purinas se hidrolizan rápidamente en el organismo, privando de su utilización a los músculos. Glicophos® por intermedio del Glicerofosfato sí permite incrementar la síntesis de ATP en un 100% ya que existe total biodisponibilidad de las 2 moléculas de ATP que se generan con cada mol de Glicerofosfato.

INDICACIONES DE USO

El glicerofosfato es una sustancia endógena que actúa directamente en la mitocondria de las fibras musculares generando energía y mejorando el rendimiento deportivo por esta vía. Por otra parte, incrementa la biodisponibilidad de fósforo para ser utilizado por el organismo donde sea requerido. Se recomienda su uso previo a la competencia para mejorar la biodisponibilidad energética a nivel muscular. También se utiliza como repositor energético pos ejercicio, sobre todo en aquellos animales que compiten muy frecuentemente para de esta forma acortar los tiempos de recuperación energética luego de los ejercicios intensos.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 1 ml / 20 kg de peso.

Vía de aplicación: Se recomienda el uso de la vía endovenosa aunque la vía subcutánea también puede ser utilizada.

Duración de tratamiento: Se recomienda un tratamiento no inferior a los 5 días de duración previo al esfuerzo intenso.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

No presenta contraindicaciones a la dosis recomendada.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Glicerofosfato de sodio _____ 20 mg Agentes de formulación c.s.p. _____ 100 ml

Anti- inflamatorios

CORTIVET SHOCK - CORTIVET DEPOT ACTION
VITAPROFENO FORTE - BUTAFENIL





CORTIVET SHOCK®

ANTIINFLAMTORIO ESTEROIDE

CORTIVET SHOCK®

La Dexametasona 21 fosfato es un corticoide fluorado de 2da. generación de muy rápida acción y que reduce la respuesta inflamatoria por intermedio de la inhibición de la síntesis de prostaglandinas, estabilizando las membranas lisosomales, reduciendo la liberación de enzimas e inhibiendo la migración de células inflamatorias (neutrófilos y monocitos-macrófagos), como así también disminuye la capacidad de liberar histamina por parte de los basófilos y mastocitos. También reduce la liberación de metabolitos tóxicos del oxígeno e inhibe la síntesis y secreción de quimiotaxinas (interleuquina I). Estas propiedades hacen que sea la droga de elección para todos aquellos procesos inflamatorios agudos que pueden o no comprometer la vida del animal. Debido a que más del 80% de la droga circula unida a proteínas plasmáticas una reducción de las mismas, fundamentalmente transcortina, incrementa la susceptibilidad a los efectos de los glucocorticoides. Tiene un efecto inotrópico positivo directo sobre el corazón y en los vasos aumenta la reactividad a las catecolaminas e inhibe la Oxido Nítrico Sintetasa (NOS) vascular produciendo un aumento de la presión sanguínea. En casos de shock, ya sean de origen hipovolémico, traumático, hemorrágico o anafiláctico se aconseja el uso de esta droga asociado a la fluidoterapia correspondiente y a la aplicación de epinefrina.

INDICACIONES DE USO

Está indicada para el shock, estrés, Síndrome de Desajuste Neonatal, traumatismo craneoencefálico, compresiones medulares, broncoespasmos, reacciones alérgicas y para todas aquellas inflamaciones agudas del aparato locomotor.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: Se aconseja administrar de 0.05 a 0,2 mg/kpv; 2 a 4 ml/10 kpv en caso de shock.

Vía de aplicación: Aunque todas las vías de administración están disponibles, la vía de elección es la endovenosa, ya que permite una rápida biodisponibilidad de la droga. Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

En cuadros donde se sospeche de un trastorno circulatorio a nivel de la circulación capilar no usar o usar bajo un estricto control porque favorece los procesos tromboticos.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 10 ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Dexametasona 21 fosfato sódico _____ 200 g Agentes de formulación c.s.p. _____ 10 ml



CORTIVET DEPOT ACTION®

ANTIINFLAMTORIO ESTEROIDE

CORTIVET DEPOT ACTION®

Cortivet Depot Action® es un antiinflamatorio de acción prolongada compuesto por dos sales distintas de dexametasona: la Dexametasona fosfato y la Dexametasona acetato.

Mientras que la dexametasona fosfato es un corticoide de liberación y metabolismo rápido, el acetato de dexametasona es un glucocorticoide de depósito produciéndose su liberación entre los 2 a 14 días post aplicación.

La asociación de estos compuestos carece prácticamente de actividad mineralocorticoide y hace de este producto una herramienta terapéutica muy útil tanto para los procesos inflamatorios agudos como los crónicos.

INDICACIONES DE USO

Está indicada para el shock, estrés, Síndrome de Desajuste Neonatal, traumatismo craneoencefálico, compresiones medulares, broncoespasmos, reacciones alérgicas, Síndromes autoinmunes, dermatitis e inflamaciones del aparato locomotor y en artritis de origen traumático por vía intraarticular.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: Equinos de todas las edades: 1 a 4 ml cada 100 k.p.v. (0,05 a 0,2 mg/k.p.v.).

Frecuencia de Administración: El tratamiento es de una sola aplicación. La repetición del mismo queda a criterio del profesional veterinario actuante. En las aplicaciones intraarticulares la dosis dependerá del efecto deseado y de la capacidad de la articulación a tratar.

Vía de aplicación: Cortivet Depot Action® es una suspensión inyectable estéril y puede ser administrado por vía intramuscular, subcutánea, intraarticular, epidural o infiltrativa local.

CONTRAINDICACIONES

- No administrar en animales inmunosuprimidos, en forma paralela con ninguna vacuna, ni en infecciones micóticas, virales y bacterianas en las cuales no se haya instaurado la antibióticoterapia correspondiente.
- No utilizar cuando se sospeche de úlcera gástrica.
- No realizar administración intrasinovial si se observa sepsis de la articulación o alrededor de ella, si existe la posibilidad de fractura ósea o cartílago dañado o si existen lesiones degenerativas del hueso u osteocondrosis.

ADVERTENCIAS

Conservar entre 5 y 30°C en un lugar seco, higiénico y al abrigo de la luz solar directa. Mantener fuera del alcance de los niños. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Ampoule containing 10 ml of sterile injectable solution.

FÓRMULA

Dexametasona 21 fosfato sódico _____ 25 g
Dexametasona Acetato _____ 25 g

Agentes de formulación c.s.p. _____ 10 ml



VITAPROFENO FORTE®

ANTIINFLAMATORIO NO ESTEROIDEO
ANTIÁLGICO - ANTIPIRÉTICO

VITAPROFENO FORTE®

El Ketoprofeno es un antiinflamatorio, antipirético y analgésico no esteroide perteneciente químicamente a la clase 2 arilpropionicos, del grupo de los ácidos carboxílicos.

Es un inhibidor de la ciclooxigenasa y por ende inhibe la síntesis de prostaglandinas, reduciendo la liberación de enzimas e inhibiendo la migración de células inflamatorias como los neutrófilos y monocitos-macrófagos. Se metaboliza a nivel hepático y su excreción es principalmente renal.

INDICACIONES DE USO

Está especialmente indicado para el tratamiento de los procesos inflamatorios agudos y crónicos, como así también para suprimir la respuesta dolorosa en los desordenes musculoesqueléticos.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 2,2 mg/kg, (1ml/45kpv).

Frecuencia de administración: diaria.

Vías de aplicación: Se administra por vía parenteral IM y EV. Por vía parenteral tiene una rápida y completa absorción, se une a proteínas plasmáticas en un porcentaje mayor al 92%. Sin embargo, alcanza altas concentraciones en los sitios de inflamación.

Duración del tratamiento: durante 3 a 5 días

CONTRAINDICACIONES

Se contraindica su uso en equinos con enfermedad renal, alteraciones de la coagulación sanguínea, úlceras gástricas y enfermedad hepática.

ADVERTENCIAS

Afecta la integridad de la mucosa gástrica y disminuye la agregación plaquetaria, interactúa con anticoagulantes y otros AINEs e inductores de enzimas microsomales (barbitúricos). Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Ketoprofeno _____ 10 g Agentes de formulación c.s.p. _____ 100 ml



BUTAFENIL®

ANTIINFLAMTORIO, ANALGÉSICO Y ANTIARTRÍTICO NO ESTEROIDEO

BUTAFENIL®

Antiinflamatorio, analgésico y antiartrítico para ser utilizado exclusivamente en equinos de uso deportivo.

La Fenilbutazona es un antiinflamatorio no esteroideo (AINE) que posee una excelente absorción a nivel gastrointestinal. Inhibe la cascada del ácido araquidónico, reduciendo de inflamación, el edema, el eritema y el dolor. Aplicado en ayunas, alcanza la concentración máxima en sangre antes que si se administra junto con el alimento (heno, y/o granos). Se elimina con la bilis, luego de su transformación a nivel hepático; sólo el 2% lo hace por orina.

INDICACIONES DE USO

Analgésico, antiartrítico y antiinflamatorio no esteroideo para el tratamiento de desórdenes del aparato musculo-esquelético: Artritis, Osteoartritis, Artrosis, Miositis, Mialgias, Rabdomiolisis, Laminitis, Inflamaciones periarticulares, Tendinitis, Tendosinovitis, Capsulitis, Bursitis, Dolor post quirúrgico, Osteitis pedal, Bursitis del tendón cuneano, Luxaciones, Enfermedad del navicular, Sobrehuesos, Torceduras, Enfermedades osteoartíticas

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 4,4 mg/kpv. Esto equivale a 2,2g de fenilbutazona en un animal de 500 kpv o 0,44 g de fenilbutazona cada 100 kpv. Para un animal de 500 kpv corresponde 11,28 g de pasta oral

Frecuencia de administración: Cada 12 ó 24 hs.

Vía de aplicación: Oral

Duración del tratamiento: Durante 3 a 5 días, queda a criterio del profesional actuante según sea la evolución de los animales.

CONTRAINDICACIONES

No asociar con tratamientos de warfarina, sulfamidas o drogas nefrotóxicas (antibióticos aminoglucósidos, etc).

No utilizar cuando se sospecha úlcera digestiva, defectos en la coagulación, disfunción cardíaca, renal o hepática, ni cuando existen afecciones tiroideas o alergia a la droga.

ADVERTENCIAS

- No exceder las dosis indicadas
 - Mantener fuera del alcance de los niños.
 - Puede causar hipersensibilidad en individuos propensos.
 - Aplicar con cuidado en ponies o potrillos, animales geriátricos o enfermos renales, hepáticos o hipovolemicos.
 - Discontinuar la aplicación si se presentan úlceras en mucosa bucal, gástrica o intestinal o si las heces aparecen oscuras o alquitranadas.
 - No administrar junto a la ración, ya que retrasa su absorción
 - En caso de ingestión accidental, acudir al médico con la etiqueta del producto.
 - No administrar a equinos destinados a consumo alimentario humano
 - Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160
- Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Jeringa de 34g.

FÓRMULA

Fenilbutazona _____ 19,5 g Agentes de formulación c.s.p. _____ 100 g

Antibióticos

PENICILINA PURA
EQUIGENTA VET
AMPICILINA RAPID ACTION
AMPICILINA COMPLEX
CEFTIOFORTE E





PENICILINA PURA®

ANTIBIÓTICO, BACTERICIDA DE ESPECTRO DIRIGIDO

PENICILINA PURA®

Es un antibiótico betalactámico bactericida que como todos los de este grupo inhiben la formación de la pared bacteriana. Son efectivos durante la fase de crecimiento activa de las bacterias. Generan una pared débil que no logra soportar la presión durante la fase de división celular produciendo la bacteriolisis.

Es excelente contra gérmenes Gram-positivos, no así, contra bacterias Gram-negativas productoras de betalactamasas (poseen una pared 50 veces más gruesa. Puede ser usado en forma individual o en combinación con otros antibióticos como la gentamicina.

Para finalizar, es importante tener presente que más que dosis elevadas del antibiótico a grandes intervalos, es conveniente contar con una concentración del antibiótico en forma estable por un tiempo prolongado para que realice su acción.

INDICACIONES DE USO

Es de uso recomendado en animales inmunosuprimidos e inmunológicamente inmaduros (neonatos) por su amplio margen de seguridad, como así también, en septicemias, peritonitis, procesos neumónicos, abscesos, infecciones músculo esqueléticas, metritis, tétanos, clostridiosis, actinobacilosis y actinomicosis. En la neumonía por *Rodococcus Equi* conviene asociarla con Equigenta-Vet, donde se observan excelentes resultados. También, debido a ser de excreción renal se encuentra en altas concentraciones en las vías urinarias, haciendo del mismo el antibiótico de elección para las infecciones que afectan a este aparato. No es la droga de elección en las meningitis debido a la baja concentración de la droga en líquido cefaloraquídeo. La aplicación de 1 a 3 días de penicilina en animales en riesgo de contraer adenitis equina está especialmente recomendada.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: De 20.000 a 50.000 UI/kg, tanto en potrillos como en equinos adultos.

Frecuencia de administración: 6-8 horas.

Vía de aplicación: Tanto en potrillos como en equinos adultos se recomienda el uso de la vía endovenosa o en su defecto la vía intramuscular.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

No aplicar en animales con conocida hipersensibilidad a los antibióticos beta-lactámicos.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto sin reconstituir en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5°C y 30°C. Una vez reconstituido, guardar en heladera y utilizar dentro de los 7 días. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de antibiótico estéril + frasco ampolla de 100 ml de diluyente.

FÓRMULA

Penicilina G sódica _____ 30.000.000 UI Diluyente c.s.p. _____ 100 ml



EQUIGENTA VET®

ANTIBIÓTICO

EQUIGENTA VET®

La gentamicina es un antibiótico bactericida de la familia de los aminoglucósidos y actúa en forma excelente sobre bacterias Gram-negativas aerobias. No actúa frente a microorganismos anaerobios, por lo tanto es un antibiótico sinérgico de los antibióticos betalactámicos ya que estos últimos actúan de forma excelente sobre bacterias Gram-positivas.

Este antibiótico afecta la síntesis proteica de las bacterias al unirse a la subunidad 30 S del ribosoma bacteriano. El efecto letal sobre las células bacterianas parece estar relacionado con la formación de canales anormales en las membranas celulares.

Es un antibiótico que no penetra en el sistema nervioso central ni en el humor vítreo. Por otra parte, no atraviesa las membranas celulares, por lo que es poco efectivo contra microorganismos que se reproducen intracelularmente.

Es más activo a pH alcalino, por lo tanto no es muy indicada en infecciones urinarias, donde el pH puede descender hasta 5,5. Por el mismo motivo, tampoco es efectivo en procesos purulentos como abscesos.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml y 250 ml de solución inyectable estéril

INDICACIONES DE USO

Es excelente para las poliartrosis y septicemias de los potrillos, artritis sépticas, infecciones uterinas y urinarias, queratitis bacterianas, neumonía por *Rodococcus Equi* y peritonitis. Además, combate muy bien las infecciones por *Escherichia Coli*, *P. Aeruginosa* y *K. Pneumoniae*, pero no así las meningitis. En las infecciones respiratorias puede administrarse en forma de aerosol.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis y frecuencia de administración:

- En potrillos utilizar 3,3 mg/kg cada 12 horas.
- En equinos adultos suministrar 1-3 mg/kg en forma endovenosa cada 8-12 horas.

Vías de aplicación:

- En artritis sépticas suministrar intraarticularmente (50 mg/ml) y en forma sistémica 3,3 mg/kg cada 12 horas.
- En las infecciones uterinas aplicar 10 mg/ml en 250 ml de solución fisiológica tibia en forma intrauterina cada día.

Duración del tratamiento: de 3 a 5 días.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

Es potencialmente nefrotóxica cuando se utiliza en tratamientos prolongados (más de 7 días).

La aplicación previa al servicio o en el momento del mismo afecta la fertilidad, afectando la concepción.

ADVERTENCIAS

No suministrar en forma endovenosa rápida. Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

FÓRMULA

Gentamicina _____ 8,0 g Agentes de formulación c.s.p. _____ 100 ml



AMPICILINA RAPID ACTION®

ANTIBIÓTICO

AMPICILINA RAPID ACTION®

Si bien se recomienda implementar la terapia antibacteriana con posterioridad a la realización del antibiograma, las necesidades terapéuticas hacen que sea necesario en muchos casos, la utilización empírica de las mismas. En este sentido, la Ampicilina por ser un antibiótico que actúa muy bien sobre microorganismos Gram-negativos y bastante bien también, sobre bacterias Gram-positivas es un antibiótico muy apto para este tipo de situaciones.

La ampicilina es un antibiótico betalactámico que pertenece al grupo de las aminopenicilinas, y éstas atraviesan la capa externa de las bacterias Gram-negativas. Por ello, su espectro de acción, como se mencionó anteriormente, no sólo incluye a Gram-positivos, sino que también es eficaz frente a Escherichia Coli, y algunas especies del género Salmonella cuando se las administra en dosis altas.

Si bien las aminopenicilinas pueden ser administradas por vía oral debido a que son estables en el medio ácido del estómago, la ampicilina generalmente produce diarrea debido a que no posee una absorción muy elevada, de ahí que preferimos la presentación parenteral. Esta posee una biodisponibilidad en torno al 100%.

INDICACIONES DE USO

Es el antibiótico de elección para las septicemias agudas y el shock endotóxico, como así también, es la droga de elección junto a la Penicilina en las infecciones urinarias. También se la recomienda en infecciones mixtas, cavitarias y orgánicas, como en las infecciones del aparato genitourinario, músculo esquelético y respiratorio. La Ampicilina brinda una excelente acción en forma subconjuntival para las conjuntivitis infecciosas.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis y frecuencia de administración:

- En potrillos se recomienda una dosis de 11 a 22 mg/kg cada 6-8 horas. Concentración luego de reconstituida: 200 mg/ml.
- En equinos adultos se recomienda entre 10 y 20 mg/kg (0.05 - 0.1ml/kpv) cada 6-8 horas.

Vías de aplicación: en forma endovenosa, intramuscular, vía subcutánea e intrauterina.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

No aplicar a animales con conocida hipersensibilidad a antibióticos betalactámicos. No administrar en conjunto con soluciones salinas de dextrosa porque pierde su efecto.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto sin reconstituir en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5°C y 30°C. Una vez reconstituido, guardar en heladera y utilizar dentro de las 48 hs. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de antibiótico estéril + frasco ampolla de 25 ml de diluyente.

FÓRMULA

Ampicilina sódica _____ 5,0 g

Diluyente c.s.p. _____ 25 ml



AMPICILINA COMPLEX®

ANTIBIÓTICO

AMPICILINA COMPLEX®

La ampicilina es un antibiótico betalactámico que pertenece al grupo de las aminopenicilinas, y éstas actúan muy bien sobre microorganismos Gram-negativos y bastante bien también, sobre bacterias Gram-positivas.

La combinación de la forma sódica y benzatínica le otorga a esta asociación la posibilidad de lograr una rápida acción (forma sódica) y mantener la misma por un período más prolongado (forma benzatínica) aumentando de esta forma el intervalo entre dosis, con lo cual se incrementa la practicidad del tratamiento.

INDICACIONES DE USO

La Ampicilina, por ser un antibiótico que actúa muy bien sobre microorganismos Gram-negativos y bastante bien también sobre bacterias Gram-positivas, es una droga muy apta para utilizar como antibiótico de elección en las septicemias agudas y shock endotóxico, como así también es la droga de elección, junto a la Penicilina, en las infecciones urinarias. También se la recomienda en infecciones mixtas, cavitarias y orgánicas; y en las infecciones del aparato genitourinario, músculo esquelético (artritis sépticas) y respiratorio.

Además es importante destacar su excelente acción frente a las clostridiosis.

Es eficaz frente a Escherichia Coli, y algunas especies del género Salmonella cuando se las administra en dosis altas.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis y frecuencia de administración:

- En equinos adultos se recomienda entre 5-20 mg/kpv cada 12 horas en forma intramuscular. (2,5-10 ml/100 kpv)
- En potrillos se recomienda una dosis de 11 a 22 mg/kg con la misma frecuencia que para los animales adultos por vía intramuscular. (5-11 ml/100kpv)
- En las infusiones intrauterinas se recomienda una dosis de 3 g totales disueltos en 250 ml de solución fisiológica.

Vías de aplicación: Intramuscular - Subcutánea - Intrauterina
Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en conjunto con soluciones salinas de dextrosa porque pierde su efecto.

Por lo demás, no posee contraindicaciones debido a que es una droga de muy baja toxicidad. No aplicar a animales con conocida hipersensibilidad a antibióticos betalactámicos.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto sin reconstituir en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5°C y 30°C. Una vez reconstituido, guardar en heladera y utilizar dentro de las 48 hs.

Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de antibiótico estéril + frasco ampolla de 25 ml de diluyente.

FÓRMULA

Ampicilina sódica _____ 2,5 g
Ampicilina benzatínica _____ 2,5 g

Diluyente c.s.p. _____ 25 ml



CEFTIOFORTE E®

ANTIBIÓTICO INYECTABLE DE AMPLIO ESPECTRO SOBRE GÉRMENES GRAM+ y GRAM-

CEFTIOFORTE E®

INDICACIONES DE USO

Equinos: Tratamiento de enfermedades respiratorias de origen bacteriano.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 1 ml cada 25 kpv

Vías de aplicación: Intramuscular

Frecuencia de administración: cada 24 hs hasta 48 hs posteriores a la desaparición de los síntomas, pudiendo ser hasta 7 días.

CONTRAINDICACIONES

Realizar un adecuado diagnóstico antes de implementar su uso. En las dosis y tiempos de tratamiento indicado, no posee contraindicaciones.

No administrar por vía oral.

No administrar en animales con sensibilidad demostrada.

Las personas con sensibilidad comprobada a las Cefalosporinas, deben evitar el contacto con la piel y en mucosas

ADVERTENCIAS

- Se debe realizar un diagnóstico adecuado antes de implementar su uso.
- No administrar por vía oral.
- No administrar a animales que hayan mostrado sensibilidad previa.
- Las personas con sensibilidad probada a las cefalosporinas deben evitar el contacto con la piel y las mucosas.
- Uso veterinario.

MODO DE PREPARACIÓN

Diluir en forma aséptica el Ceftiofur sódico en polvo con la totalidad del diluyente agitando hasta completa disolución.

CONSERVACIÓN

Antes de reconstituir, hasta dos años mantenido entre 2°C y 25°C y al abrigo de la luz solar directa. Una vez reconstituido, el producto tiene una validez de:

- 12 horas mantenido a temperatura ambiente;
 - 7 días conservado en heladera entre 2°C y 8°C y
 - 8 semanas si se lo mantiene congelado.
- Una vez descongelado, no volver a congelar.

Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla con 4 g de Ceftiofur sódico y frasco ampolla con 80 ml de diluyente estéril.

FÓRMULA

Ceftiofur sódico _____ 4,0 g

Diluyente estéril _____ 80 ml

Metabólicos

SHOKADE - SURCALCE - ENGORDAN PLUS ADE





SHOKADE®

COMPLEJO VITAMÍNICO - ADE MÁXIMA CONCENTRACIÓN

SHOKADE®

Este complejo vitamínico liposoluble tiene acción sobre la deposición de calcio en los huesos, como antioxidante de las membranas celulares y en la epidermis, como así también tiene una acción coadyuvante del sistema inmune a nivel de mucosas. La vitamina A interviene en la división y diferenciación celular, en el mantenimiento de la estructura ósea normal, en la integridad de los epitelios, en el sistema antioxidante, en la inmunidad y reproducción. La vitamina D3 (endógena) interviene en la homeostasis del calcio y el fósforo, en la proliferación y diferenciación celular y en la inmunidad. La función más importante de la vitamina E es la de prevenir la peroxidación de lípidos de membrana por acción de radicales libres (estrés oxidativo). La hipovitaminosis E genera enfermedad del músculo blanco y retención de placenta.

INDICACIONES DE USO

Es de uso recomendado en animales inmunosuprimidos e inmunológicamente inmaduros (neonatos) por su amplio margen de seguridad, como así también, en septicemias, peritonitis, procesos neumónicos, abscesos, infecciones músculo esqueléticas, metritis, tétanos, clostridiosis, actinobacilosis y actinomicosis. En la neumonía por *Rodococcus Equi* conviene asociarla con Equigenta-Vet, donde se observan excelentes resultados. También, debido a ser de excreción renal se encuentra en altas concentraciones en las vías urinarias, haciendo del mismo el antibiótico de elección para las infecciones que afectan a este aparato. No es la droga de elección en las meningitis debido a la baja concentración de la droga en líquido cefaloraquídeo. La aplicación de 1 a 3 días de penicilina en animales en riesgo de contraer adenitis equina está especialmente recomendada.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Se administra por vía subcutánea a razón de 10 ml en animales adultos y de 5 ml para potrillos. Equinos adultos 1 ml / 40 kpv y potrillos 1 ml / 40 kpv. Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

A las dosis recomendadas no posee efectos colaterales.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto sin reconstituir en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5°C y 30°C. Una vez reconstituido, guardar en heladera y utilizar dentro de los 7 días. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Vitamina A Palmitato _____ 8.000.000 UI
Vitamina D3 _____ 2.000.000 UI

Vitamina E (DL-Alfatocoferolacetato) _____ 2.000 UI
Excipiente oleoso c.s.p. _____ 100 ml



SURCALCE®

REGULADOR METABÓLICO

SURCALCE®

Es un regulador metabólico inorgánico para los caballos estabulados que se encuentran sometidos a una alimentación a base de granos y pasto.

Esta dieta posee generalmente un desbalance en la relación calcio-fosforo (1:4) y una deficiencia de magnesio. Este desbalance mineral puede ocasionar desmineralización ósea e incremento del riesgo a sufrir lesiones osteoarticulares como consecuencia del aumento de la fragilidad en los huesos. En los potrillos en crecimiento se pueden observar trastornos en el desarrollo y la aparición de ciertas enfermedades propias de este trastorno como la osteocondrosis. Por otra parte, la carencia de magnesio predispone a los animales a sufrir una reducción en la absorción del calcio, profundizando este trastorno.

El Surcalce restaura la calcemia y magnesemia rápidamente. En trastornos crónicos se recomienda complementar este tratamiento con Vitamina D (Shokade).

PRESENTACIÓN

Glass vial containing 100 ml of sterile injectable solution.

INDICACIONES DE USO

Se recomienda su uso en yeguas en el último tercio de gestación, en potrillos y animales en desarrollo y en todos aquellos caballos estabulados que reciban dietas a base de pasto y granos. En caballos deportivos, su uso está altamente recomendado, ya que la actividad física incrementa el estrés sobre los huesos largos y articulaciones de los miembros.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis y frecuencia de administración:

- En yeguas preñadas se recomienda una aplicación cada 30 días durante el último tercio de gestación y primeros 2 meses de lactancia.

- El uso preventivo en animales en training se hace suministrando una dosis cada 30 días, mientras que los animales con sintomatología clínica reciben tratamiento cada 15 días o semanalmente.

Vía de aplicación: es endovenosa y se dosifica a razón de 1 ml/20 Kg de peso. Se aconseja administrar en forma lenta (no más de 1 ml de Ca/min para evitar el paro cardíaco en sístole que se genera al superar los 7,0 - 7,5 mmol/L (28 - 30 mg/dL). Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

Posee un amplio margen de seguridad y no posee contraindicaciones a las dosis recomendadas.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario..

FÓRMULA

Lactobionato de Calcio _____ 2,0 g
 Gluconato de Calcio _____ 25,0 g
 Acetato de Calcio _____ 3,7 g

Hipofosfito de Magnesio _____ 8,0 g
 Agua para inyectables c.s.p. _____ 100 ml



ENGORDAN PLUS ADE®

REGULADOR METABÓLICO

ENGORDAN PLUS ADE®

INDICACIONES DE USO

Favorece el crecimiento, desarrollo y engorde. Aumenta la tasa de conversión de alimentos: masa muscular mediante una mayor asimilación de los nitrógenos, catabolismo proteico positivo.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis y frecuencia de administración: 1 ml / 50 kg.

Repita después de 20 días.

Vía de aplicación: intramuscular.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 4°C y 30°C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Ampolla que contiene 10 ml de solución inyectable estéril.

SÓLO PARA EXPORTACIÓN

FÓRMULA

Nandrolona Fenil Propionato _____ 1,0 g
Vitamina A _____ 4.750.000 UI
Vitamina D3 _____ 475.000 UI

Vitamina E _____ 10.000 UI
Aceite neutro c.s.p. _____ 100 ml

Terapéuticos

MUCOLISIN
BREATH UP
NORMOHEPAT
HEMO PLUS FORTE E





MUCOLISIN®

MUCOLÍTICO - EXPERCTORANTE ANTITUSÍGENO

MUCOLISIN®

El Ambroxol es un mucolítico, expectorante y antitusígeno. Es un metabolito de la bromhexina con mayor poder de acción que esta última. Actúa por reducción de la viscosidad del moco al producir la despolimerización de las sialomucinas. Puede ser administrado en forma única o en combinación con broncodilatadores y antibióticos como la Penicilina, Ampicilina y Gentamicina.

El tiempo de semieliminación es de aproximadamente 4 horas.

INDICACIONES DE USO

Su uso está indicado en todos los procesos respiratorios que cursen con tos productiva, hipersecreción de moco y que involucren tanto a las vías respiratorias superiores como inferiores.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 0,3 mg/kg de peso (6 ml cada 100 kg). Podrá modificarse según criterio del profesional actuante.

Frecuencia de administración: cada 12 horas. Podrá modificarse según criterio del profesional actuante.

Vía de aplicación: vía endovenosa.

CONTRAINDICACIONES

No posee ya que tiene un amplio margen de seguridad.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Ambroxol, HCl _____ 500 mg Agentes de formulación c.s.p. _____ 100 ml



BREATH UP®

BRONCODILATADOR – Tocolítico

BREATH UP®

Es un agonista adrenérgico β_2 selectivo y por ende es un relajante del músculo liso con función broncodilatadora y tocolítica. La unión del agonista β_2 a su receptor da lugar a la activación de la Adenil Ciclasa del lado interno de la membrana que convierte el ATP en AMPc, que a su vez actúa como segundo mensajero para la activación de proteínas cinasas específicas. Estas cinasas activan otras enzimas que son las encargadas de producir relajación muscular lisa bronquial. También inhiben la liberación de mediadores químicos por parte de las células proinflamatorias. Tiene efecto terapéutico por 6 a 8 horas, aunque su eliminación no es totalmente completa hasta las 60 horas posteriores a su administración aproximadamente.

INDICACIONES DE USO

De elección en las neumonías, enfermedad bronco pulmonar obstructiva crónica (EPOC), insuficiencias respiratorias que cursan con disnea, crisis asmáticas que cursan con espasmos bronquiales y tos. También puede utilizarse para producir relajación de la musculatura lisa del útero.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Se recomienda comenzar con dosis bajas debido a los efectos tóxicos que pueden presentarse. Como broncodilatador se recomienda la vía endovenosa o intramuscular a razón de 0,8 mcg/kg de peso (2,5 ml/100 kg) cada 12 horas hasta que desaparezcan los síntomas, aunque se recomienda un tratamiento de 10 días de duración para las afecciones bronquiales. Para producir relajación de la musculatura lisa uterina se recomienda una única dosis de 0,8 a 1,4 mcg/kg de peso (7-15 ml totales).

CONTRAINDICACIONES

Su uso está contraindicado en yeguas preñadas que ya se encuentran dentro de la fecha probable de parto.

ADVERTENCIAS

A dosis elevadas puede observarse toxicidad que se pone de manifiesto por intermedio de temblores musculares, sudoración e intranquilidad. Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35°C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Clenbuterol HCl _____ 3 mg

Excipientes c.s.p. _____ 100 ml



NORMOHEPAT®

HEPATO - REGULADOR

NORMOHEPAT®

Es un protector, detoxificante y estimulante de la función hepática. El Sorbitol es un laxante osmótico que actúa a nivel del intestino grueso, donde favorece la retención de agua.

La Metionina funciona como dadora de metilo y de azufre para la formación de colina y para la eliminación de determinados compuestos tóxicos del organismo. Además es un aminoácido glucogénico al ingresar en el Ciclo de Krebs como Succinil CoA. La Tiamina actúa como la coenzima cocarboxilasa en la degradación de los aceto ácidos en el hígado, favoreciendo la generación de Acetil CoA a partir de Piruvato que ingresa al Ciclo de Krebs para continuar con la vía oxidativa.

INDICACIONES DE USO

Su uso está indicado en todos aquellos casos de disturbios digestivos que cursan con alteraciones de los valores séricos de bilirrubina y GOT y de la consistencia de las deposiciones, como la sobrecarga alimenticia, intoxicaciones medicamentosas debidas al uso prolongado de antiinflamatorios y antibióticos, pos anestesia parenteral o inhalatoria y afecciones hepáticas como, la hepatitis crónica, hiperlipemia e hiperbilirrubinemia entre otras.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: se recomienda una dosis de 25 ml/100 kpv de peso.

Frecuencia de administración: cada 24 horas.

Vía de aplicación: por vía endovenosa.

La dosificación, frecuencia y duración del tratamiento queda bajo exclusivo criterio del médico veterinario actuante en función de la severidad del caso.

CONTRAINDICACIONES

No administrar a animales deshidratados con cólicos, metro-rismo o flatulencia, diarrea o desequilibrio electrolítico.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml y 250ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Sorbitol _____ 22,0 g
 DL – Metionina _____ 1,8 g
 DL – Acetilmationina _____ 5,2 g

Tiamina HCl _____ 0,5 g
 Agentes de formulación c.s.p. _____ 100 ml



HEMOPLUS FORTE E®

ANTIANÉMICO, ASOCIACIÓN MULTI RECONSTITUYENTE ADICIONADA CON FÓSFORO

HEMOPLUS FORTE E®

Complejo hematínico reconstituyente y activador en general en solución inyectable.

Imperativa acción hematopoyética, antianémica, activadora y estimulante del metabolismo. Cofactores metálicos enzimáticos catalíticos, activos y biodisponibles.

INDICACIONES DE USO

Su uso está indicado en todos aquellos casos de disturbios digestivos que cursan con alteraciones de los valores séricos de bilirrubina y GOT y de la consistencia de las deposiciones, como la sobrecarga alimenticia, intoxicaciones medicamentosas debidas al uso prolongado de antiinflamatorios y antibióticos, pos anestesia parenteral o inhalatoria y afecciones hepáticas como, la hepatitis crónica, hiperlipemia e hiperbilirrubinemia entre otras.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis:

- Equinos adultos: 10 a 12 ml
- Potrillos: 5 al 10 ml

Frecuencia de administración: En animales adultos el tratamiento completo son 5 dosis espaciadas cada 3 días. En casos severos, aplicar diariamente hasta finalizar el tratamiento según criterio del profesional veterinario actuante. En trastornos leves o para preparar animales para deporte, puede aplicarse 2 veces por semana.

Vías de aplicación: Endovenosa lenta - Intramuscular - Subcutánea.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

No posee a las dosis indicadas.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de 100 ml. Solución estéril.

FÓRMULA

Gluconato de cobalto	0,07 g
Gluconato de cobre	0,02 g
Gluconato de manganeso	0,02 g
Vitamina B12	0,015 g
Acido fólico	1,5 g

Cacodilato de sodio trihidrato	2,0 g
Citrato de hierro amoniacal	2,0 g
Glicerofosfato de sodio	1,0 g
Agentes de formulación c.s.p.	100 ml

Antiparasitarios

FARANTEL





FARANTEL 1000®

ANTIPARASITARIO INTERNO ORAL

FARANTEL 1000®

Los parásitos internos pueden causar grandes daños internos sin que el propietario y/o profesional veterinario pueda darse cuenta de que los animales están infectados severamente. Los efectos en los equinos varían desde la presencia de pelo hirsuto, a un caballo con una deficiente condición corporal, hasta un caballo con Cólico que podría hasta morir. Reducen la capacidad del equino a resistir infecciones, quitan nutrientes valiosos y en muchos casos, causan daños permanente a los órganos internos.

El objetivo de un programa de control de parásitos es reducir la transmisión de los estadios infestante entre caballos. Esto se logra en especial previniendo la contaminación de los pastos con larvas (Estróngilos) y huevos (Ascaris) infestantes.

El Fenbendazole es uno de los antiparasitarios más seguros para caballos que existe actualmente en el mercado. Es un Benzimidazol Metilcarbamato de una gran capacidad antihelmíntica. Su mecanismo de acción es por unión a la proteína tubulina y de esta forma inhibe la polimerización de la misma para formar microtúbulos. Estos forman parte del citoesqueleto y además participan en el transporte de nutrientes, inhibiendo la captación de glucosa parasitaria (disminución de energía) y eliminación de metabolitos.

El Triclorfón es un insecticida Organofosforado cuyo mecanismo de acción se basa en la inhibición de la acetilcolinesterasa en las terminaciones nerviosas del parásito con lo que predomina el efecto de la acetilcolina. El parásito muere por parálisis de tipo espástico.

INDICACIONES DE USO

Para el tratamiento de parasitosis causadas por Nematodes estrogilidos, ascaridios, gasterophilidos, y cestodes.

Parascaris equorum, Strongylus vulgaris, equinus y edentatus (Grandes Estróngilos), Ciatostomas (pequeños estróngilos), Gasterophilus spp., Habronema spp, Triodontophorus spp y Dictyocaulus.

PRESENTACIÓN

Jeringa de 38 g de polietileno de alta densidad de color blanco.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

- ½ Jeringa equivalente a 19 g de pasta para un animal de 500 kpv, lo que equivale a una dosificación de cada principio activo de:

Fenbendazole: 5.7 mg/kpv

Triclorfon: 19 mg/kpv

DL-Metionina: 4.7 mg/kpv

En casos de Resistencia al Género Cyathostomun (Pequeños Estróngilos) a una única dosis de Fenbendazole 10 mg/kg PV vía Oral, se recomienda su utilización en un protocolo de 5 días consecutivos en un programa de Control Antiparasitario monitoreado por un profesional actuante, en series de 5 días consecutivos para tal fin.

- Ivermectina: 0.2 mg/kpv - Vía Oral

Días 1.....16.....31.....61..... y 91

- Fenbendazole: 10 mg/kg PV (7.5 mg/kg en Europa) - Vía Oral.

En series de 5 días consecutivos para tal fin.

Días 2-6.....17-21..... 32-36.....62-66.....y 92-96

CONTRAINDICACIONES

- No utilizar en hembras preñadas.

- No utilizar durante los 30 días siguientes al parto

- No utilizar en potrillos menores de 6 meses

- No aplicar en animales severamente debilitados, emaciados o sometidos a algún tipo de estrés.

- No administrar dentro de los 10 días antes o posteriores al suministro de otros organofosforados, inhibidores de la acetilcolinesterasa, relajantes neuromusculares, derivados de las fenotiacinas y depresores del sistema nervioso central.

ADVERTENCIAS

- Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 15 y 30 °C.

- No comer, Beber o Fumar durante su administración.

- Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800-333-0160 CONSERVAR

- Prohibida la reutilización del envase. Uso veterinario.

FÓRMULA

Febendazole _____ 15,0 g

Triclorfón _____ 50,0 g

DL – Metionina _____ 12,5 g

Excipientes c.s.p. _____ 100 ml

Línea Reproductiva

SYNPITAN





SYNPITAN®

OXITOCINA SINTÉTICA

SYNPITAN®

Synpitan es una Oxitocina sintética. La Oxitocina es un nonapéptido de la neurohipófisis con acción estimulante sobre el miometrio cuando éste se encuentra bajo la influencia de los estrógenos. Por lo tanto, en la retención de placenta su administración es efectiva dentro de las 48 horas pos-parto o después del tratamiento con estrógenos. En piómetras se recomienda asociar a antibióticos y fluidos por vía parental para combatir la infección.

INDICACIONES DE USO

Se utiliza en la inducción del parto, en la inercia uterina, en la prevención y control de las hemorragias pos-parto y es un corrector de la atonía pos-parto y de la retención de placenta. Por otra parte, es un adyuvante de la terapia antibiótica de piómetras y endometritis.

VÍAS DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dosis: 1,5 a 3ml totales

Vías de aplicación: se administra por vía endovenosa o intramuscular.

Las frecuencias y dosis podrán modificarse según criterio del profesional actuante.

CONTRAINDICACIONES

Su uso está contraindicado cuando no haya una manifiesta dilatación del cervix uterino, cuando el animal tenga antecedentes de cirugía uterina y cuando haya presentación anormal del feto y/o distocia.

ADVERTENCIAS

Conservar el producto en un lugar limpio, seco y fuera del alcance de los niños, entre 5 y 35 °C. Uso veterinario.

PRESENTACIÓN

Caja con 12 frascos de 10ml cada uno.

FÓRMULA

Oxitocina sintética _____ 100 UI Agua para inyectables c.s.p. _____ 10 ml

Tratamientos

ALTA PERFORMANCE
TERAPIA ANTI-INFLAMATORIA
TERAPIA ANTIBIÓTICA
RESPIRATORIO
ANTIPARASITARIO
POTRILLOS



Alta Performance



+



+



CHROMACTIV

5 ml / 100 kg

Vía endovenosa

GLICOPHOS

1 ml / 20 kg

Vía endovenosa

RECOVERY

1 ml / 20 kg

Vía endovenosa

5 días antes de la competencia

1 día antes y 1 día después
de la competencia

CON ESTE TRATAMIENTO SE LOGRA:

- Máximo rendimiento deportivo.
- Máximo uso energético muscular.
- Alta eliminación del ácido láctico.
- Retarda el agotamiento físico.
- Acelera la recuperación post-competencia.

Terapia Anti-inflamatoria



+



+



VITAPROFENO FORTE

2,2 mg / kg

Vía endovenosa
o intramuscular

CORTIVET DEPOT ACTION

0,05-0,2 mg / kg

Vía intramuscular y/o
intra-articular

CORTIVET SHOCK

0,05 a 0,2 mg / kg

2-4 ml / 10 kg
en caso de shock

Vía endovenosa

CON ESTE TRATAMIENTO SE LOGRA:

- Eliminar procesos inflamatorios agudos y crónicos de diferente etiología.
- Alto poder analgésico y antipirético (Vitaprofeno)
- Facilidad de administración tanto IV como IM (Vitaprofeno)
- Excelente alternativa en prevención o tratamiento de laminitis (Vitaprofeno)

Terapia Antibiótica



+



+



+

PENICILINA PURA

20.000 a 50.000 UI / kg

Vía endovenosa

CEFTIOFORTE E

2,2 a 4,4 ml / 50 kpv

Vía intramuscular

EQUIGENTA VET

1 a 3 mg / kg

Cada 12 horas durante 3 a 5 días

Vía endovenosa



+



AMPICILINA RAPID ACTION

10-20 mg / kg

Cada 6-8 horas

Vía endovenosa, intramuscular,
subcutánea, intrauterina

AMPICILINA COMPLEX

10-20 mg / kg

Cada 12 horas

Vía intramuscular, subcutánea,
intrauterina

Antiparasitario



FARANTEL 1000

1 jeringa / 1000kg

Via oral

Respiratorio



+



+



+

PENICILINA PURA

20.000 a 50.000 UI / kg

Vía endovenosa

CEFTIOFORTE E

2,2 a 4,4 ml / 50 kpv

Vía intramuscular

EQUIGENTA VET

1 a 3 mg / kg

Cada 8 a 12 horas durante 3 a 5 días

Vía endovenosa



+



+



AMPICILINA COMPLEX

10-20 mg / kg

Cada 12 horas

Vía intramuscular, subcutánea, intrauterina

MUCOLISIN

6 ml / 100 kg

Vía endovenosa

BREATH UP

2,5 mg / 100 kg

Vía endovenosa

Potrillos



+



+



+

SHOKADE

1 ml / 40 kpv
Vía subcutánea

SURCALCE

1 ml / 20 kpv
Vía endovenosa

ENGORDAN PLUS ADE

1 ml / 50 kpv
Vía intramuscular



+



+



FARANTEL 1000

1 syringe / 1000 kg
Vía oral

HEMOPLUS FORTE E

10-12 ml totales
Vía endovenosa lenta,
intramuscular y subcutánea

GLICOPHOS

1 ml / 20 kpv
Vía endovenosa



Certificado Oficial N°013-2016 emitido por SENASA
GMP/BPPPV - Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Veterinarios



Laboratorios Agroinsumos

Dirección: Caldas 175 (C1427AGA), CABA, Argentina

Tel/Fax: (+5411) 4855-9410

www.viterra.com.ar



/laboratoriosagroinsumossa