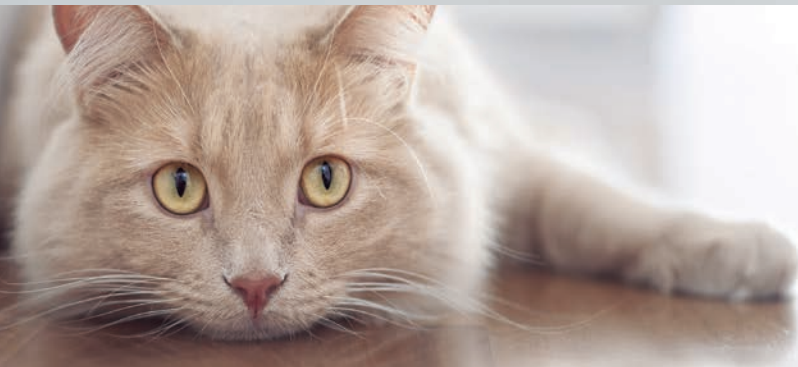




CATÁLOGO
DE PRODUCTOS

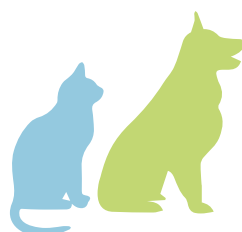




ClientVetConecta es una plataforma creada por Bayer para facilitar el día a día de las clínicas veterinarias. A través de esta herramienta, el veterinario puede recomendar productos de prevención y tratamientos, que contribuyan a la salud integral de sus pacientes.

Ventajas que ofrece la plataforma

- + Incrementa la frecuencia de las visitas a la clínica, gracias a que el soporte fideliza a los clientes.
- + Ayuda al cumplimiento terapéutico.
- + Permite enviar recordatorios vía email o sms, según prefiera el propietario de la mascota.
- + Su uso es muy sencillo y además dispone de un manual de usuario para resolver dudas.



BayerVet Conecta	04-05
El compromiso de Bayer	06-07
Servicio técnico de Bayer	08-09
Bienestar animal	10
Productos	12-43
Tablas de productos	44-53
Fichas técnicas	54-70



Bienvenido a BayerVet Conecta

El espacio de Bayer creado por y para aquellos que amamos los animales y cuidamos de su salud. Aquí encontrarás información relacionada con la salud animal y con nuestros productos, además de elementos de formación y noticias y novedades que pretenden ayudarte en tu práctica diaria.

www.bayervetconecta.com

Destacados en BayerVet Conecta

- | | | | |
|----------|------------------------|----------------------|-----------|
| | | | |
| NOTICIAS | RESPONSABILIDAD SOCIAL | RECURSOS Y SERVICIOS | VADEMECUM |

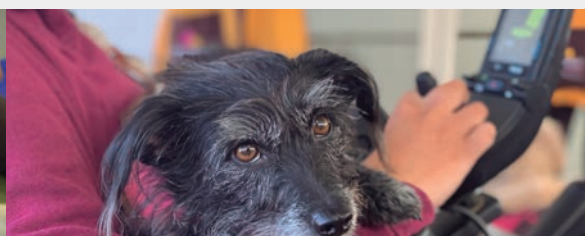


**BAYER RSC
COMPROMETIDOS**

NOS COMPROMETEMOS A TRABAJAR MUY DURO
PARA MEJORAR LA CONVIVENCIA
ENTRE LAS PERSONAS Y LOS ANIMALES



INTERVENCIONES ASISTIDAS CON ANIMALES EN INFANCIA



INTERVENCIONES ASISTIDAS CON ANIMALES CON PERSONAS
CON DIVERSIDAD FUNCIONAL



INTERVENCIONES ASISTIDAS EN TERCERA EDAD



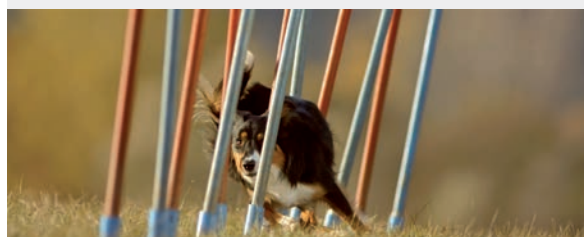
APOYO A LAS PROTECTORAS EN LA LUCHA CONTRA
EL ABANDONO Y A FAVOR DE LA ADOPCIÓN



LUCHAR PARA QUE LOS PERROS DE RESCATE, POLICÍAS O GALGOS
SEAN FELICES AL ACABAR SU VIDA LABORAL



APOYAR A LAS ASOCIACIONES QUE LUCHAN PARA QUE
LOS PERROS PUEDAN BAÑARSE EN LA PLAYA, HOSPEDARSE EN
HOTELES Y ENTRAR EN LOS RESTAURANTES



PATROCINIO Y APOYO A ACTIVIDADES DEPORTIVAS
PARA ANIMALES

Y CONTIGO
PODEMOS HACER MUCHO MÁS.



**BAYER RSC
COMPROMETIDOS**

FACEBOOK: DEJEMOS HUELLA

DONDE ENCONTRARÁS TODO LO
RELACIONADO CON LA TENENCIA
RESPONSABLE Y CUIDADO DE LOS ANIMALES

Tenencia responsable es dedicarle tiempo y
cariño a tu mascota, asegurar que esté bien
cuidada y sacarla a pasear, desparasitarla y
vacunarla periódicamente y, sin duda, visitar al
veterinario de forma regular. En este espacio,
ofreceremos consejos e información práctica
para mejorar la salud y calidad de vida
de los animales.



UNA INICIATIVA DE BAYER

www.facebook.com/DejemosHuellaBayer/





Servicio Técnico de Bayer

Sumando conocimiento a tu futuro

Conocemos las necesidades de tu día a día y podemos ayudarte a través del servicio de consulta online

¿Cómo funciona el servicio de consultoría de Bayer?

- 1 Accede a nuestra plataforma alojada en: <http://bit.ly/ServicioTecnicoDeBayer>
- 2 Rellena el formulario con tu consulta
- 3 Nuestros expertos te responderán



Un equipo de consultores expertos y profesionales a tu disposición

Servicio Técnico de Bayer para animales de compañía

Medicina interna

Zaloa Izaquirre
zaloa.izaguirre@bayer.com
Jaime Cánovas
jaime.canovas@bayer.com
Alberto Arias
alberto.arias@bayer.com

Dermatología

Philippe Faure
philippedaniel.faure@bayer.com
Mireia Campàs
mireia.campas@bayer.com

Bienestar animal

Yolanda García
yolanda.garcia@bayer.com

Medicina felina

Sandra Paineira
sandra.paineira@bayer.com

Consultoría en medicina interna

Dr. Xavier Roura

Consultoría en dermatología

Dra. Laura Ordeix
Dr. Lluís Ferrer



Programa de bienestar animal

Este **innovador programa impulsado por Bayer, CAWEC** (Centro de Educación sobre Bienestar de Animales de Compañía) y **FAWEC** (Centro de Educación sobre Bienestar de Animales de Granja), ambas entidades vinculadas a la Universidad Autónoma de Barcelona, tiene como principal objetivo el **asesoramiento a veterinarios y ganaderos en cuanto a la mejora del bienestar de las mascotas y animales de granja.**

Tras una primera edición del proyecto, veterinarios y ganaderos sensibilizados con el bienestar animal se han mostrado muy receptivos al programa.



antialergénicos	12-13
ectoparasitarios	14-19
endoparasitarios	20-29
endectoparasitarios	30-31
antibióticos	32-37
sano & bello	38-41
modificadores funcionales	42-43
Tablas de productos	44-53
Fichas técnicas	54-70



Ideal para
alergias leves y
moderadas

Vetriderm®

Loción Tópica

Reduce los alérgenos, convive con la mascota



Producto especialmente formulado para antagonizar los alérgenos de superficie de los animales que pueden causar reacciones alérgicas en algunas personas.

Aplicado en animales de pelo que conviven con estas personas, **Vetriderm®** Loción Tópica reduce la carga alérgica ambiental y la sintomatología correspondiente en las personas.

Vetriderm® Loción Tópica se aplica fácilmente con un paño impregnado, en el sentido del pelo del animal y posteriormente a contrapelo, una vez por semana.

La solución más recomendada para alergia leve o moderada a los animales con pelo

Composición:

Hidroxipropiltrimonio proteína hidrolizada de trigo, colágeno hidrolizado, alantoína, pantenol, gel de áloe vera, excipientes y agua desionizada.

Indicaciones:

Loción tópica para animales domésticos capaz de eliminar restos de suciedad de la superficie, incluyendo aquellos que pueden actuar como alérgenos tales como epitelios, restos de saliva y orina, etc.

Modo de aplicación:

Antes de la primera aplicación, es conveniente cepillar o peinar meticulosamente al animal, para que se desprenda la mayor cantidad posible de pelos sueltos.

Luego, se humedece un paño con Vetriderm Loción Tópica y se fricciona con cuidado la piel del animal. La aplicación se debe efectuar siguiendo la dirección del pelo, y luego en sentido opuesto, sin olvidar la zona abdominal y genital. Conviene que el paño esté humedecido, aunque no en exceso.

Normalmente, basta con una aplicación a la semana para controlar eficazmente la cantidad de suciedad. Se aconseja que la primera aplicación del producto no sea realizada por personas alérgicas puesto que, los restos orgánicos tales como epitelios, restos de saliva, y restos de orina pueden desencadenar reacciones alérgicas. Sin embargo, los tratamientos posteriores sí que podrán ser efectuados por personas alérgicas, en la mayoría de los casos.

Presentación:

Solución de 350 ml

¡Te quedas en casa!

Antes de separar a dos grandes amigos por una alergia, prueba **Vetriderm®** Loción Tópica



Vetriderm® Loción Tópica, especialmente indicado para alergias leves y moderadas a los animales con pelo: perros, gatos, hurones, conejos, cobayas, etc.



Envases
de 24 pipetas
para uso
clínico

También
disponible en
4 pipetas

Advantix®

Con efecto repelente

La pipeta de Bayer experta en leishmaniosis

vet exclusive



Gracias a la potencia sinérgica de sus dos principios activos, imidacloprid y permetrina, y a su amplio espectro de acción repelente, acaricida e insecticida, Advantix® es una protección eficaz y duradera contra las infestaciones de pulgas, garrapatas y piojos masticadores, también repele flebotomos, mosquitos y moscas de los establos. Además, Advantix® también previene las enfermedades de transmisión vectorial (CVBD-Companion Vector Borne Diseases).



Repele flebotomos, mosquitos y moscas de los establos. Previene la transmisión de enfermedades (ej. leishmaniosis).



Pulgucida y larvicida: Elimina rápidamente las pulgas y las larvas del entorno del perro, por lo que puede utilizarse como parte del tratamiento de la DAPP (Dermatitis Alérgica por Picadura de Pulga). Previene reinfestaciones durante 4 semanas.



Repele y mata garrapatas. Reduce el riesgo de transmisión de enfermedades (ej. Ehrlichiosis, Babesiosis).



Elimina piojos masticadores.

La pipeta de Bayer experta en leishmaniosis

Composición por ml:

Imidacloprid: 10%, Permetrina: 50%

Especies de destino:

Para perros.

Indicaciones:

Para la prevención y tratamiento de infestaciones por pulgas (*Ctenocephalides felis*, *Ct. canis*). Las pulgas mueren durante las primeras 24 horas tras la aplicación. Previene la infestación por pulgas durante cuatro semanas. También puede utilizarse como parte de una estrategia de tratamiento de la dermatitis alérgica por picadura de pulgas (DAPP). Para el tratamiento de las infestaciones por piojos masticadores (*Trichodectes canis*). Advantix es eficaz como repelente y acaricida contra las infestaciones por garrapatas (*Rhipicephalus sanguineus* e *Ixodes ricinus* 4 semanas, *Dermacentor reticulatus* 3 semanas). Al repeler y matar al vector *Rhipicephalus sanguineus*, Advantix reduce la probabilidad de transmisión del patógeno *Ehrlichia canis*, reduciendo así el riesgo de ehrlichiosis canina. El efecto comienza a partir de los 3 días desde la aplicación y persiste durante 4 semanas. Un tratamiento tiene un efecto repelente de flebotomos (*Phlebotomus perniciosus* 3 semanas, *Ph. papatasi* 2 semanas), mosquitos (*Culex pipiens* 4 semanas, *Aedes aegypti* 2 semanas) y mosca de los establos (*Stomoxys calcitrans* 4 semanas).

Modo de administración:

Aplicar una pipeta repartida en varios puntos de la línea dorsal.

Una vez al mes para prevenir pulgas, garrapatas y las enfermedades que transmiten.

Aplicar 1 vez cada 3 semanas para prevenir la picadura del flebotomo, transmisor de la leishmaniosis.

No utilizar en gatos

Presentación:

Estuches con 4 y 24 pipetas (blíster en bolsa de aluminio) para:

Advantix® Perros hasta 4 kg de peso

Advantix® Perros de más de 4 hasta 10 kg de peso

Advantix® Perros de más de 10 hasta 25 kg de peso

Advantix® Perros de más de 25 hasta 40 kg de peso

www.advantix.es



www.cvbd.org





Bolfo®

Cómoda línea antiparasitaria



Bolfo® Collar: antiparasitario de larga duración contra pulgas, garrapatas y piojos. Es inalterable al agua y no modifica el olfato de la mascota. Los distintos tamaños facilitan la elección por parte del propietario del animal.

Bolfo® Spray: antiparasitario muy eficaz frente a pulgas, garrapatas y piojos. Para gatitos de más de 6 semanas de edad y cachorros de más de 3 meses de edad.

Cómoda línea antiparasitaria

BOLFO® COLLAR

Composición:

Cada collar contiene 9,87% de propoxur.

Indicaciones:

Para el control de las infestaciones por moscas, garrapatas, pulgas y piojos en perros y gatos.

Presentación:

Collar pequeño perros y gatos: Un collar marrón (aprox. 38 cm).

Collar grande perros: Un collar marrón (aprox. 70 cm).

BOLFO® SPRAY

Composición:

Cada 100 g contienen 0,25% de propoxur.

Indicaciones:

Para el control de las infestaciones por moscas, garrapatas, pulgas y piojos en perros y gatos.

Modo de administración:

Administración por vía tópica.

Presentación:

Envase aerosol de 250 ml para perros y gatos.



Seresto®

Hasta 8 meses de protección y tranquilidad



Seresto Gato no está indicado frente la leishmaniosis.

Seresto® es una forma de protección contra parásitos externos que combina:

- Un collar fabricado con la tecnología patentada de Bayer que permite una liberación constante y adecuada de dos principios activos: imidacloprid y flumetrina.
- Una eficacia contra pulgas y garrapatas que se mantiene hasta 8 meses.

Pulgas: Seresto® se caracteriza por tener una acción adulticida y larvicida, siendo un producto adecuado para el control de pulgas y el tratamiento de la Dermatitis Alérgica Por Pulgas (DAPP).

Garrapatas: Seresto® presenta un efecto tanto acaricida como **REPELENTE**.

Seresto® permite una protección duradera contra parásitos externos además de disminuir el riesgo de contraer enfermedades de transmisión vectorial (CVBD-Companion Vector Borne Diseases). **Es resistente al agua** y diseñado con **cierre de seguridad para gatos**.

Hasta 8 meses de protección y tranquilidad

SERESTO® COLLAR

Composición:

1 Collar (38 cm) de Seresto para gatos y un Collar (38 cm) de Seresto para perros ≤ 8 kg contiene: 1,25 g de imidacloprid y 0,56 g de flumetrina.

1 Collar (70 cm) de Seresto para perros > 8 kg contiene: 4,50 g de imidacloprid y 2,03 g de flumetrina.

Indicaciones:

Prevención y tratamiento de la infestación por pulgas (en perros *Ctenocephalides felis* y *C. canis* y en gatos *C. felis*) durante 7-8 meses. En perros, protege el entorno inmediato del animal al inhibir el desarrollo de larvas de pulga durante 8 meses y en gatos, durante 10 semanas. Puede utilizarse como parte de una estrategia de tratamiento de la dermatitis alérgica por picadura de pulgas (DAPP). El medicamento es eficaz contra las infestaciones por garrapatas durante 8 meses por su efecto repelente (en perros, *Ixodes ricinus* y *Rhipicephalus sanguineus* y en gatos, *Ixodes ricinus*) y su efecto acaricida (en perros *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* y *Dermacentor reticulatus* y en gatos, *Ixodes ricinus* y *Rhipicephalus turanicus*). Es eficaz contra larvas, ninfas y garrapatas adultas. Las garrapatas presentes en el animal antes del tratamiento pueden no morir en las primeras 48 horas después de la aplicación del collar, por lo que podrían permanecer adheridas y visibles. Por tanto, se recomienda retirar las garrapatas existentes en el animal previo a la aplicación del collar. La prevención de nuevas infestaciones por garrapatas se inicia durante los dos primeros días después de la aplicación del collar. En perros, el collar protege de modo indirecto frente a la transmisión de los patógenos *Babesia canis vogeli* y *Ehrlichia canis* por la garrapata *Rhipicephalus sanguineus* y en consecuencia, se disminuye el riesgo de babesiosis canina y ehrliquiosis canina durante 7 meses. En perros, reducción del riesgo de infección por *Leishmania infantum* a través de la transmisión por flebotomos hasta 8 meses. En perros, además está indicado para el tratamiento de la infestación por piojos picadores/masticadores (*Trichodectes canis*).

Posología y modo de administración:

1 collar por animal. Ajuste el collar sin apretar alrededor del cuello (dejar un espacio de aproximadamente 2 dedos entre el collar y el cuello). El animal debe llevar el collar de forma continua durante los 8 meses de periodo de protección. Compruebe el collar periódicamente y ajústelo si fuera necesario, especialmente en cachorros y gatitos con crecimiento rápido. En el caso improbable de que un gato quedara atrapado por el collar, la misma fuerza del animal es suficiente para ensancharlo y quitárselo rápidamente.

Presentación:

Seresto® collar 1,25 g + 0,56 g para gatos: Caja con 1 collar.

Seresto® collar 1,25 g + 0,56 g para perros ≤ 8 kg: Caja con 1 collar.

Seresto® collar 4,50 g + 2,03 g para perros > 8 kg: Caja con 1 collar.



Nuevo comprimido
para perros grandes
en forma de
hueso

Drontal® plus



DRONTAL® PLUS CON AROMA PARA PERROS

Comprimido en forma de hueso

Composición por comprimido:

Febantel 150 mg. Pirantel (embonato) 50 mg. Prazicuantel 50 mg

Indicaciones:

Antihelmíntico de amplio espectro para perros. Compuesto por prazicuantel y una combinación sinérgica de embonato de pirantel y febantel. Con aroma a ternera.

Eficaz frente a los cestodos (gusanos planos) y nematodos (gusanos redondos) que habitualmente afectan al perro, en sus formas adultas. Además, está indicado para el tratamiento de las infestaciones por el protozoo *Giardia spp.*

Modo de administración:

Posología: 1 comprimido cada 10 kg

Administración: Vía oral.

Duración del tratamiento:

Infestaciones mixtas causadas por nematodos y cestodos: se recomienda 1 tratamiento 4 veces al año.

Infestaciones causadas por *Giardia spp.*: administrar la dosis recomendada durante 3 días consecutivos

Presentación:

Cajas de 2, 102 y 312 comprimidos.

DRONTAL® PLUS XL CON AROMA PARA PERROS GRANDES

Composición por comprimido:

Febantel 525 mg. Pirantel (embonato) 175 mg. Prazicuantel 175 mg

Modo de administración:

Posología: 1 comprimido cada 35 kg

Administración: Vía oral.

Duración del tratamiento:

Infestaciones mixtas causadas por nematodos y cestodos: se recomienda 1 tratamiento 4 veces al año.

Infestaciones causadas por *Giardia spp.*: administrar la dosis recomendada durante 3 días consecutivos

Presentación:

Cajas de 2 y 24 comprimidos.



Drontal® suspensión oral

Para cachorros y perros jóvenes



Composición por ml:

Febantel 15 mg. Pirantel (embonato) 5 mg

Indicaciones:

Antihelmíntico de amplio espectro para cachorros y perros jóvenes hasta un año de edad. Compuesto por una combinación sinérgica de pirantel y febantel. Eficaz contra los nematodos (gusanos redondos) que habitualmente afectan al perro, en sus formas adultas.

Modo de administración:

Posología: 1 ml de suspensión/kg de peso.

Administración: Vía oral.

Presentación:

Frasco con 50 ml de suspensión oral.



Comprimido en forma elipsoide: más fácil de administrar

Drontal®



Composición por comprimido:

Pirantel (embonato) 80 mg, Prazicuantel 20 mg

Indicaciones:

Antihelmíntico de amplio espectro para gatos. Eficaz frente a los cestodos (gusanos planos) y nematodos (gusanos redondos) que habitualmente afectan al gato, en sus formas adultas.

Modo de administración:

Posología: 1 comprimido cada 4 kg

Administración: Vía oral.

Presentación:

Cajas de 2, 24 y 96 comprimidos.





Droncit®

El cestocida de siempre con la calidad de Bayer

Tenicida con eficacia frente a formas adultas y juveniles, incluido *Echinococcus granulosus*. Es aconsejable la administración periódica de Droncit® cada 4-6 semanas en zonas de riesgo de infestación.

No es necesaria su administración a cachorros lactantes debido a la imposibilidad de infestación por cestodos.



DRONCIT® COMPRIMIDOS

Composición:
Praziquantel 50 mg

Indicaciones:
Antihelmíntico para perros y gatos. Eficaz frente a los cestodos (gusanos planos) que afectan a perros y gatos en sus formas adultas.

Modo de administración:
Posología: 1 comprimido cada 10 kg

Administración: Vía oral.

Presentación:
Cajas de 2 y 50 comprimidos



Procox®

Doble protección contra coccidios y nematodos

Coccidios

Eficaz contra la replicación de los coccidios.

Evita la diseminación de ooquistes.

El uso de Procox® ha de ser antes de la aparición de síntomas presentando un beneficio para el cachorro.

Nematodos

Controla eficazmente los principales nematodos

Eficacia larvicida *
L4 y L5 de *T.canis*



Composición:

0,9 mg/ml de emodepsida y 18 mg/ml de toltrazurilo.

Indicaciones:

Para el tratamiento de infecciones parasitarias mixtas que se sospeche o demuestre que están causadas por nematodos y coccidios. Nematodos: *Toxocara canis* (adulto maduro, adulto inmaduro, L4) *Uncinaria stenocephala* (adulto maduro) y *Ancylostoma caninum* (adulto maduro) y *Trichuris vulpis* (adulto maduro). Coccidios: Complejo *Isoospora ohioensis* e *Isoospora canis*.

Modo de Administración:

La dosis es 0,5 ml/kg de peso a perros a partir de 2 semanas y al menos 0,4 kg de peso. En general una sola administración es suficiente para reducir la difusión de ooquistes de *Isoospora* aunque la estrategia de tratamiento deberá definirse en cada caso.

Administración: Vía oral

Presentación: Envase de 7,5 ml



Comprimido
en forma de hueso
con aroma a
ternera

Profender® comprimidos

Ofrece la desparasitación interna más completa (mayor espectro larvicida)*



Se puede utilizar durante la **gestación** y **lactación** sin contraindicaciones.

* Consultar la ficha técnica del producto

Mayor espectro larvicida

Composición por comprimido:

1 comprimido para perros pequeños (3 kg) contiene: 15 mg de prazicuantel y 3 mg de emodepsida.
1 comprimido para perros medianos (10 kg) contiene: 50 mg de prazicuantel y 10 mg de emodepsida.
1 comprimido para perros grandes (30 kg) contiene: 150 mg de prazicuantel y 30 mg de emodepsida.

Indicaciones:

Para perros que sufran, o con riesgo de sufrir, infestaciones parasitarias mixtas causadas por nematodos: *Toxocara canis* (adulto maduro, adulto inmaduro, L4 y L3), *Toxascaris leonina* (adulto maduro, adulto inmaduro y L4) y *Ancylostoma caninum* (adulto maduro e inmaduro), *Uncinaria stenocephala* (adulto maduro e inmaduro) y *Trichuris vulpis* (adulto maduro e inmaduro y L4) y causadas por cestodos: *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus multilocularis* (adulto maduro e inmaduro) y *Echinococcus granulosus* (adulto maduro e inmaduro).

Modo de administración:

Posología:

1 comprimido de Profender® para perros pequeños por cada 3 kg de peso.
1 comprimido de Profender® para perros medianos por cada 10 kg de peso.
1 comprimido de Profender® para perros grandes por cada 30 kg de peso.
Una sola toma por tratamiento es eficaz.

Administración: Vía oral.

Presentación:

Profender® para perros pequeños: Caja con 24 comprimidos.

Profender® para perros medianos: Caja con 102 comprimidos.

Profender® para perros grandes: Caja con 24 comprimidos.



Profender® spot-on

Mayor espectro (gusanos y larvas) a través de un sistema fácil y cómodo de aplicar para el propietario de gato



Profender® spot-on es el antiparasitario interno para gatos de amplio espectro de acción en pipeta.

Combina la eficacia del principio activo emodepsida con prazicuantel y es eficaz frente a los gusanos intestinales que afectan más frecuentemente a los gatos.

Gusanos y larvas en crisis irreversible

Composición por ml:

Emodepsida 21,4 mg, Prazicuantel 85,8 mg

Indicaciones:

Para gatos que sufran, o con riesgo de sufrir, infestaciones parasitarias mixtas causadas por fases larvarias y adultas de nematodos (*Toxocara cati*, *Toxascaris leonina* y *Ancylostoma tubaeforme*) y fases adultas de cestodos (*Dipylidium caninum*, *Taenia taeniaeformis* y *Echinococcus multilocularis*). Eficaz en una sola administración.

Modo de administración:

Vía tópica, sobre la superficie de la piel en el cuello, en la base del cráneo.

Presentación:

Envase de 20 pipetas:

Profender® para gatos pequeños 0,5 - 2,5 kg.

Profender® para gatos medianos 2,5 - 5 kg.

Profender® para gatos grandes 5 - 8 kg.

Profender® Spot-on Solución: 14 ml.



¡Ya disponible la
gama completa en
envases clínicos!

Advocate®

Soluciones de experto para problemas frecuentes

vet exclusive



Pulgas
Adultas y Larvas



Piojos



Otodectes cynotis



Sarcoptes scabiei



Demodex canis



Dirofilaria immitis



Microfilarias D. immitis



Verme ocular
Thelazia callipaeda

NUEVA

Indicación para perros



Capillaria boehmi

NUEVA

Indicación para perros



Dirofilaria repens



Microfilarias D. repens



Nematodos
Toxocara, Ancylostoma, Trichuris



Larvas de nematodos



Angiostrongylus vasorum



Spirocerca lupi



Crenosoma vulpis



Pulgas
Adultas y Larvas



Otodectes cynotis



Dirofilaria immitis



Nematodos
Toxocara cati



Notoedres cati



Ancylostoma tubaeforme



Capillaria aerophila

NUEVA

Indicación para gatos

Más indicaciones. Más posibilidades

Composición por pipeta:

Imidacloprid 10%, Moxidectina 1,0% (gato y hurón) o 2,5% (perro).

Indicaciones:

En perros y gatos: Tratamiento y prevención de infestaciones por pulgas (*Ctenocephalides felis*). Tratamiento de infestación por ácaros de oído (*Otodectes cynotis*). Prevención de filariosis (larva L3/L4 *D. immitis*). Tratamiento de las infestaciones por nematodos gastrointestinales (larvas L4, adultos inmaduros y adultos de *Toxocara cati* y *Ancylostoma tubaeforme* en gatos y en perros larvas L4, adultos inmaduros y adultos de *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* y *Uncinaria stenocephala*, adultos de *Toxascaris leonina* y *Trichuris vulpis*). Tratamiento estratégico de la DAPP.

Además en perros: Tratamiento de la infestación por piojos masticadores (*Trichodectes canis*), sarna sarcóptica (*Sarcoptes scabiei* var. *canis*), demodicosis (*Demodex canis*) e infecciones por *Angiostrongylus vasorum* y *Crenosoma vulpis*. Prevención de la angiostrongilosis (larvas L4 y adultos inmaduros de *Angiostrongylus vasorum*) y de la espirocercosis (*Spirocerca lupi*). Asimismo, está indicado para el tratamiento de microfilarias circulantes (*Dirofilaria immitis*) y de la dirofilariosis subcutánea (estadios adultos de *Dirofilaria repens*), para la prevención de la dirofilariosis subcutánea (larvas L3 de *D. repens*) y reducción de microfilarias circulantes (*D. repens*). Finalmente, también indicado para el tratamiento de *Eucoleus boehmi* (adultos) y del verme ocular *Thelazia callipaeda* (adultos).

Además en gatos: Tratamiento de la sarna notoédrica (*Notoedres cati*). También para el tratamiento del verme pulmonar *Eucoleus aerophilus* (adultos).

En hurones: Tratamiento y prevención de infestaciones por pulgas (*Ctenocephalides felis*).

Prevención de la filariosis (larvas L3/L4 *D. immitis*).

Modo de administración:

Posología:

Tratamiento y prevención de infestación por pulgas: una vez al mes en perros y gatos, y en hurones cada tres semanas.

Prevención de infestación por filarias: una vez al mes.

Tratamiento de infestación por ácaros del oído: una sola dosis.

Tratamiento de infestaciones por ascáridos, ancilostomas y tricúridos: una vez al mes.

Tratamiento estratégico DAPP: una vez al mes.

Tratamiento de la infestación por piojos masticadores: una sola dosis.

Tratamiento de infestación por sarna sarcóptica: una sola dosis 2 veces, con un intervalo de 4 semanas.

Tratamiento de infestación por demodex: para casos leves o moderados, una dosis mensual durante 2 a 4 meses es eficaz. Para casos severos, un tratamiento más prolongado y con mayor frecuencia puede ser necesario.

Prevención y tratamiento de las infestaciones por *Angiostrongylus vasorum*: una sola dosis.

Tratamiento de infecciones por *Crenosoma vulpis*: una sola dosis.

Tratamiento de la sarna notoédrica: una sola dosis.

Administración: Aplicar tópicamente sobre la piel del animal, entre las escápulas.

Presentación:

Caja con 3 pipetas monodosis:

Advocate® spot-on perros de 4 kg o menos.

Advocate® spot-on perros entre 4 kg y 10 kg.

Advocate® spot-on perros entre 10 kg y 25 kg.

Advocate® spot-on perros entre 25 kg y 40 kg.

Advocate® spot-on gatos de 4 kg o menos

y hurones.

Advocate® spot-on para gatos entre 4 kg y 8 kg.

Caja con 21 pipetas monodosis:

Advocate® spot-on para perros de 4 kg o menos.

Advocate® spot-on para perros entre 4 kg y 10 kg.

Advocate® spot-on para perros entre 10 kg y 25 kg.

Advocate® spot-on para perros de más de 25 kg.

Advocate® spot-on para gatos de 4 kgs o menos

y hurones.

Advocate® spot-on para gatos entre 4 kg y 8 kgs.



Baytril® sabor

Directo al foco infeccioso



Baytril® Sabor comprimidos incorpora a su formulación un aroma a ternera que mejora la palatabilidad del producto. Su alta palatabilidad y la cómoda dosificación de Baytril® Sabor (1 comp./24h) son la mejor garantía para que el tratamiento se complete adecuadamente.

Gracias a su acumulación en los fagocitos, Baytril® Sabor es transportado directamente al lugar de la infección, consiguiendo dosis más elevadas de enrofloxacin en el tejido infectado que en un tejido sano.

Baytril® 2,5 mg/ml solución inyectable está registrado también para otras especies tales como roedores, reptiles, aves ornamentales, así como conejos y lechones.

Eficacia demostrada durante más de dos décadas

BAYTRIL® SABOR COMPRIMIDOS

Composición por comprimido:

Baytril® 15 mg: Enrofloxacin 15 mg

Baytril® 50 mg: Enrofloxacin 50 mg

Baytril® 150 mg: Enrofloxacin 150 mg

Indicaciones:

Antibiótico de la familia de las fluoroquinolonas con acción bactericida para perros y gatos. Tratamiento de las infecciones bacterianas de los órganos respiratorios y digestivos, del aparato urinario, del oído, y de la piel, así como la prevención de infecciones en heridas.

Modo de administración:

Posología: 5 mg de enrofloxacin/kg peso/día, durante 5 días*.

Baytril® 15 mg: perros y gatos: 1 comprimido palatable/3 kg peso/día.

Baytril® 50 mg: perros y gatos: 1 comprimido palatable/10 kg peso/día.

Baytril® 150 mg: perros: 1 comprimido palatable/30 kg peso/día.

Administración: Vía oral.

Presentaciones:

Baytril® Sabor 15 mg, 50 mg, 150 mg: cajas con 10 ó 100 comprimidos.

BAYTRIL® 25 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

Composición por ml:

Enrofloxacin 25 mg

Indicaciones:

Antibiótico de la familia de las fluoroquinolonas con acción bactericida para perros, gatos, roedores, reptiles, aves ornamentales, conejos y lechones. Para las indicaciones específicas por especie, consultar el prospecto.

Modo de administración:

Posología: Perros y gatos: 0.20 ml/kg peso/día, durante 5 días*.

Para otros animales de compañía y especies indicadas:

Consultar el prospecto para aplicar la dosis correcta en cada animal.

Administración: Vía subcutánea o intramuscular según la especie.

Presentación: Envase inyectable de 50 ml

* En enfermedades crónicas y de curso grave, la duración del tratamiento puede ampliarse hasta 10 días.



Baytril® 50 mg/ml

El enrofloxacin original

- Antibiótico de la familia de las fluoroquinolonas bactericida y con acción antimicoplásmica.
- Se acumula en los fagocitos por lo que es transportado directamente al lugar de la infección, consiguiendo dosis más elevadas de enrofloxacin en el tejido infectado que en un tejido sano.



Composición por ml:

Enrofloxacin: 50 mg

Indicaciones:

Perros:

Infecciones individuales y mixtas bacterianas de los órganos respiratorios y digestivos, del aparato urinario, de la piel, así como tratamiento de infecciones en heridas.

Especies de destino:

Bovino (terneros), ovino, caprino, porcino y perros.

Posología:

Perros:

5 mg de enrofloxacin/kg p.v./día, o 1 ml de Baytril® 5% por 10 kg p.v. al día durante 5 días consecutivos. Enfermedades crónicas o graves ampliar hasta 10 días.

Administración:

Perros: Vía subcutánea.

Presentación:

Frasco de 100 ml



Nisinject®

La amoxicilina y ácido clavulánico inyectable de Bayer

- Antibiótico con gran actividad frente a gérmenes sensibles a la amoxicilina (gram +).
- El espectro de acción de la amoxicilina se amplía gracias a la protección del ácido clavulánico frente a las β-lactamasas.



Composición por ml:

Amoxicilina (como amoxicilina trihidrato): 140 mg
Ácido clavulánico (como clavulanato de potasio): 35 mg

Indicaciones:

Perros:

Infecciones respiratorias, infecciones urinarias, infecciones de la piel y de tejidos blandos (p.e. abscesos, pioderma, saculitis anal y gingivitis).

Especies de destino:

Bovino y perros.

Posología y modo de administración:

Perros:

Inyección subcutánea: 1 ml/20 kg diariamente durante 3-5 días.

Presentación:

Frasco de 100 ml



Veraflox®

Claramente un avance



Pradofloxacino, el principio activo de Veraflox®, tiene unas características que lo diferencian del resto de fluoroquinolonas:

- Primera fluoroquinolona contra **anaerobios** *
- **Concentración de Prevención de Mutantes (CPM)** con valores que disminuyen el riesgo de aparición de resistencias bacterianas *
- ✓ Eficaz contra infecciones periodontales
- ✓ Eficaz en infecciones de piel y abscesos
- ✓ También eficaz en infecciones en vías respiratorias superiores (gato) y tracto urinario (perro)



No produce efectos retinotóxicos en gatos. Se puede administrar a gatos a partir de 6 semanas de edad.

Disponible en comprimidos palatables y en una cómoda **suspensión oral para gatos** (agradable sabor que mejora el cumplimiento terapéutico).

* Ver leyenda en el apartado Fichas técnicas.

Una nueva dimensión de antibióticos

VERAFLOX® COMPRIMIDOS

Composición por comprimido:

Veraflox® 15 mg: Pradofloxacino 15 mg

Veraflox® 60 mg: Pradofloxacino 60 mg

Veraflox® 120 mg: Pradofloxacino 120 mg

Indicaciones:

En perros: Tratamiento de infecciones en heridas causadas por *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* incl.). Tratamiento de pioderma superficial y profunda causadas por *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* incl.). Tratamiento de infecciones agudas del tracto urinario por *Escherichia coli* y por *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* incl.).

Tratamiento de infecciones graves del tejido gingival y de los tejidos periodontales, como tratamiento complementario a la terapia periodontal mecánica o quirúrgica, causadas por anaerobios tales como *Porphyromonas spp.* y *Prevotella spp.*

En gatos: Tratamiento de infecciones agudas del tracto respiratorio superior causadas por *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* y por *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* incl.).

Modo de administración:

Dosis recomendada: 3,0 mg de pradofloxacino/kg de peso una vez al día.

Para garantizar la correcta dosificación, se deberá determinar el peso de los animales lo más exactamente posible con el fin de evitar una infradosificación.

Duración del tratamiento: depende de la naturaleza y gravedad de la infección y de la respuesta al mismo.

Administración: Vía oral.

Presentaciones:

Caja con 7 comprimidos:

Veraflox® 15 mg comprimidos para perros y gatos

Veraflox® 60 mg comprimidos para perros

Veraflox® 120 mg comprimidos para perros

VERAFLOX® SUSPENSIÓN ORAL PARA GATOS

Indicaciones:

Tratamiento de infecciones agudas del tracto respiratorio superior causadas por *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* y *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* incl.).

Tratamiento de infecciones de heridas y abscesos causadas por *Pasteurella multocida* y por *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* incl.).

Modo de administración:

Dosis recomendada: 5,0 mg de pradofloxacino/kg peso una vez al día.

Se proporciona una jeringa dosificadora de 3 ml para la administración oral. Para garantizar la correcta dosificación, se deberá determinar el peso de los animales lo más exactamente posible con el fin de evitar una infradosificación.

Duración del tratamiento: depende de la naturaleza y gravedad de la infección y de la respuesta al mismo.

Administración: vía oral

Presentación: Caja con un frasco de 15 ml de suspensión oral y jeringa dosificadora.



BAYER SANO&BELLO

La gama de Bayer para el cuidado diario de tu mascota

La gama **SANO&BELLO** está dirigida especialmente a ti, que, como profesional de la salud animal, das respuestas a las necesidades de salud e higiene de las mascotas.



CALCIO VITAMINA D3

Cubre los requerimientos de calcio, fósforo y vitamina D3 en los períodos de crecimiento, estados carenciales diversos y lactancia. Ayuda a prevenir las deficiencias de calcio, de la osteomalacia y raquitismo.

Presentación:

Envase de 60 comprimidos



MALTA PARA GATOS

Facilita la eliminación del bolo de pelo a través de las heces. Con un apetecible sabor, libera el intestino y estómago del pelo ingerido durante la limpieza diaria, favoreciendo así a la eliminación de bolos.

Presentación:

Envase de 100 g



LIMPIADOR DENTAL

Láminas masticables para la higiene dental del perro. Previene la formación de sarro de forma natural y elimina el mal aliento. Contiene espirulina, alga altamente digestiva, nutritiva y sustancias esenciales. Por sus pocas calorías puede complementar las dietas de control del peso (no sustituye la alimentación habitual).

Presentación:

Envase de 140 g



SANO&BELLO

La gama de Bayer para el cuidado diario de tu mascota

La gama **SANO&BELLO** está dirigida a tus clientes. Son productos desarrollados por Bayer que se distinguen por su gran calidad y por el nivel de satisfacción que producen en tus clientes de tienda.



NEUTROLOR PARA PERROS

Shampoo neutralizador del olor. Su especial composición mantiene las condiciones naturales de la piel de los perros y les ayuda a conservar un pelo fuerte, sano y brillante. Gracias a sus propiedades desodorantes, captura y elimina las moléculas que provocan el típico olor de la piel canina. Puede utilizarse en cachorros a partir de tres meses de edad.

Presentación:
Envase de 250 ml

SHAMPOO ESPUMA SECA

Especialmente indicado para cachorros después de la vacunación, animales convalecientes y gatos. De fácil y comodísima aplicación, también resulta ideal cuando sólo se precisa una limpieza parcial. Al tratarse de un producto que **NO MOJA**, resulta ideal para su uso en animales convalecientes, cachorros y gatos.

Presentación:
Envase en aerosol de 300 ml



TOALLITAS HIGIÉNICAS CON CIDRONELA

Están humedecidas con una solución específica que permite limpiar, desodorizar y abrillantar el manto de la mascota. Su tamaño permite el uso en perros de gran talla. Imprescindibles en los paseos al aire libre, viajes y cuando llueve, ya que neutralizan las moléculas del olor. Contienen un delicado perfume a cidronela que repele los mosquitos siendo muy recomendable para su uso en verano. **Al no contener alcohol** su uso es ideal para la limpieza de ojos, oídos y genitales.

Presentación:
Envase de 36 Maxi-toallitas (30 x 17,5 cm)



TOALLITAS HIGIÉNICAS

Están humedecidas con una solución específica que permite limpiar, desodorizar y abrillantar el manto de la mascota. Su tamaño permite el uso en perros de gran talla. Especialmente indicadas para cuando solo se precisa una limpieza parcial del animal (limpieza de las partes íntimas, limpieza de las patas cuando llueve, para refrescarlo en un viaje largo o en verano después de un paseo, etc.), animales convalecientes, cachorros y gatos. Contienen un delicado perfume a talco que se distribuye por el animal.

Al no contener alcohol su uso es ideal para la limpieza de ojos, oídos y genitales.

Presentación:
Envase de 36 Maxi-toallitas (30 x 17,5 cm)



Rompun®

Sedante. Relajante muscular. Analgésico



Composición por ml:

Xilacina 20 mg

Indicaciones:

Sedante, analgésico y relajante muscular para intervenciones que no produzcan un dolor intenso: sedación y manejo de animales, procedimientos de diagnóstico y procesos quirúrgicos de corta y larga duración (premedicación para obtener anestesia local y general).

Especies de destino:

Bovino, equino, perros y gatos.

Posología y modo de administración:

Perros:

0,5-1,5 ml/10 kg administrado por vía intramuscular o subcutánea.

0,25-0,5 ml/10 kg administrado por vía intravenosa lentamente.

Gatos:

0,1-0,2 ml administrado por vía intramuscular o subcutánea lentamente.

Presentación:

Frasco de 25 ml



Catosal®

Aporte de butafosfán y vitamina B12 para estados de debilidad



Composición por ml:

Butafosfán: 100 mg, Vitamina B12: 0,050 mg

Indicaciones:

Perros y gatos:

Tratamiento y prevención de estados carenciales de las sustancias activas de Catosal.

Especies de destino:

Bovino, equino, perros y gatos.

Posología y modo de administración:

Perros:






0,5 a 5,0 ml, vía i.v., i.m. y s.c.

Gatos:




0,5 a 2,5 ml, vía i.v., i.m. y s.c.

Presentación:

Frasco de 100 ml

	NOMBRE DEL PRODUCTO	COMPOSICIÓN	PRESENTACIÓN	ESPECIES DE DESTINO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	POSOLOGÍA	DURACIÓN DEL TRATAMIENTO	PÁG.
	Advantix® solución spot-on para perros hasta 4 kg*	Imidacloprid, 10% Permetrina, 50%	4 pipetas x 0,4 ml 24 pipetas x 0,4 ml	Perros	Uso cutáneo	1 pipeta	Pulgas, garrapatas, mosquitos, moscas de los establos y piojos masticadores: 1 pipeta /mes. Prevención Leishmaniosis: 1 pipeta/3 semanas.	14
	Advantix® solución spot-on para perros de más de 4 kg hasta 10 kg*		4 pipetas x 1,0 ml 24 pipetas x 1,0 ml					
	Advantix® solución spot-on para perros de más de 10 kg hasta 25 kg*		4 pipetas x 2,5 ml 24 pipetas x 2,5 ml					
	Advantix® solución spot-on para perros de más de 25 kg hasta 40 kg*		4 pipetas x 4,0 ml 24 pipetas x 4,0 ml					
	Advocate® para gatos pequeños y hurones	Imidacloprid, 10%	3 pipetas x 0,4 ml 21 pipetas x 0,4 ml	Gatos ≤ 4 kg Hurones	Uso cutáneo	1 pipeta	Gatos: Pulgas, Prevención filariosis, Ascáridos, Ancilostomas, verme pulmonar y DAPP: 1 pipeta/mes Ácaros del oído: 1 pipeta Sarna notoédrica: una sola aplicación es suficiente Hurones: Pulgas: 1 pipeta/3 semanas Prevención Filariosis: 1 pipeta/mes	30
	Advocate® para gatos grandes	Moxidectina, 1%	3 pipetas x 0,8 ml 21 pipetas x 0,8 ml	Gatos > 4 kg				
	Advocate® para perros pequeños	Imidacloprid, 10% Moxidectina, 2,5%	3 pipetas x 0,4 ml 21 pipetas x 0,4 ml	Perros ≤ 4 kg	Uso cutáneo	1 pipeta	Perros: Pulgas, DAPP, Prevención filariosis, Ascáridos, Ancilostomas, Tricúridos, dirofilariosis subcutánea el tratamiento de <i>Eucoleus boehmi</i> (adultos) y del verme ocular <i>Thelazia callipaeda</i> (adultos): 1 pipeta/mes. Piojos masticadores, ácaros del oído, <i>Angyostrongilum vasorum</i> , <i>Crenosoma vulpis</i> : 1 pipeta. Sarna sarcóptica: 1 pipeta/mes durante 2-4 meses. Demodicosis leves y moderadas: 1 pipeta/mes. 2 veces. Demodicosis graves: 1 pipeta/semanal. Prevención Dirofilariosis subcutánea (por <i>D.repens</i>): 1 pipeta/mes. Prevención Filariosis: 1 pipeta/mes Tratamiento microfilaricida: 2 pipetas separadas mensualmente.	
	Advocate® para perros medianos		3 pipetas x 1 ml 21 pipetas x 1 ml	Perros > 4-10 kg				
	Advocate® para perros grandes		3 pipetas x 2,5 ml 21 pipetas x 2,5 ml	Perros > 10-25 kg				
	Advocate® para perros muy grandes		3 pipetas x 4 ml 21 pipetas x 4 ml	Perros > 25-40 kg				
	Baytril® 25 mg/ml solución inyectable	Enrofloxacin, 25 mg/ml	Vial 50 ml	Perros y Gatos Roedores, reptiles, conejos, lechones y aves ornamentales	Vía s.c. o Vía i.m. según especie	Perros y Gatos: 0,20 ml/kg/día. Otras especies: ver prospecto	Perros y gatos: 5 días. Otras especies: ver prospecto.	32
	Baytril® 50 mg/ml solución inyectable	Enrofloxacin, 50 mg/ml	Vial 100 ml	Perros Gatos	Vía s.c.	1 ml/10 kg/día	5 días casos crónicos y graves máximo 10 días	34
	Baytril® Sabor 15 mg comprimidos	Enrofloxacin, 15 mg/comp.	10 comp. 100 comp.	Perros Gatos	Vía oral	1 comp./3 kg/día	5 días	32
	Baytril® Sabor 50 mg comprimidos	Enrofloxacin, 50 mg/comp.	10 comp. 100 comp.	Perros Gatos		1 comp./10 kg/día		
	Baytril® Sabor 150 mg comprimidos	Enrofloxacin, 150 mg/comp.	10 comp. 100 comp.	Perros		1 comp./30 kg/día		

	NOMBRE DEL PRODUCTO	COMPOSICIÓN	PRESENTACIÓN	ESPECIES DE DESTINO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	POSOLOGÍA	DURACIÓN DEL TRATAMIENTO	PÁG.
bolfo®	Bolfo® collar*	Propoxur, 9,87%	Collar de 38 cm perro pequeño y gato Collar de 70 cm perro grande	Perros Gatos	Uso cutáneo	1 collar	1 collar/ 4 meses	16
	Bolfo® Spray*	Propoxur, 2,5 mg/g	Envase de 250 ml	Perros Gatos	Uso cutáneo	Pulverización sobre el cuerpo del animal	1 vez/semana	
Catosal® <small>The Power To Perform</small>	Catosal®	Butafosfán, 10 g/100 ml Vitamina B12 0,005 g/100 ml	100 ml	Perros	Vía i.v., i.m. y s.c.	0,5-5 ml/animal	1 dosis. Si es necesario repetir la dosis diariamente	43
				Gatos	Vía i.v., i.m. y s.c.	0,5-2,5 ml/animal		
				Bovino	Vía i.v.	10-25 ml/animal (adulto), 5-12 ml/animal (ternero)		
				Equino	Vía i.v., i.m. y s.c.	10-25 ml/animal (adulto), 5-12 ml/animal (potro)		
Droncit®	Droncit® comprimidos	Prazicuantel, 50 mg/comp.	2 comp. 50 comp.	Perros Gatos	Vía oral	1 comp./10 kg	Zonas de alto riesgo de infestación: tratamiento cada 4-6 semanas. Zonas de relativo riesgo: 2-4 veces al año	24
Drontal®	Drontal® 230/20 mg comprimidos recubiertos con película para gatos	Pirantel, 80 mg/comp. Prazicuantel, 20 mg/comp.	2 comp. 24 comp. 96 comp.	Gatos	Vía oral	1 comp./4 kg	Se recomienda 1 tratamiento 4 veces/año	23
Drontal® suspensión oral	Drontal® suspensión oral para cachorros y perros jóvenes	Febantel, 15 mg/ml Pirantel, 5 mg/ml	Frasco de 50 ml	Cachorros Perros jóvenes hasta 1 año de edad	Vía oral	1 ml/kg	Se recomienda desparasitar al cachorro según protocolo establecido por el veterinario y el plan vacunal	22
Drontal®	Drontal® Plus comprimidos con aroma para perros	Febantel, 150 mg/comp. Pirantel, 50 mg/comp. Prazicuantel, 50 mg/comp	2 comp. 102 comp. 312 comp.	Perros	Vía oral	1 comp./10 kg	Infestaciones por nematodos y cestodos: Se recomienda 1 tratamiento 4 veces/año. Infestaciones por <i>Giardia spp.</i>: 3 días consecutivos	20
Drontal®	Drontal® Plus comprimidos con aroma para perros grandes	Febantel, 525 mg/comp. Pirantel, 175 mg/comp. Prazicuantel, 175 mg/comp.	2 comp. 24 comp	Perros de tamaño grande	Vía oral	1 comp./35 kg		

	NOMBRE DEL PRODUCTO	COMPOSICIÓN	PRESENTACIÓN	ESPECIES DE DESTINO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	POSOLOGÍA	DURACIÓN DEL TRATAMIENTO	PÁG.
	Nisinject 175 mg Suspensión inyectable	Amoxicilina, 100 mg/ml Ácido clavulánico, 75 mg/ml	100 ml	Perros	Vía s.c.	1 ml/20 kg	3 a 5 días	35
				Bovino	Vía i.m.			
	Procox® suspensión oral para perros	Emodepside, 0,9 mg/ml Toltrazurilo, 18 mg/ml	7,5 ml	Perros	Vía oral	0,5 ml/kg de peso por vía oral a partir de 2 semanas y al menos 0,4 kg de peso	Una vez / 15 días hasta los 3 meses de edad Tratamiento coccidios: En general 1 sola dosis es suficiente	25
	Profender® comprimidos para perros	Perros pequeños: Prazicuantel, 15 mg/comp. Emodepside, 3 mg/comp. Perros medianos: Prazicuantel, 50 mg/comp. Emodepside, 10 mg/comp. Perros grandes: Prazicuantel, 150 mg/comp. Emodepside, 30 mg	Perros pequeños y Perros grandes: 24 comp. Perros medianos: 102 comp.	Perros	Vía oral	Perros pequeños: 1 comp./3 kg Perros medianos: 1 comp./10 kg Perros grandes: 1 comp./30 kg	Se recomienda 1 tratamiento, 4 veces/año	26
	Profender® spot-on gatos	Prazicuantel, 85,8 mg/ml Emodepside, 21,4 mg/ml	Gatos pequeños: 20 pipetas x 0,35 ml Gatos medianos: 20 pipetas x 0,70 ml 40 pipetas x 0,70 ml Gatos grandes: 20 pipetas x 1,12 ml Solución Spot On 14 ml	Gatos pequeños: de > 0,5 - 2,5 kg Gatos medianos: de > 2,5 - 5 kg Gatos grandes: de < 5 - 8 kg	Uso cutáneo	Dosis mínima: 0,14 ml Profender/kg	Se recomienda 1 tratamiento, 4 veces/año	28
	Rompun®	Xilacina, 20 mg/ml	25 ml	Perros	Vía i.v.	0,25-0,5 ml/10 kg	1 dosis	42
				Perros	Vía i.m. Vía s.c.	0,5-1,5 ml/10 kg		
				Gatos	Vía i.m. Vía s.c.	0,1-0,2 ml		
				Bovino	Vía i.m.	0,25-1,5 ml/100 kg en función del grado de sedación		
				Equino	Vía i.v.	3-5 ml/100 kg en función del grado de sedación		

	NOMBRE DEL PRODUCTO	COMPOSICIÓN	PRESENTACIÓN	ESPECIES DE DESTINO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	POSOLOGÍA	DURACIÓN DEL TRATAMIENTO	PÁG.
sano & bello	Sano & Bello Calcio vitamina D3*	Fosfato dicálcico Dextrosa Azúcar Vitamina D ₃	60 comp.	Perros Gatos	Vía oral	Perros grandes (> 25 kg): 1-2 comp./3 veces al día Perros medianos (10-25 kg): 1 comp./2 veces al día Perros pequeños (< 10 kg) y gatos: 1/2 comp. / 2 veces al día	—	38
	Sano & Bello Limpiador Dental*	Piel de buey, Dextrosa, Sorbitol, Maltodextrinas, Proteína de trigo hidrolizada, Subproductos de buey y aves aromatizantes, Espirulina, Levaduras.	140 g	Perros	Vía oral	Mantenimiento dentadura limpia: 1 lámina/diaria entre comidas. Ideal como complemento en dietas para perros con problemas de obesidad	Mantenimiento dentadura limpia: 3-4 semanas	
	Sano & Bello Malta para gatos*	Extracto de malta	Envase 100 g	Gatos	Vía oral	5 cm de pasta / 2 veces al día	A diario	
	Sano & Bello Neutrolor Shampoo para perros*	Aqua, Sodium Laureth Sulfate, Cocamidopropyl Betaine, Decyl Glucoside y otros componentes	250 ml	Perros	Uso cutáneo	Distribución uniforme por el cuerpo del animal	Se puede utilizar hasta 2 veces por semana	40
	Sano & Bello Shampoo Espuma seca*	Sodium coco-glucoside tartrate, Disodium Undecylenamido MEA-Sulfosuccinate, Cocamide MEA	300 ml	Cachorros Perros Gatos	Uso cutáneo	Distribución uniforme por el cuerpo del animal	Según conveniencia	
	Sano & Bello Toallitas Higiénicas*	Dimethicone, Dicaprylyl Hydroxyethylmonium Methosulfate, Zinc Ricinoleate Tetrahydroxypropyl Ethylenediamine Laureth-3, Parfum. No contiene alcohol.	Maxi toallitas: 30 x 17,5 cm 36 unidades	Cachorros Perros Gatos	Uso cutáneo	—	Se puede utilizar a diario	
	Sano & Bello Toallitas Higiénicas con Cidronela*	Dimethicone, Dicaprylyl Hydroxyethylmonium Methosulfate, Zinc Ricinoleate Tetrahydroxypropyl Ethylenediamine Laureth-3, Parfum. No contiene alcohol.	Maxi toallitas: 30 x 17,5 cm 36 unidades	Cachorros Perros Gatos	Uso cutáneo	—	Se puede utilizar a diario	

	NOMBRE DEL PRODUCTO	COMPOSICIÓN	PRESENTACIÓN	ESPECIES DE DESTINO	VÍA DE ADMINISTRACIÓN	POSOLÓGIA	DURACIÓN DEL TRATAMIENTO	PÁG.
	Seresto® collar 1,25 g + 0,56 g para gatos* Seresto® collar 1,25 g + 0,56 g para perros ≤ 8 kg* Seresto® collar 4,50 g + 2,03 g para perros > 8 kg*	Gato: Collar de 38 cm contiene 1,25 g de imidacloprid y 0,56 g de flumetrina Perro ≤ 8 kg: Collar de 38 cm contiene 1,25 g de imidacloprid y 0,56 g de flumetrina Perro > 8 kg: Collar de 70 cm contiene 4,5 g de imidacloprid y 2,03 g de flumetrina	Collar de 38 cm perro pequeño y gato Collar de 70 cm perro grande	Perros Gatos	Uso cutáneo	1 collar	Prevención y tratamiento de la infestación por pulgas en perros y gatos durante 7-8 meses. Eficaz contra las infestaciones de garrapatas durante 8 meses por su efecto repelente y acaricida. En perros, reducción del riesgo de infección por <i>Leishmania infantum</i> a través de la transmisión por flebotomos hasta 8 meses. En perros, además está indicado para el tratamiento de la infestación por piojos picadores/masticadores	18
	Veraflox® 15 mg comprimidos para perros y gatos Veraflox® 60 mg comprimidos para perros Veraflox® 120 mg comprimidos para perros Veraflox® 25 mg/ml suspensión oral para gato	Pradofloxacin, 15 mg/comp. Pradofloxacin, 60 mg/comp. Pradofloxacin, 120 mg/comp. Pradofloxacin, 25 mg/ml	7 comp. 7 comp. Envase 15 ml	Perros Gatos Perros Gatos	Vía oral	3 mg de pradofloxacin/kg/día 5 mg de pradofloxacin/kg/día	Perros: Pioderma superficial: 14-21 días Pioderma profunda: 14-35 días Heridas infectadas: 7 días Infecciones agudas del tracto urinario: 7-21 días Infecciones graves de los tejidos gingival y periodontales: 7 días Gatos: Infecciones agudas del tracto respiratorio superior: 5 días Infecciones agudas del tracto respiratorio superior: 5 días Infecciones de heridas y abscesos: 7 días	36
	Vetriderm® *	Hidroxipropiltrimonio proteína hidrolizada de trigo Colágeno hidrolizado Alantoína Pantenol Gel de áloe vera	Envase de 350 ml	Perros Gatos	Uso cutáneo	Distribución uniforme por todo el cuerpo del animal	Se recomienda la aplicación de 1 vez/semana. Pueden acortarse o alargarse los periodos en de aplicación en función de los resultados o necesidades de la persona alérgica	12

* Sin prescripción veterinaria



Advantix® solución spot-on para perros hasta 4kg. Advantix® solución spot-on para perros de más de 4 hasta 10 kg. Advantix® solución spot-on para perros de más de 10 hasta 25 kg. Advantix® solución spot-on para perros de más de 25 hasta 40 kg.

Composición: 1 ml contiene 100 mg de imidacloprid y 500 mg de permetrina.

Propiedades farmacológicas: Ectoparasiticida para uso cutáneo que contiene imidacloprid y permetrina. Actúa como insecticida, acaricida y repelente. Imidacloprid actúa contra las pulgas adultas y los estadios larvales. Las fases larvales del entorno del perro mueren al entrar en contacto con un animal tratado. Permetrina actúa también como repelente. Advantix tiene un efecto repelente de garrapatas, flebotomos y mosquitos. En consecuencia, se disminuye el riesgo de contraer enfermedades de transmisión vectorial en perros –CVBD– (borreliosis, rickettsiosis, ehrlichiosis, leishmaniosis). No obstante, si las condiciones del entorno son desfavorables, no se puede excluir completamente la transmisión de enfermedades infecciosas por estos parásitos. También tiene efecto repelente contra la mosca de los establos por lo que contribuye a la prevención de la dermatitis por picadura de moscas. **Indicaciones:** Para la prevención y tratamiento de infestaciones por pulgas (*Ctenocephalides felis*, *Ct. canis*). Las pulgas mueren durante las primeras 24 horas tras la aplicación. Previene la infestación por pulgas durante cuatro semanas. También puede utilizarse como parte de una estrategia de tratamiento de la dermatitis alérgica por picadura de pulgas (DAPP). Para el tratamiento de las infestaciones por piojos masticadores (*Trichodectes canis*). Advantix es eficaz como repelente y acaricida contra las infestaciones por garrapatas (*Rhipicephalus sanguineus* e *Ixodes ricinus* 4 semanas, *Dermacentor reticulatus* 3 semanas). Al repeler y matar al vector *Rhipicephalus sanguineus*, Advantix reduce la probabilidad de transmisión del patógeno *Ehrlichia canis*, reduciendo así el riesgo de ehrlichiosis canina. El efecto comienza a partir de los 3 días desde la aplicación y persiste durante 4 semanas. Un tratamiento tiene un efecto repelente de flebotomos (*Phlebotomus perniciosus* 3 semanas, *Ph. papatasi* 2 semanas), mosquitos (*Culex pipiens* 4 semanas, *Aedes aegypti* 2 semanas) y mosca de los establos (*Stomoxys calcitrans* 4 semanas). **Posología y modo de administración:** Uso cutáneo. Aplíquese únicamente sobre piel sana. La dosis mínima es de 10 mg/kg imidacloprid y 50 mg/kg permetrina. Para perros ≤ 4 kg administrar una pipeta de Advantix solución spot-on para perros hasta 4 kg. Para perros >4 kg ≤ 10 kg, una pipeta de Advantix solución spot-on para perros de más de 4 hasta 10 kg. Para perros >10 kg ≤25 kg, una pipeta de Advantix solución spot-on para perros de más de 10 hasta 25 kg. Para perros >25 kg ≤ 40 kg, una pipeta de Advantix solución spot-on para perros de más de 25 kg. Para perros > 40 kg, la combinación apropiada de pipetas. Extraiga una pipeta del envase. Sujete la pipeta hacia arriba y quite el capuchón. Déle la vuelta al capuchón para con un giro romper el sello de la pipeta. Para perros de 10 kg o de peso menor: separe el pelaje entre los hombros hasta que la piel sea visible. Coloque la punta de la pipeta sobre la piel y apriétela firmemente hasta vaciar su contenido. Para perros de más de 10 kg de peso: aplique todo el contenido de la pipeta repartido uniformemente entre cuatro puntos sobre la línea dorsal del animal desde los hombros hasta la base de la cola. Separe el pelo de cada punto de aplicación hasta que la piel sea visible. Coloque la punta de la pipeta sobre la piel y apriétela suavemente para depositar una parte de su contenido. No aplique una cantidad excesiva en un mismo punto ya que podría deslizarse por el costado del perro. Se recomienda tratar a todos los perros que convivan en el hogar. El medicamento sigue siendo eficaz, aunque el animal se moje. Sin embargo, debe evitarse una exposición intensa y prolongada al agua ya que la eficacia podría verse reducida. Si se diera el caso, trate de nuevo, pero como máximo una vez por semana. Para una eficacia óptima del medicamento cuando sea necesario lavar el perro con champú, se recomienda hacerlo antes de la aplicación de Advantix o al menos dos semanas después. En caso de piojos masticadores, se recomienda un examen veterinario 30 días post tratamiento ya que algunos animales pueden requerir un tratamiento adicional. Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia. **Contraindicaciones:** Al no disponer de datos, no usar en cachorros de menos de 7 semanas ni en perros de menos de 1,5 kg de peso. NO USAR EN GATOS. No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente. **Precauciones de uso: Para los animales:** Debe evitarse que el contenido de la pipeta entre en contacto con los ojos o la boca del perro, así como que cualquier animal ingiera oralmente el medicamento por lamido del punto de aplicación. NO USAR EN GATOS. Advantix es muy tóxico para los gatos y podría ser fatal ya que el gato es incapaz de metabolizar la permetrina. Mantener los perros tratados alejados de los gatos hasta que el punto de aplicación del medicamento esté seco, así se evitará la posibilidad de lamido por parte del gato. Si esto ocurriera, contacte inmediatamente con su veterinario. Consulte a su veterinario antes de utilizar el medicamento en perros enfermos o debilitados. No permitir que el perro entre en contacto con aguas superficiales hasta al menos 48 h. después de tratado ya que el medicamento es dañino para los organismos acuáticos. **Para la persona que administra el medicamento:** Evitar el contacto del medicamento con la piel, ojos o boca. No comer, beber o fumar durante la aplicación. Lávese las manos después del tratamiento. En caso de salpicadura en la piel, lávese inmediatamente con agua y jabón. Las personas con hipersensibilidad cutánea conocida pueden ser especialmente sensibles a este medicamento. En casos extremadamente raros, pueden observarse irritaciones sensoriales pasajeras de la piel, tales como hormigueo, escozor o adormecimiento. En caso de contacto ocular accidental, deben lavarse los ojos con agua abundante. Si persiste la irritación en los ojos o en la piel, o si de modo accidental se ingiere el medicamento, acudir inmediatamente al médico y enséñele el prospecto. Los niños no deben entrar en contacto con los perros tratados hasta que el punto de aplicación del medicamento esté seco. Esto puede evitarse tratando al animal por la noche. Los perros recién tratados no deben dormir junto con sus dueños, especialmente con niños. Otras precauciones: El solvente de Advantix solución spot-on puede manchar determinados materiales, como plásticos, cueros, tejidos, y superficies pulidas. Deje secar la zona de aplicación antes de permitir el contacto con este tipo de materiales. **Reacciones adversas:** En muy raras ocasiones, pueden observarse reacciones en el perro como sensibilidad cutánea pasajera (picor local, frotamiento y rascado de la piel, pérdida de pelo y enrojecimiento en la zona de aplicación) o letargia, que suelen resolverse espontáneamente. En muy raras ocasiones, cambios en el comportamiento de los perros (agitación, inquietud, gruñido o gemido), síntomas gastrointestinales (vómitos, diarrea, hipersalivación, disminución del apetito) y signos neurológicos tales como movimientos inestables y contracción muscular en perros susceptibles a la permetrina. Son signos pasajeros y suelen resolverse espontáneamente. Es poco probable que se produzca intoxicación en el perro tras una ingestión accidental del medicamento. Si se diera el caso, los síntomas serían neurológicos como temblores y letargia. El tratamiento deberá ser sintomático. No se conoce antídoto específico. **Sobredosificación:** No se han observado signos clínicos adversos en cachorros sanos o en perros adultos tras la exposición a dosis 5 veces superior a la recomendada y tampoco en cachorros lactantes cuyas madres fueron tratadas con 3 veces la dosis recomendada del medicamento. **Período de validez** después de abrir la bolsa de aluminio: 24 meses. **Período de validez de la pipeta una vez abierta:** debe aplicarse todo el contenido de la pipeta en la piel del animal. **Formatos:** Advantix solución spot-on para perros hasta 4 kg, Advantix solución spot-on para perros de más de 4 hasta 10 kg, Advantix solución spot-on para perros de más de 10 hasta 25 kg, Advantix solución spot-on para perros de más de 25 hasta 40 kg; cajas que contienen 1, 2, 3, 4, 6 y 24 pipetas monodosis. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** 1553 ESP, 1554 ESP, 1555 ESP, 1556 ESP. Sin prescripción veterinaria. www.advantix.es

bolfo®

Bolfo® collar

Composición: Cada g contiene: Propoxur 98,7 mg. **Especies de destino:** Perros y gatos. **Indicaciones:** Para el control de las infestaciones por moscas, garrapatas, pulgas y piojos en perros y gatos. **Contraindicaciones:** No usar en animales enfermos o convalecientes. No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa y/o a algún excipiente. No usar en gatos menores de 6 semanas ni en perros menores de 3 meses. No usar en animales sometidos a una terapia tópica con corticosteroides. **Precauciones de uso: Para los animales:** Los parásitos de las mascotas a menudo infestan la cesta del animal, ropa de cama y zonas habituales de descanso, tales como alfombras y muebles que deben ser tratados con un insecticida adecuado y aspiradas regularmente o sustituida por otras. Los collares pueden perder actividad en contacto prolongado con el agua. Debe evitarse una exposición intensa o prolongada al agua o el uso frecuente de champús. Quitar el collar al bañar al animal, colocándoselo de nuevo cuando el pelo esté seco. Evitar que el animal muerda el collar. Para la persona que administre el medicamento: Propoxur es un inhibidor de la colinesterasa. No utilice este medicamento si el médico le ha indicado que no puede trabajar con sustancias anticolinesterasa. Las personas con hipersensibilidad conocida a propoxur o a cualquier excipiente deben evitar todo contacto con el collar. Evitar un excesivo contacto con el collar durante su colocación. Extraiga el collar de la bolsa protectora justo antes de su uso. Corte el exceso de collar con unas tijeras y elimínelo de forma adecuada, no lo tire a la basura ni al medio ambiente. Lávese bien las manos con agua y jabón después de colocar el collar. En caso de contacto accidental con los ojos aclarar con abundante agua. Evitar el contacto repetido o prolongado con el pelo del animal después de la colocación del collar. Se recomienda extremar las precauciones si el animal convive con niños: evite que los niños toquen el collar, jueguen con él, lo muerdan o se lo lleven a la boca. Las mascotas que lleven collar no deben dormir en la cama con sus propietarios, especialmente los niños. Si se siente mal después de usar este medicamento consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. No comer, beber o fumar durante la utilización del producto. Manténgase lejos de alimentos, bebidas y piensos. **Reacciones adversas:** Ocasionalmente pueden producirse reacciones de hipersensibilidad cutánea alrededor del cuello de algunos perros y gatos, que desaparecen al quitar el collar. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:** No se han descrito contraindicaciones durante la gestación. No utilizar este medicamento durante la lactancia. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** No administrar conjuntamente con otros agentes inhibidores de la colinesterasa, ni con fármacos depresores del SNC, ni con relajantes musculares. **Posología y vía de administración:** Uso cutáneo. Un collar por animal. Extraiga el collar de la bolsa protectora justo antes de su uso. Desenrolle el collar y asegúrese de que no quedan restos de las tiras de plástico de la parte interna del collar. Ajuste el collar sin apretar alrededor del cuello del animal (se recomienda dejar un espacio de dos dedos entre el collar y el cuello). Pase el extremo del collar a través de las hebillas. Corte el exceso de collar dejando 2 cm tras la hebilla. El animal debe llevar el collar de forma continua durante los 4 meses de período de protección. El collar debe retirarse al finalizar el tratamiento. Compruebe el collar periódicamente y ajústelo si fuera necesario. **Sobredosificación:** El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación. **Propiedades farmacológicas:** Grupo farmacoterapéutico: Ectoparasiticidas para uso tópico, incluyendo insecticidas. Código ATCvet: QP53AE02. **Propiedades farmacodinámicas:** El propoxur es un ectoparasiticida del grupo de los carbamatos que inhibe de forma reversible la acetilcolinesterasa (AChE). Debido a la inhibición del enzima acetilcolinesterasa (AChE), puede observarse una acumulación tóxica del neurotransmisor acetilcolina en las terminaciones nerviosas colinérgicas, a consecuencia de la cual se produce la muerte de los ectoparásitos. En el espectro de acción se incluyen moscas, garrapatas, pulgas y piojos en formas inmaduras y adultas. **Datos farmacocinéticos:** La liberación de propoxur del collar se produce de forma lenta, controlada y continúa por efecto mecánico del roce del collar con la piel y el pelo del animal. En una pequeña proporción, el propoxur se absorbe por la piel y se distribuye por todo el organismo, sin acumularse en ningún tejido en particular. Las estearas sanguíneas inactivan parte de los carbamatos circulantes, mientras el resto es inactivado por las enzimas microsomas hepáticas. La eliminación se produce por vías renal y fecal, apareciendo 3 metabolitos designados con letras: 2-hidroxiifenil-N-metilcarbamato (A), 2-isopropoxifenil-N-hidroxiacetilcarbamato (B) y 2-isopropoxi-5-hidroxiifenil-N-metilcarbamato (C). **Incompatibilidades:** No utilizar conjuntamente jabones o detergentes de pH alcalino. **Precauciones especiales de conservación:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 5 años. **Naturaleza y composición del envase primario:** Caja individual conteniendo un collar marrón en una bolsa precintada de poliéster/polietileno. El collar se presenta en dos tamaños: grande (de 45 g y 70 cm) y pequeño (12,5 g y 38 cm). El collar de 45 g (70 cm) se recomienda para perros grandes y el collar de 12,5 g (38 cm) se recomienda para perros pequeños y gatos. **Formatos:** Caja con collar marrón grande de 45 g (70 cm). Caja con collar marrón pequeño de 12,5 g (38 cm). Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** El propoxur es muy tóxico para los organismos acuáticos, las aves y las abejas. Bolfo Collar no deberá entrar en contacto con cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos. Evite que los perros entren en el agua o naden en estanques o arroyos con el collar puesto. Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Titular de la autorización de comercialización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** 216 ESP. **Condiciones de dispensación:** Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Bolfo® spray

Composición: Cada g contiene: Propoxur 2,5 mg. **Especies de destino:** Perros y gatos. **Indicaciones:** Para el control de las infestaciones por moscas, garrapatas, pulgas y piojos en perros y gatos. **Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa y/o a algún excipiente. No usar en animales enfermos o convalecientes ni en animales sometidos a un tratamiento tópico con corticosteroides. **Precauciones de uso: Para los animales:** No rociar directamente en los ojos, hocico ni en las membranas mucosas del animal. En caso de contacto accidental, lavar inmediatamente con abundante agua. Los parásitos de las mascotas a menudo infestan la cesta del animal, ropa de cama y zonas habituales de descanso, tales como alfombras y muebles que deben ser tratados con un insecticida adecuado y aspiradas regularmente o sustituida por otras. Para la persona que administre el medicamento: Envase a

presión. Extremadamente inflamable, puede reventar si se calienta. Protéjase de la luz del sol. No exponer a temperaturas superiores a 50°C. No perforar ni quemar aún después del uso. Mantener alejado de fuentes de calor, chispas, llama abierta o superficies calientes. No pulverizar hacia una llama o cuerpo incandescente. Propoxur es un inhibidor de la colinesterasa. No utilice este medicamento si el médico le ha indicado que no puede trabajar con sustancias anticolinesterasa. Las personas con hipersensibilidad conocida a propoxur o a alguno de los excipientes deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Evite que los niños estén en contacto directo y jueguen con el animal tratado hasta que esté seco. Los animales tratados no deben dormir junto con personas, especialmente niños. Este medicamento veterinario no debe ser administrado por mujeres embarazadas. Este medicamento debe utilizarse en lugares bien ventilados, preferentemente al aire libre. No respire los aerosoles y evite el contacto con la piel, los ojos o la boca. Evitar la exposición a otros individuos durante la aplicación. No pulverizar contra el viento. Este medicamento es irritante para los ojos. En caso de contacto accidental, lavar inmediatamente con agua abundante. En caso de signos de intoxicación colinérgica, como hipersalivación, vómitos, diarrea y miosis, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el envase. Después del tratamiento quítese la ropa mojada; lávese bien las manos, la piel expuesta y la cara con agua y jabón. No comer, beber ni fumar mientras se utilice el medicamento veterinario. Manténgase lejos de alimentos, bebidas y piensos. **Reacciones adversas:** Ocasionalmente pueden producirse reacciones de hipersensibilidad cutánea, que desaparecen al interrumpir el tratamiento. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:** No se han descrito contraindicaciones durante la gestación. No utilizar durante la lactancia. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** No administrar conjuntamente con otros agentes inhibidores de la colinesterasa, ni con fármacos depresores del sistema nervioso central, ni con relajantes musculares. **Posología y vía de administración:** Uso cutáneo. Agitar bien el spray antes de usarlo. Pulverizar sobre todo el cuerpo del animal a unos 20 cm, evitando incidir en los ojos y la boca. En animales de pelo abundante, removerlo y aplicar el spray en la dirección contraria al pelo. Puede ser necesario repetir el tratamiento después de una a cuatro semanas, dependiendo de la longitud del pelo, la temporada y carga parasitaria del entorno de los animales. **Sobredosificación:** El modo de empleo del producto hace improbable una intoxicación por sobredosificación. En caso de sobredosificación, los signos son típicos de agentes neurotóxicos. El tratamiento debe ser sintomático y la atropina puede resultar útil. **Propiedades farmacológicas:** Grupo farmacoterapéutico: Ectoparasitocidas para uso tópico, incluyendo insecticidas. Código ATCvet: QP53AE02. **Propiedades farmacodinámicas:** El propoxur es un ectoparasitocida del grupo de los carbamatos que inhibe de forma reversible la acetilcolinesterasa (AChE). Debido a la inhibición del enzima acetilcolinesterasa (AChE), puede observarse una acumulación tóxica del neurotransmisor acetilcolina en las terminaciones nerviosas colinérgicas, a consecuencia de la cual se produce la muerte de los ectoparásitos. En el espectro de acción se incluyen moscas, garrapatas, pulgas y piojos en formas inmaduras y adultas. **Datos farmacocinéticos:** En una pequeña proporción, el propoxur se absorbe por la piel y se distribuye por todo el organismo, sin acumularse en ningún tejido en particular. Las estearasas sanguíneas inactivan parte de los carbamatos circulantes, mientras que el resto es inactivado por las enzimas microsomales hepáticas. La eliminación se produce por vía renal y fecal, apareciendo 3 metabolitos designados con letras: 2-hidroxifenil-N-metilcarbamato (A), 2-isopropoxifenil-N-hidroxifenilcarbamato (B) y 2-isopropoxi-5-hidroxifenil-N-metilcarbamato (C). **Incompatibilidades:** No utilizar conjuntamente jabones o detergentes de pH alcalino. **Período de validez:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años. **Precauciones especiales de conservación:** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación a excepción de las aplicables a los envases presurizados con gas licuado. **Naturaleza y composición del envase primario:** Envase a presión de aluminio, con recubrimiento interior epoxi fenólico, provisto de un sistema de válvula pulverizadora de descarga continua. **Formato:** Envase a presión de 250 ml. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** El propoxur es muy tóxico para los organismos acuáticos, las aves y las abejas. Bolfo Spray no deberá entrar en contacto con cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos. Evite que los perros recién tratados entren en el agua o naden en estanques. Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Titular de la autorización de comercialización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** 213 ESP. **Condiciones de dispensación:** Medicamento no sujeto a prescripción veterinaria. Para más información consulte el medicamento



Seresto collar 1,25 g + 0,56 g para gatos. Seresto collar 1,25 g + 0,56 g para perros ≤ 8 kg. Seresto collar 4,50 g + 2,03 g para perros > 8 kg.

Composición: 1 Collar (38 cm) de Seresto para gatos y Seresto para perros ≤ 8 kg contiene: 1,25 g de imidacloprid y 0,56 g de flumetrina. 1 Collar (70 cm) de Seresto para perros > 8 kg contiene: 4,50 g de imidacloprid y 2,03 g de flumetrina. **Indicaciones:** Prevención y tratamiento de la infestación por pulgas (en perros *Ctenocephalides felis* y *C. canis* y en gatos *C. felis*) durante 7-8 meses. En perros, protege el entorno inmediato del animal al inhibir el desarrollo de larvas de pulga durante 8 meses y en gatos, durante 10 semanas. Puede utilizarse como parte de una estrategia de tratamiento de la dermatitis alérgica por picadura de pulgas (DAPP). El medicamento es eficaz contra las infestaciones por garrapatas durante 8 meses por su efecto repelente (en perros, *Ixodes ricinus* y *Rhipicephalus sanguineus* y en gatos, *Ixodes ricinus*) y su efecto acaricida (en perros *Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus* y *Dermacentor reticulatus* y en gatos, *Ixodes ricinus* y *Rhipicephalus turanicus*). Es eficaz contra larvas, ninfas y garrapatas adultas. Las garrapatas presentes en el animal antes del tratamiento pueden no morir en las primeras 48 horas después de la aplicación del collar, por lo que podrían permanecer adheridas y visibles. Por tanto, se recomienda retirar las garrapatas existentes en el animal previo a la aplicación del collar. La prevención de nuevas infestaciones por garrapatas se inicia durante los dos primeros días después de la aplicación del collar. En perros, el collar protege de modo indirecto frente a la transmisión de los patógenos *Babesia canis vogeli* y *Ehrlichia canis* por la garrapata *Rhipicephalus sanguineus* y en consecuencia, se disminuye el riesgo de babesiosis canina y ehrlichiosis canina durante 7 meses. En perros, reducción del riesgo de infección por *Leishmania infantum* a través de la transmisión por flebotomos hasta 8 meses. En perros, además está indicado para el tratamiento de la infestación por piojos picadores/

masticadores (*Trichodectes canis*). **Contraindicaciones:** No tratar a cachorros de menos de 7 semanas ni a gatitos de menos de 10 semanas. No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente. **Advertencias especiales para cada especie de destino:** En general después del tratamiento las garrapatas mueren y se desprenden del animal 24-48 h después de la infestación sin haber ingerido sangre del hospedador. No obstante, no se puede descartar la adhesión aislada de garrapatas después del tratamiento por lo que no se puede excluir completamente la transmisión de enfermedades infecciosas a través de las garrapatas, si las condiciones del entorno son desfavorables. Aunque se ha demostrado una reducción significativa de la incidencia de *Leishmania infantum* en perros, el producto ha mostrado una eficacia repelente (antialimentación) e insecticida variable frente al flebotomo *Phlebotomus perniciosus*. En consecuencia, pueden darse picaduras de flebotomo, por lo que la transmisión de *Leishmania infantum* no puede excluirse en su totalidad. El collar debe aplicarse justo antes del inicio del periodo de actividad de los vectores flebotomos, correspondiente a la estación de transmisión de *Leishmania infantum*, y debe llevarse continuamente durante todo el periodo de riesgo. El medicamento es resistente al agua y continúa siendo eficaz aunque el animal se moje. Sin embargo, debe evitarse una exposición intensa y prolongada al agua o el uso frecuente de champús dado que la duración de la actividad puede verse disminuida. La influencia del champú o la inmersión en agua respecto a la transmisión de la leishmaniosis canina no ha sido estudiada. **Precauciones de uso:** **Para la persona que administra el medicamento:** Mantenga la bolsa que contiene el collar en la caja hasta el momento de su uso. No permita que los niños jueguen con el collar ni que se lo introduzcan en la boca. Los animales que lleven collar no deberán dormir en la cama con sus propietarios, especialmente los niños. Las personas con hipersensibilidad conocida a los componentes del collar deben evitar el contacto con el collar. Lávese las manos con agua fría después de colocar el collar. **Reacciones adversas:** En raras ocasiones, en los primeros días tras la colocación del collar en animales que no están acostumbrados a llevar collar, pueden observarse cambios leves en el comportamiento incluyendo rascado en la zona de aplicación. Asegúrese de que no esté demasiado apretado. En raras ocasiones en perros e infrecuentemente en gatos, pueden producirse reacciones leves en la zona de aplicación tales como prurito, eritema y pérdida de pelo, que generalmente desaparecen en 1 o 2 semanas sin necesidad de retirar el collar. En casos aislados, puede ser recomendable la retirada temporal del collar hasta que los síntomas hayan desaparecido. Además en gatos y en perros en raras ocasiones, pueden aparecer al principio reacciones leves y pasajeras tales como depresión, cambios en la ingesta, salivación, vómitos y diarrea. En muy raras ocasiones en perros y en raras ocasiones en gatos, pueden producirse reacciones en la zona de aplicación tales como dermatitis, inflamación, eczema o lesiones. En estos casos se recomienda retirar el collar. En raras ocasiones en perros pueden aparecer signos neurológicos tales como ataxia, tremor y convulsiones. Entonces, se recomienda retirar el collar. Al igual que ocurre con otros medicamentos de uso tópico, en el caso de gatos pueden presentarse dermatitis alérgicas de contacto en animales con hipersensibilidad. La frecuencia se clasifica conforme a los siguientes grupos: Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10), frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000), infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000), en muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000). **Uso durante la gestación o lactancia:** En ausencia de datos disponibles, el medicamento no se recomienda en perras ni gatas en gestación o lactación. **Posología y modo de administración:** Sólo para uso externo. 1 collar por animal. Ajuste el collar sin apretar alrededor del cuello (dejar un espacio de aproximadamente 2 dedos entre el collar y el cuello). El animal debe llevar el collar de forma continua durante los 8 meses de periodo de protección. Compruebe el collar periódicamente y ajústelo si fuera necesario, especialmente en cachorros y gatitos con crecimiento rápido. El collar está diseñado con un mecanismo de cierre seguro. En el caso improbable de que un gato quedara atrapado por el collar, la misma fuerza del animal es suficiente para ensancharlo y quitárselo rápidamente. **Sobredosificación:** Es improbable que ocurra una sobredosis y no se esperan signos de sobredosis. En el caso improbable de que el animal ingiera un collar, podrían presentarse síntomas gastrointestinales leves (p.ej. heces blandas). **Propiedades farmacológicas:** Imidacloprid es un ectoparasitocida activo contra los estadios larvales de las pulgas, las pulgas adultas y los piojos. La eficacia contra las pulgas (*Ctenocephalides felis* y *C. canis*) comienza dentro de las 48 horas posteriores a la aplicación del collar. Flumetrina es un ectoparasitocida que proporciona la actividad acaricida del medicamento, por lo que previene la formación de huevos fértiles por su efecto letal sobre las garrapatas hembras. Por otro lado, en un estudio in vitro con garrapatas *Rhipicephalus sanguineus* expuestas a una dosis subletal de 4 mg de flumetrina/L se observó que entre un 5 y un 10 % de las garrapatas pusieron huevos con el aspecto alterado (arrugados, sin brillo y secos), lo que indica además el efecto esterilizante de flumetrina. El medicamento tiene un efecto repelente contra garrapatas previniendo que los parásitos repelidos ingieran sangre por lo que indirectamente ayuda a disminuir el riesgo de contraer enfermedades de transmisión vectorial. En gatos: además de las indicaciones indicadas en el apdo. correspondiente se ha demostrado actividad contra *Ixodes hexagonus* y *Amblyoma americanum*. En un estudio de laboratorio efectuado sobre un número reducido de gatos se ha demostrado protección indirecta frente a la transmisión de *Cytauxzoon felis* un mes después del tratamiento. En consecuencia, se disminuye el riesgo de enfermedad por este patógeno en las condiciones del estudio. En perros: además de los patógenos indicados en el apdo. de Indicaciones, en un estudio de laboratorio se ha demostrado una protección indirecta frente a la transmisión de *Babesia canis canis* el día 28 de aplicado el tratamiento. En otro estudio de laboratorio se ha demostrado a los 2 meses de tratamiento una protección indirecta frente a la transmisión de *Anaplasma phagocytophilum*. En consecuencia se disminuye el riesgo de transmisión de enfermedades por estos patógenos en las condiciones de estos estudios. Los datos de los estudios de eficacia frente a flebotomos *Phlebotomus perniciosus* mostraron una eficacia repelente (antialimentación) variable que oscila entre 65 y 89% durante 7-8 meses después de la aplicación inicial del collar. Los datos de 3 estudios clínicos realizados en áreas endémicas indican una reducción significativa del riesgo de transmisión de *Leishmania infantum* por flebotomos en perros tratados en comparación con perros no tratados. Dependiendo de la presión de infección de flebotomos, la eficacia en la reducción del riesgo de infección por leishmaniosis estuvo comprendida entre el 88,3 y el 100%. Los collares mejoran la infestación por *Sarcoptes scabiei* en perros preinfestados y se logra la curación completa después de 3 meses. Las dos sustancias activas se liberan continua y lentamente a bajas concentraciones, del collar hacia el animal, estando presentes en el pelaje a concentraciones acaricidas/insecticidas durante el periodo de eficacia completo. **Precauciones para la eliminación del medicamento:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. Este medicamento no se deberá verter en cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos. **Formatos comercializados:** Seresto collar 1,25 g + 0,56 g para gatos: Caja con 1 collar. Seresto collar 1,25 g + 0,56 g para perros ≤ 8 kg: Caja con 1 collar. Seresto collar 4,50 g + 2,03 g para perros > 8 kg: Caja con 1 collar. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Número de registro:** 2348 ESP, 2349 ESP y 2351 ESP. Sin prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento. Ver ficha técnica en seresto.es

Drontal®

Drontal® Plus comprimidos con aroma para perros.

Composición: 1 comprimido contiene: 150 mg de febantel, 50 mg de pirantel (embonato) y 50 mg de praziquantel. **Propiedades farmacológicas:** Antihelmíntico y giardicida activo frente a ciertos nematodos, cestodos y *Giardia spp.* La asociación fija de pirantel y febantel actúa sinérgicamente frente a nematodos (áscaris, ancilostomas y tricuros) y *Giardia* en perros. El espectro de actividad de praziquantel abarca especies de cestodos del perro y actúa contra todas las fases intestinales de estos parásitos. En bibliografía está descrita la actividad de praziquantel frente a *Giardia spp.* **Indicaciones:** Antihelmíntico contra ciertos nematodos y cestodos. Nematodos: Ascáridos (*Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*). Ancilostomas (*Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*). Tricuros (*Trichuris vulpis*). Cestodos (*Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps* y *Mesocestoides spp.*). Tratamiento de las infestaciones causadas por el protozoo *Giardia spp.* **Posología y modo de administración:** Administrar por vía oral, con o sin alimento. 1 comprimido por 10 kg de peso. Administre medio comprimido más por cada 5 kg de peso adicional. Los comprimidos contienen aroma y los estudios efectuados han demostrado que son apetitosos y que la mayoría de los perros (88%) toman los comprimidos de forma voluntaria. **Control de nematodos y cestodos:** una sola toma. **Tratamiento de infestaciones causadas por *Giardia spp.*:** administrar la dosis recomendada durante 3 días consecutivos. Limpie a fondo y desinfecte el entorno del animal para prevenir reinfestaciones, especialmente cuando los perros vivan en grupos como en perreras o criaderos. **Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o excipientes. No usar durante los dos primeros tercios de la gestación. La administración de un tratamiento único durante el último tercio de la gestación o durante la lactación ha demostrado ser segura. **Advertencias y Precauciones especiales:** Las pulgas actúan como huésped intermedio para un tipo común de tenia: *Dipylidium caninum*. La infestación por tenias se repetirá con toda seguridad a menos que se efectúe control de huéspedes intermedios (pulgas, ratones, etc.). La infestación por tenias es poco probable en cachorros de menos de 6 semanas de edad. La resistencia del parásito a alguna clase particular de antihelmíntico puede desarrollarse utilizando un antihelmíntico de esa clase de forma frecuente y repetida. **Precauciones de uso para la persona que administra el medicamento:** Lavarse las manos después de administrar el medicamento a los animales. Consulte con un médico si su perro está infestado por *Giardia spp.* o por *Echinococcus spp.* **Reacciones adversas:** En muy raras ocasiones, pueden aparecer trastornos digestivos leves y pasajeros (ej. vómitos). **Interacciones:** No administrar simultáneamente con piperazina, ya que sus efectos pueden antagonizarse. **Sobredosificación:** La administración de 10 veces la dosis recomendada sin signos de reacciones adversas en perros y cachorros. **Formatos comercializados:** Cajas con 2, 4, 6, 24, 102 ó 312 comprimidos. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5. Sant Joan Despí (Barcelona). **Número de Registro:** 3124 ESP. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Drontal®

Drontal® Plus comprimidos con aroma para perros grandes.

Composición: 1 comprimido contiene: 525 mg de febantel, 175 mg de pirantel (embonato) y 175 mg de praziquantel. **Propiedades farmacológicas:** Antihelmíntico y giardicida activo frente a ciertos nematodos, cestodos (tenias) y *Giardia spp.* La asociación fija de pirantel y febantel actúa sinérgicamente frente a nematodos (áscaris, ancilostomas y tricuros) y *Giardia* del perro. El espectro de actividad de praziquantel abarca especies de cestodos del perro. Praziquantel actúa en todas las fases intestinales de estos parásitos. Pirantel actúa como un agonista colinérgico, provocando una parálisis espástica de los nematodos por despolarización de la placa neuromuscular. La eficacia antihelmíntica y giardicida de febantel se debe a su capacidad para inhibir la polimerización de la tubulina a microtúbulos. Las alteraciones metabólicas, estructurales y funcionales resultantes agotan las reservas de energía del parásito y lo matan en 2-3 días. Praziquantel se absorbe muy rápidamente a través de las superficies del parásito y se distribuye por igual por su cuerpo. Provoca graves lesiones tegumentarias, que conducen a la alteración del metabolismo y, por tanto, a la muerte. **Indicaciones:** Tratamiento de infestaciones mixtas causadas por nematodos y cestodos del perro. Nematodos: Ascáridos (adultos y formas inmaduras tardías): *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*. Ancilostomas (adultos): *Uncinaria stenocephala*, *Ancylostoma caninum*. Tricuros (adultos): *Trichuris vulpis*. Cestodos (adultos y formas inmaduras tardías): *Echinococcus granulosus*, *Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Multiceps multiceps* y *Mesocestoides spp.* Tratamiento de las infestaciones causadas por el protozoo *Giardia spp.* en cachorros y perros adultos. **Posología y modo de administración:** Administrar los comprimidos por vía oral directamente al perro o con el alimento. No es necesario limitar el acceso a la comida ni antes ni después del tratamiento. Los comprimidos contienen aroma y son apetitosos. Un comprimido por 35 kg de peso o medio comprimido por 17,5 kg de peso. Deseche las fracciones de comprimido sobrantes o devuélvalas al blíster perforado hasta nuevo uso. Período de validez del comprimido fraccionado es de 7 días. Tratamiento de infestaciones por nematodos o cestodos: Como norma general una sola toma. La pauta de desparasitación en perros adultos (de más de 6 meses), es cada 3 meses. En situaciones específicas puede ser necesario más de un tratamiento por lo que debería consultarse al veterinario para establecer el protocolo de desparasitación más adecuado. En casos de infestación por *Equinococcus spp.* o en infestaciones con alta carga parasitaria por nematodos pueden ser necesarios tratamientos adicionales o repetición. No usar en perros de peso inferior a 7 kg. Tratamiento de infestaciones causadas por *Giardia spp.*: administrar la dosis recomendada durante 3 días consecutivos. Se recomienda limpiar a fondo y desinfectar el entorno del animal para prevenir reinfestaciones. **Contraindicaciones:** No usar durante los dos primeros tercios de la gestación ya que no se han realizado suficientes estudios en perras en estas fases de la gestación. **Reacciones adversas:** En muy raras ocasiones, pueden aparecer trastornos del tracto digestivo leves y pasajeros (ej. vómitos). **Interacciones:** No administrar simultáneamente con medicamentos veterinarios con piperazina ya que los efectos antihelmínticos pueden antagonizarse. **Sobredosificación:** La administración de 10 veces la dosis recomendada fue tolerada sin signos de lesiones en perros y cachorros. **Formatos:** Cajas con 2, 4, 8, 24, 48 comprimidos. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5. Sant Joan Despí (Barcelona). **Número de Registro:** 3587 ESP. Con prescripción veterinaria. Última revisión texto: 09.2017. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Drontal®

suspensión oral

Drontal® Suspensión Oral para cachorros y perros jóvenes.

Composición cualitativa y cuantitativa: Cada ml contiene: **Sustancias activas:** Febantel 15,0 mg. Pirantel 5,0 mg (equivalente a 14,4 mg de embonato de pirantel). **Excipientes:** Benzoato de sodio (E211) 2,05 mg. Propionato de sodio (E281) 2,05 mg. Rojo cochinita A (E124) 0,25 mg. Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1. **Forma farmacéutica:** Suspensión oral. Suspensión de color rojo pálido. **Datos clínicos: Especies de destino:** Perros (cachorros y perros jóvenes de hasta un año de edad). **Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Para el tratamiento de infestaciones en cachorros y en perros jóvenes de hasta 1 año de edad causadas por los nematodos: Ascáridos: *Toxocara canis*, *Toxascaris leonina*. Ancilostomas: *Ancylostoma caninum*, *Uncinaria stenocephala*. Tricúridos: *Trichuris vulpis*. **Contraindicaciones:** No usar simultáneamente con compuestos que contienen piperazina. Véase las secciones 4.7 y 4.8. **Advertencias especiales para cada especie de destino:** Podría desarrollarse resistencia del parásito a una clase particular de antihelmínticos tras el uso frecuente y repetido de un antihelmíntico de esa misma clase. **Precauciones especiales de uso: Precauciones especiales para su uso en animales:** No se ha evaluado la seguridad del medicamento en cachorros de menos de 2 semanas de edad y de peso inferior a 0,600 kg. **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:** Lávese las manos después de usar. Evítense el contacto directo con la piel y los ojos. En caso de salpicadura accidental, lávese inmediatamente la zona afectada con agua. **Otras precauciones:** Ninguna. **Reacciones adversas (frecuencia y gravedad):** En muy raras ocasiones, pueden producirse alteraciones leves y pasajeras del tracto digestivo (p. ej. vómitos, diarrea). **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:** No utilizar en perras durante la gestación y lactancia. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** Los efectos antihelmínticos de pirantel (parálisis espástica) y de piperazina (parálisis neuromuscular) pueden ser antagonicos cuando se utilizan simultáneamente. **Posología y vía de administración: Posología y esquema de tratamiento:** La dosis recomendada para una única administración oral es de 1 ml de suspensión/kg de peso que corresponde a 15 mg/kg de peso l de febantel y 5 mg/kg de peso de pirantel (equivalente a 14,4 mg/kg de embonato de pirantel). Las infestaciones por ascáridos pueden darse en perros de muy corta edad transmitidas por vía transplacentaria y transmamaria. En algunos animales, especialmente en caso de infestaciones graves, la eliminación de los ascáridos puede ser incompleta, por lo que no puede excluirse un posible riesgo de infección en el hombre. Cuando proceda por motivos epidemiológicos, se recomienda iniciar el tratamiento a las 2 semanas de edad y repetirlo a intervalos adecuados (por ejemplo cada 2 semanas) hasta el destete. En el resto de los casos, el tratamiento debe realizarse cuando la infestación haya sido confirmada, por ejemplo en base a los resultados de análisis fecales. Modo de administración: Administración por vía oral. El medicamento puede administrarse directamente o mezclado con el alimento. No son necesarias medidas dietéticas especiales. Antes de extraer la dosis necesaria, agite la suspensión invirtiendo el frasco. **Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antidotos):** No se han observado signos clínicos de intolerancia en cachorros y perros jóvenes con dosis de hasta 5 veces la dosis terapéutica del medicamento. Tras la administración de 10 veces la dosis recomendada, se observaron vómitos como primeros síntomas de intolerancia. **Tiempo de espera:** No procede. **Propiedades farmacológicas:** Grupo farmacoterapéutico: Asociación fija de dos antihelmínticos: el derivado de la tetrahidropirimidina, pirantel (como embonato) y el probencimidazol febantel. Código ATCvet: QP52AF02. **Incompatibilidades:** Ninguna conocida. **Periodo de validez:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 5 años. Período de validez después de abierto el envase primario: 12 semanas. **Precauciones especiales de conservación:** No usar después de la fecha de caducidad. Este medicamento veterinario sin abrir no requiere condiciones especiales de conservación. Una vez abierto el envase, conservar por debajo de 25°C. **Naturaleza y composición del envase primario:** Material de acondicionamiento primario: Frasco de polietileno de alta densidad blanco. Tapón de rosca de polipropileno blanco. Obturador perforado incoloro de polietileno de baja densidad para adaptar las jeringas dosificadoras. Contenido de los frascos: 50 ml; 100 ml. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. Dispositivos para facilitar la administración: Jeringa transparente de polipropileno de 5 ml con émbolo cuya junta de estanqueidad es de caucho. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Titular de la autorización de comercialización:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5, 08970 Sant Joan Despí (Barcelona) España. **Número de autorización de comercialización:** 1891 ESP. **Fecha de la primera autorización/renovación de la autorización:** Fecha de la primera autorización: 12 de junio de 2008. Fecha de la última renovación: 1 de agosto de 2013. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Drontal®

Drontal® 230/20 mg comprimidos recubiertos con película para gatos.

Composición: 1 comprimido contiene: 230 mg de embonato de pirantel y 20 mg de praziquantel. **Propiedades farmacológicas:** Praziquantel actúa contra los cestodos. Éste se absorbe con gran rapidez a través de la superficie del parásito y se distribuye regularmente en su interior. Rápidamente se produce una lesión grave del tegumento del parásito dando como resultado final la contracción y parálisis del mismo. Pirantel es la sustancia activa específica contra los nematodos. Éste actúa como un agonista colinérgico similar a la nicotina, y causa una parálisis espástica de los nematodos por bloqueo neuromuscular despolarizante. **Indicaciones:** Tratamiento de infestaciones mixtas en gatos causadas por nematodos y cestodos: Fases adultas de ascáridos (*Toxocara cati*, *sin. mystax*), fases adultas de ancilostomas (*Ancylostoma tubaeforme* y *Ancylostoma braziliense*), cestodos (*Echinococcus multilocularis*, *Dipylidium caninum*, *Hydatigera* (Taenia) *taeniaeformis*, *Mesocestoides spp.* y *Joyeuxiella pasqualei*). Dado que una infestación por cestodos no puede producirse en el gato como muy pronto hasta la tercera semana de vida, el tratamiento con Drontal® no está indicado hasta pasada la tercera semana de vida del gato. **Posología y modo de administración:** 1 comprimido/4 kg. Administración única por vía oral. Los gatitos de menos de 1 kg de peso no deben tratarse con Drontal®. Los comprimidos pueden administrarse directamente o mezclado con el alimento. No son necesarias medidas dietéticas especiales. **Contraindicaciones:** No debe utilizarse durante la gestación. **Precauciones de uso:** Lavarse las manos después de la administración. **Formatos comercializados:** Cajas con 2, 24 ó 96 comprimidos. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5. Sant Joan Despí (Barcelona). **Número de registro:** 1098 ESP. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Droncit

Droncit® comprimidos.

Composición: cada comprimido contiene Praziquantel 50 mg. **Indicaciones:** Tratamiento de infestaciones causadas por los cestodos: *Echinococcus spp.* (*E. granulosus*, *E. multilocularis*), *Taenia spp.* (*T. hydatigena*, *T. pisiformis*, *T. ovis*, *T. taeniaeformis*, *T. multiceps*), *Mesocestoides spp.* y *Dipylidium caninum*. **Especies de destino:** Perros y gatos. **Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa y/o a algún excipiente. **Reacciones adversas:** en perros en raras ocasiones se presenta anorexia, letargo, diarrea y vómitos. En gatos: en muy raras ocasiones se presenta diarrea y salivación. **Posología y modo de administración:** Vía oral, 1 comprimido /10 kg. Se puede administrar directamente, o bien triturado y mezclado con los alimentos. El calendario o momento del tratamiento debe basarse en factores epidemiológicos y ser personalizado para cada animal. El programa de tratamiento debe establecerlo el veterinario. Como norma general, en infestaciones por vermes debidamente diagnosticadas, debe realizarse siempre una desparasitación inmediata con repetición del tratamiento en caso necesario. Si se detecta infestación por *Echinococcus spp.* se recomienda una repetición del tratamiento por seguridad. **Formatos comercializados:** Cajas de 2 y 50 comprimidos. **Nº de registro:** N° 0037 ESP. Con prescripción veterinaria. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L – División Sanidad Animal. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.



Procox® 0,9 mg/ml + 18 mg/ml suspensión oral para perros.

Composición: 0,9 mg/ml de emodepsida y 18 mg/ml de toltrazurilo. **Indicaciones:** Para el tratamiento de infecciones parasitarias mixtas que se sospeche o demuestre que están causadas por nematodos y coccidios. Nematodos: *Toxocara canis* (adulto maduro, adulto inmaduro, L4) *Uncinaria stenocephala* (adulto maduro), *Ancylostoma caninum* (adulto maduro) y *Trichuris vulpis* (adulto maduro). Coccidios: Complejo *Isospora ohioensis* e *Isospora canis*. Procox actúa contra la replicación de Isospora y contra la difusión de ooquistes. Aunque el tratamiento reduce la propagación de la infección, no es eficaz contra los signos clínicos de la infección en animales que ya estén infectados. **Contraindicaciones:** No usar en cachorros/perros de menos de 2 semanas o de peso inferior a 0,4kg. No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o a alguno de los excipientes. **Advertencias especiales:** ver prospecto. **Precauciones de uso:** No se recomienda el uso de Procox en perros Collie o de razas relacionadas que presenten o se sospeche de mutación en el mdr1 (mdr1 -/-), ya que se ha demostrado que la tolerancia del medicamento en cachorros mdr1 -/- es menor que en otros cachorros. Emodepsida es un sustrato de la glucoproteína P. Existe una experiencia limitada con perros extremadamente débiles o con la función hepática o renal gravemente alterada. Por tanto, el medicamento veterinario debe utilizarse únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. Por falta de estudios, no se recomienda el tratamiento durante la gestación ni durante las dos primeras semanas de lactación. **Reacciones adversas:** En muy raras ocasiones pueden darse trastornos del tracto digestivo leves y pasajeros (vómitos o heces blandas). **Uso durante la gestación y lactancia:** No se ha estudiado la seguridad del medicamento en esta etapa. Por tanto, no se recomienda el tratamiento durante la gestación ni durante las dos primeras semanas de lactación. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** Emodepsida es un sustrato de la glucoproteína P. El tratamiento conjunto con otros medicamentos sustratos/inhibidores de la glucoproteína P (por ejemplo, ivermectina y otras lactonas macrocíclicas antiparasitarias, eritromicina, prednisolona y ciclosporina) podría dar lugar a interacciones farmacocinéticas. No se han investigado las posibles consecuencias clínicas de estas interacciones. **Posología y vía de administración:** 1 ml de suspensión/2 kg de peso por vía oral a perros a partir de 2 semanas y al menos 0,4 kg de peso. En general una sola administración es suficiente para reducir la difusión de ooquistes de Isospora aunque la estrategia de tratamiento deberá definirse en cada caso. Agitar antes de usar. **Incompatibilidades:** No mezclar con ningún otro medicamento veterinario. **Sobreposicionamiento:** Se ha demostrado la seguridad de la dosis recomendada en cachorros tratados cada dos semanas hasta 5 veces. Tras la administración repetida de hasta 5 veces la dosis recomendada del medicamento veterinario se observaron de forma poco frecuente alteraciones leves y pasajeras del tracto digestivo, tales como heces blandas y vómitos. **Propiedades farmacológicas:** Antiparasitario. Emodepsida pertenece al grupo de los desepíptidos y es activo frente a nematodos. Toltrazurilo es un derivado triazínico que actúa contra los coccidios del género Eimeria e Isospora. **Periodo de validez después de abierto el envase primario:** 10 semanas. Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. El medicamento no se deberá verter en cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos. **Formatos:** Frascos de 7,5 ó 20 ml. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Titular de la autorización:** Bayer Animal Health GmbH. **Representante Local en España:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** EU/2/11/123/001-002. Última revisión del texto: 02.2018. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.



Profender® solución para unción dorsal puntual para gatos pequeños. Para gatos medianos. Para gatos grandes.

Profender® solución para unción dorsal puntual para gatos: frasco de dosis múltiple.

Composición: Emodepsida (21,4 mg/ml) y praziquantel (85,8 mg/ml). **Forma farmacéutica:** Solución para unción dorsal puntual. **Indicaciones:** Para gatos que sufran, o con riesgo de sufrir, infestaciones parasitarias mixtas causadas por fases larvares y adultas de nematodos (*Toxocara cati* - tratamiento de gatas al final de la gestación para prevenir la transmisión lactogénica a la camada- *Toxascaris leonina* y *Ancylostoma tubaeforme*), fases adultas de cestodos (*Dipylidium caninum*- también inmaduro -, *Taenia taeniaeformis* y *Echinococcus multilocularis*) y fases adultas de gusanos pulmonares (*Aelurostrongylus abstrusus*). **Contraindicaciones:** No usar en gatitos de menos de 8 semanas o de peso inferior a 0,5 kg. **Advertencias especiales:** Los animales tratados no deben bañarse hasta que la solución se haya secado. Tras el empleo reiterado y frecuente de un antihelmíntico de una clase determinada, podría desarrollarse resistencia del parásito a esta clase de antihelmínticos. **Precauciones de uso:** Para los gatos: Aplicar sólo en la superficie cutánea y sobre piel intacta.

No administrar por vía oral o parenteral. Evitar que el gato tratado u otros gatos del mismo hogar laman la zona de aplicación mientras esté todavía húmeda. En animales enfermos o debilitados el medicamento debe emplearse únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo. **Para la persona que administra el medicamento:** Evítese el contacto directo con la zona de aplicación mientras esté húmeda. Mantener a los niños alejados de los animales tratados durante este tiempo. Se debe impedir que los niños tengan un contacto intenso y prolongado con los gatos tratados durante las primeras 24 horas tras la aplicación del medicamento (p. ej. al dormir). Lávese bien las manos después de su uso. En caso de salpicadura accidental sobre la piel, lávese inmediatamente con agua y jabón. Si es sobre los ojos, éstos deberán enjuagarse bien con agua. **Reacciones adversas:** En muy raras ocasiones, puede producirse salivación y vómitos. En muy raras ocasiones pueden darse trastornos neurológicos leves y pasajeros tales como temblor o ataxia. Parece que estos signos ocurren cuando el gato lame la zona de aplicación inmediatamente después del tratamiento. En muy raras ocasiones, se ha observado alopecia pasajera, prurito y/o inflamación en el punto de aplicación después de la aplicación. **Uso durante la gestación y lactancia:** Puede utilizarse durante la gestación y lactancia. **Interacciones:** El tratamiento combinado con otros fármacos sustratos/inhibidores de la glucoproteína P podría originar interacciones farmacocinéticas. Las posibles consecuencias clínicas no se han investigado. **Posología y modo de administración:** 0,14 ml de Profender/kg. Sólo para uso cutáneo. Una sola administración por tratamiento es eficaz. Para más información consulte el prospecto. **Sobreposicionamiento:** Ocasionalmente se observó salivación, vómitos y signos neurológicos tras la administración de hasta 10 veces la dosis recomendada en los gatos adultos y hasta 5 veces la dosis recomendada en gatitos. Se cree que la aparición de estos síntomas fue debida a que el gato lamió el punto de aplicación. Los síntomas fueron totalmente reversibles. **Propiedades farmacológicas:** Emodepsida actúa en la unión neuromuscular por estimulación de los receptores presinápticos de la familia de receptores de secretina, lo que produce la parálisis y muerte de los parásitos. Praziquantel se absorbe con rapidez desde la superficie de los parásitos y actúa produciendo un cambio en la permeabilidad del Ca²⁺ de sus membranas, lo que provoca una lesión grave en el tegumento del parásito, contracción, parálisis, la interrupción del metabolismo y finalmente lleva a la muerte del parásito. **Formatos comercializados:** Envase con 20 pipetas: Profender para gatos pequeños (≤ 0,5 – 2,5 kg, pipetas con 0,35 ml), Profender para gatos medianos (> 2,5 – 5 kg, pipetas con 0,70 ml), Profender para gatos grandes (> 5 – 8 kg, pipetas con 1,12 ml). Frasco de dosis múltiples de 14 ml. **Titular de la Autorización:** Bayer Animal Health GmbH. **Representante Local en España:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** EU/2/05/054/001-016 y EU/2/05/054/017. Con prescripción veterinaria. Última revisión del texto: 02.2018. Para más información consulte el prospecto del medicamento.



Profender® comprimidos de liberación modificada para perros pequeños. Para perros medianos. Para perros grandes.

Composición: 1 comprimido para perros pequeños contiene 15 mg de praziquantel y 3 mg de emodepsida, para perros medianos contiene 50 mg de praziquantel y 10 mg de emodepsida y para perros grandes contiene 150 mg de praziquantel y 30 mg de emodepsida. **Indicaciones:** Para perros que sufran, o con riesgo de sufrir, infestaciones parasitarias mixtas causadas por nematodos: *Toxocara canis* (adulto maduro, adulto inmaduro, L4 y L3), *Toxascaris leonina* (adulto maduro, adulto inmaduro y L4), *Ancylostoma caninum* (adulto maduro e inmaduro), *Uncinaria stenocephala* (adulto maduro e inmaduro) y *Trichuris vulpis* (adulto maduro e inmaduro y L4) y causadas por cestodos: *Dipylidium caninum*, *Taenia spp.*, *Echinococcus multilocularis* (adulto maduro e inmaduro) y *Echinococcus granulosus* (adulto maduro e inmaduro). **Contraindicaciones:** No usar en cachorros de menos de 12 semanas o de peso inferior a 1 kg. No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o alguno de los excipientes. **Advertencias especiales para cada especie de destino:** Tras el empleo reiterado y frecuente de un antihelmíntico de una clase determinada, podría desarrollarse resistencia del parásito a esta clase de antihelmínticos. **Precauciones de uso:** Para los perros: Administrar únicamente en ayunas. Por ejemplo, se recomienda no alimentar al perro durante la noche si se pretende tratar a la mañana siguiente. No proporcionar alimento hasta pasadas 4 horas del tratamiento. Cuando hay infestación por *D. caninum* y para prevenir la reinfestación, se debe considerar el tratamiento concomitante contra los huéspedes intermediarios como pulgas y piojos. En perros extremadamente débiles o que tengan la función hepática o renal gravemente comprometida, Profender debe utilizarse de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario. **Para la persona que administra el medicamento:** Lávese bien las manos después de administrar los comprimidos. La equinococosis representa un riesgo para el hombre. Dado que la equinococosis es una enfermedad de declaración obligatoria a la Organización Mundial de Sanidad Animal (OIE), se deben seguir las recomendaciones específicas de las autoridades competentes sobre su tratamiento y seguimiento posterior, así como sobre la seguridad de las personas. En caso de ingestión accidental, consulte inmediatamente con un médico y muéstrele el prospecto. **Reacciones adversas:** En muy raras ocasiones se observaron trastornos del tracto digestivo leves y pasajeros (hipersalivación, vómitos). En muy raras ocasiones se observaron trastornos neurológicos leves y pasajeros (temblor, incoordinación). Parece ser que el no respetar el ayuno influye en la aparición de estos casos. Los signos de trastornos neurológicos pueden ser más graves (convulsiones) en Collies, en pastores de Shetland y en pastores australianos mutantes en el gen mdr1 (-/-). No se conoce antídoto específico. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:** Puede utilizarse durante la gestación y lactancia. **Interacciones:** Emodepsida es un sustrato de la glucoproteína P. El tratamiento combinado con otros fármacos sustratos/inhibidores de la glucoproteína P (por ejemplo, ivermectina y otras lactonas macrocíclicas antiparasitarias, eritromicina, prednisolona y ciclosporina) podría originar interacciones farmacocinéticas de los mismos. No se han investigado las posibles consecuencias clínicas de estas interacciones. **Posología y vía de administración:** 1 comprimido de Profender para perros pequeños por cada 3 kg de peso. 1 comprimido de Profender para perros medianos por cada 10 kg de peso. 1 comprimido de Profender para perros grandes por cada 30 kg de peso. Una sola toma por tratamiento es eficaz. **Modo de administración:** Por vía oral a perros a partir de 12 semanas y 1 kg de peso. Los comprimidos de Profender con aroma a carne son generalmente bien aceptados sin necesidad de enmascararlos con alimento. Administrar únicamente a perros en ayunas. Por ejemplo, se recomienda no alimentar al perro durante la noche si se pretende tratar a la mañana siguiente. No proporcionar alimento hasta pasadas 4 horas del tratamiento. **Sobreposicionamiento (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario:** Tras la administración de hasta 5 veces la dosis recomendada del medicamento se observó ocasionalmente temblor muscular, falta de coordinación y depresión. En collies mutantes en el gen mdr1 (-/-), el margen de seguridad parece ser menor respecto a la población de perros normal y ocasionalmente se observó temblor pasajero y/o ataxia tras la administración del doble de la dosis recomendada, habiéndose respetado el ayuno. Los síntomas desaparecieron espontáneamente sin necesidad de tratamiento. La ingesta de alimento puede incrementar la frecuencia e intensidad de estos síntomas de sobreposicionamiento y de modo ocasional pueden darse vómitos. **Propiedades farmacológicas:** Emodepsida actúa en la unión neuromuscular por estimulación de los receptores presinápticos pertenecientes a la familia de receptores de secretina, lo que produce la parálisis y muerte de los parásitos. Praziquantel se absorbe con rapidez desde la superficie de los parásitos y actúa produciendo un cambio en la permeabilidad del Ca²⁺ de las membranas del parásito, lo que provoca una lesión grave en el tegumento del parásito, contracción y parálisis, la interrupción del metabolismo y finalmente lleva a la muerte del parásito. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no**

utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso: Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. Las fracciones de comprimido no usadas no deben conservarse y deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Formatos comercializados:** Profender para perros pequeños: Caja con 2, 4, 10, 24 y 50 comprimidos. Profender para perros medianos: Caja con 2, 4, 6, 24 y 102 comprimidos. Profender para perros grandes: Caja con 2, 4, 24, y 52 comprimidos. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Titular de la Autorización:** Bayer Animal Health GmbH. **Representante Local en España:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Número de registro:** EU/2/05/054/018-031. Con prescripción veterinaria. Última revisión del texto: 02.2018. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

advocate®

Advocate® Advocate para gatos pequeños (≤ 4 kg) y hurones (pipetas con 0,4 ml), Advocate para gatos grandes (> 4 – 8 kg, pipetas con 0,8 ml), Advocate para perros pequeños (≤ 4 kg, pipetas con 0,4 ml), Advocate para perros medianos (> 4 – 10 kg, pipetas con 1,0 ml); Advocate para perros grandes (> 10 – 25 kg, pipetas con 2,5 ml) y Advocate para perros muy grandes (> 25 – 40 kg, pipetas con 4,0 ml). Solución para unción dorsal puntual para hurones, gatos y perros.

Composición: Advocate para gatos y hurones contiene: 100 mg/ml de imidacloprid y 10 mg/ml de moxidectina.

Advocate para perros contiene: 100 mg/ml de imidacloprid y 25 mg/ml de moxidectina. Entre los excipientes: alcohol bencílico, butilhidroxitolueno.

Propiedades farmacológicas: Imidacloprid es un ectoparasiticida del grupo cloronicotínico eficaz frente a las fases larvarias de la pulga y las pulgas adultas que presenta una actividad farmacológica mínima en mamíferos. Se distribuye rápidamente sobre la piel del animal en el primer día de aplicación. Moxidectina es un parasiticida de la familia de la milbemicina (lactona macrocíclica) activa frente a gran número de parásitos internos y externos, frente a las fases larvarias (L3, L4) de *Dirofilaria immitis* y frente a los nematodos gastrointestinales. Se absorbe a través de la piel y se distribuye por vía sistémica alcanzando unas concentraciones plasmáticas máximas aproximadamente de 1 a 2 días en gatos y de 4 a 9 días en perros. Se elimina lentamente del plasma. **Indicaciones:** Para perros y gatos: tratamiento y prevención de la infestación por pulgas (*Ctenocephalides felis*), tratamiento de la infestación por ácaros de los oídos (*Otodectes cynotis*), prevención de la filariosis (larvas L3 y L4 de *Dirofilaria immitis*) y tratamiento de las infecciones por nematodos gastrointestinales (larvas L4, adultos inmaduros y adultos de *Toxocara cati* y *Ancylostoma tubaeforme* en gatos y en perros larvas L4, adultos inmaduros y adultos de *Toxocara canis*, *Ancylostoma caninum* y *Uncinaria stenocephala*, adultos de *Toxascaris leonina* y *Trichuris vulpis*). Además, en perros está indicado para el tratamiento de la infestación por piojos masticadores (*Trichodectes canis*), sarna sarcóptica (*Sarcoptes scabiei var. canis*), demodicosis (*Demodex canis*) e infecciones por *Angiostrongylus vasorum* y *Crenosoma vulpis* y para la prevención de la angiostrongilosis (larvas L4 y adultos inmaduros de *Angiostrongylus vasorum*) y de la espirocercosis (*Spirocerca lupi*). Asimismo, está indicado para el tratamiento de microfilarias circulantes (*Dirofilaria immitis*) y de la dirofilariosis subcutánea (estadios adultos de *Dirofilaria repens*), para la prevención de la dirofilariosis subcutánea (larvas L3 de *D. repens*) y reducción de microfilarias circulantes (*D. repens*). Finalmente, también indicado para el tratamiento de *Eucoleus boehmi* (adultos) y del verme ocular *Thelazia callipaeda* (adultos). Por otro lado, en gatos también está indicado para el tratamiento de la sarna notoédrica (*Notoedres cati*) y debe administrarse una sola dosis. También para el tratamiento del verme pulmonar *Eucoleus aerophilus* (adultos). El medicamento puede utilizarse como parte del tratamiento estratégico de la dermatitis alérgica a la picadura de pulgas (DAPP). **Para hurones:** tratamiento y prevención de la infestación por pulgas (*Ctenocephalides felis*) y la prevención de la filariosis (larvas L3 y L4 de *Dirofilaria immitis*). **Posología y modo de administración:** En perros, la dosis mínima recomendada es de 0,1 ml de Advocate para perros/kg. En gatos, la dosis mínima recomendada es de 0,1 ml de Advocate para gatos/kg. En hurones debe administrarse una pipeta de Advocate para gatos pequeños y hurones (0,4 ml) por animal. El calendario de tratamiento debe basarse en factores epidemiológicos y ser personalizado para cada animal. El programa de tratamiento debe establecerlo el veterinario. Para la pauta de tratamiento y modo de administración consulte el prospecto. **Contraindicaciones:** No utilizar en cachorros de menos de 7 semanas ni en gatitos de menos de 9 semanas. No usar en perros con dirofilariosis clase 4. No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas o alguno de los excipientes. Usar el Advocate correspondiente para cada especie y peso. No usar en canarios. **Sobredosificación:** En caso de ingestión accidental, tratamiento sintomático. No se conoce antídoto específico. El uso de carbón activado puede ser beneficioso. **Advertencias especiales para cada especie de destino:** La eficacia del medicamento no se ha estudiado en hurones de peso superior a 2 kg, y por tanto, la duración del efecto puede ser menor en estos animales. Si la mascota se baña con champú o está frecuentemente en el agua, puede verse disminuida la eficacia del tratamiento.

Precauciones de uso: Para los animales: el tratamiento de gatos y perros que pesen menos de 1 kg y hurones que pesen menos de 0,8 kg así como en animales enfermos o débiles debe basarse en la evaluación del beneficio/riesgo del veterinario. Asimismo, para el uso en la gestación y lactancia. No dejar que los animales recién tratados se laman unos a otros. En caso de diagnóstico de adultos de *Dirofilaria immitis*, el tratamiento será de acuerdo con el conocimiento científico actual. En perros de razas Collie, Bobtail y relacionadas o sus cruces, debido a la moxidectina, se tendrá un cuidado especial en la administración correcta del medicamento tal y como se describe en el prospecto. Se evitará la ingestión oral por parte del animal receptor y/o de otros animales que estén en contacto. En caso de gatos con infestación grave por *Notoedres cati* es necesario un tratamiento de apoyo concomitante ya que la administración sólo de Advocate puede no ser suficiente para prevenir la muerte del animal. **Para la persona que administra el medicamento:** Evítese el contacto con la piel, los ojos y la boca. No coma, beba ni fume durante la aplicación. Lávese bien las manos después de usar el medicamento. Tras la aplicación del medicamento no acariciar ni asear a los animales hasta que el lugar de aplicación esté seco. En caso de salpicadura accidental sobre la piel, lávese inmediatamente con agua y jabón. Si es sobre los ojos, éstos deberán enjuagarse bien con agua. Las personas con hipersensibilidad conocida a algún componente deben aplicar el medicamento con precaución. En casos muy raros, el medicamento puede producir sensibilización cutánea o reacciones cutáneas pasajeras (p.ej. entumecimiento, irritación o sensación de escozor u hormigueo). En casos muy raros, el producto puede causar irritación respiratoria en individuos sensibles. Si los síntomas cutáneos u oculares persisten o en caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto. Advocate no se deberá verter en cursos de agua puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos. **Reacciones adversas:** Advocate puede ocasionar un prurito pasajero en el gato o perro. En raras ocasiones, puede producirse grasa en el pelo, eritema y vómitos. Estos síntomas remiten sin tratamiento. En raras ocasiones, se pueden dar reacciones locales de hipersensibilidad. En muy raras ocasiones, si el animal lame la zona de aplicación después del tratamiento, pueden observarse signos neurológicos que básicamente remiten. El medicamento tiene un sabor amargo y si se lame puede producirse salivación. Este efecto no es un signo de intoxicación y desaparece al cabo de unos minutos sin tratamiento. En muy raras ocasiones, el medicamento puede dar lugar en el punto de aplicación a una sensación que origine alteraciones pasajeras del comportamiento como letargia, agitación o inapetencia. **Interacciones:** Durante el tratamiento con Advocate no debe administrarse ningún otro antiparasitario del tipo lactona macrocíclica. En perros la seguridad de Advocate no ha sido evaluada cuando se administra en el mismo día que un adulticida. **Formatos:** Envase con 1,2,3,4,6,9,12,21 o 42 pipetas monodosis. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Titular de la autorización:** Bayer Animal Health GmbH. **Representante Local en España:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** EU/2/03/039/001-0030. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Baytril®
My answer to infections.

Baytril® 25 mg/ml solución inyectable.

Composición cualitativa y cuantitativa: Cada ml contiene: **Sustancia activa:** Enrofloxacin 25 mg. **Excipientes:** n-butanol 30 mg. Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1. **Forma farmacéutica:** Solución inyectable. **Datos clínicos:** **Especies de destino:** Perros. Gatos. Roedores. Conejos no destinados a consumo humano. Aves ornamentales (psitácidas de peso superior a 400 g). Reptiles. **Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Perros y gatos: Para el tratamiento de infecciones bacterianas individuales y mixtas de los órganos respiratorios y digestivos y del aparato urinario, del oído, de la piel así como el tratamiento de infecciones en heridas, producidas por las siguientes bacterias Gram positivas y Gram negativas sensibles al enrofloxacin: *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.* y *Staphylococcus spp.* **Otros animales de compañía y animales exóticos:** Para el tratamiento de: **Roedores:** infecciones bacterianas del aparato digestivo causadas por *E. coli*. **Conejos no destinados a consumo humano:** infecciones bacterianas individuales y mixtas del aparato respiratorio, de la piel y de la mucosa bucal, así como infecciones de heridas, causadas por *Pasteurella multocida*, *E. coli* y *Staphylococcus spp.* **Aves ornamentales (psitácidas de peso superior a 400 g):** infecciones bacterianas individuales y mixtas del aparato respiratorio, digestivo y de la piel, así como infecciones de heridas, causadas por *E. coli*, *Staphylococcus spp.* y *Chlamydia psittaci*. **Reptiles:** Tortugas: infecciones bacterianas individuales y mixtas del aparato respiratorio, digestivo y genito-urinario y de la piel, así como infecciones de heridas, causadas por *E. coli* y *Pseudomonas spp.* **Serpientes:** infecciones individuales y mixtas del aparato respiratorio y digestivo causadas por *E. coli* y *Pseudomonas spp.* **Contraindicaciones:** No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. **Perros y gatos:** No usar en animales con trastornos del crecimiento cartilaginoso. No usar en perros menores de 12 meses en razas de tamaño pequeño y mediano, y 18 meses en razas grandes, o que no hayan finalizado su fase de crecimiento. También se excluirán los perros con historial clínico epiléptico y con alteraciones nerviosas relacionadas con el GABA. **Otros animales de compañía y exóticos:** No usar en animales con trastornos del crecimiento cartilaginoso. No usar en mamíferos (roedores y conejos no destinados a consumo humano) que no hayan finalizado su fase de crecimiento. No se han realizado estudios específicos en aves psitácidas ni en reptiles en fase de crecimiento, por lo que se debe valorar la relación beneficio/riesgo antes de su uso. No usar en animales con historial clínico epiléptico. **Advertencias especiales:** Pueden presentarse efectos retinotóxicos, incluyendo ceguera, en gatos cuando se exceden las dosis recomendadas. **Precauciones especiales de uso:** **Precauciones especiales para su uso en animales:** El uso de este producto debe restringirse a aquellos casos en los que las bacterias se muestren resistentes a otros antibióticos; se realizará, previo a su uso, una confirmación bacteriológica del diagnóstico y un test de sensibilidad de la bacteria causante del proceso. Si no existe mejora en los tres días siguientes de iniciada la terapia puede estar indicado un cambio en la terapia escogida. **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:** Las personas con hipersensibilidad conocida a enrofloxacin deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. No fumar, comer o beber mientras se manipula el producto. **Reacciones adversas (frecuencia y gravedad):** **Perros y gatos:** Ocasionalmente pueden presentarse trastornos gastrointestinales. Alteraciones del Sistema Nervioso Central. Reacciones de hipersensibilidad. **Otros animales de compañía y exóticos (sólo aves):** En raros casos puede producirse un incremento en la ingesta de agua (polidipsia). En raros casos puede ocurrir un aumento en la eliminación de orina (poliuria). En raros casos pueden ocurrir reacciones locales pasajeras en el punto de inyección (reptiles incluidos). **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:** **Perros y gatos:** No utilizar este medicamento durante la gestación y/o lactación. **Roedores y conejos no destinados a consumo humano:** No se recomienda el uso de este medicamento durante la gestación y/o lactación. **Aves psitácidas y reptiles:** Se debe valorar la relación beneficio/riesgo antes de su uso. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** Pueden presentarse efectos antagonistas en administración conjunta con cloranfenicol, macrólidos o tetraciclinas. Pueden aparecer interacciones a nivel hepático con otros fármacos de eliminación hepática. La administración concomitante de enrofloxacin y teofilina puede producir un incremento en las concentraciones plasmáticas de teofilina. En animales sometidos a rehidratación, evitar la excesiva alcalinidad de la orina. **Posología y vía de administración:** Para asegurar una correcta dosificación se debe determinar el peso de los animales. **Perros y gatos:** Administración por vía subcutánea. Dosificación: 5 mg de enrofloxacin/kg/día ó 0,2 ml de Baytril 25 mg/ml solución inyectable por kg y día. Efectuar el tratamiento durante 5 días consecutivos. En enfermedades crónicas y de curso grave la duración del tratamiento puede ampliarse hasta 10 días. **Otros animales de compañía y animales exóticos:** Debido a la diversidad de especies, se recomienda al veterinario que ajuste la posología indicada a cada caso individual. Administración por vía intramuscular o subcutánea según la especie. La dosificación y duración del tratamiento es la siguiente: **Roedores:** Ratón, rata, cobaya y hámster: Dosificación: 7,5 mg enrofloxacin/kg/día, ó 0,3 ml de Baytril 25 mg/ml solución inyectable por kg y día. Administración por vía intramuscular o subcutánea. En general el tratamiento debe efectuarse durante 5 a 10 días consecutivos. **Conejos no destinados a consumo humano:** Dosificación: 10 mg enrofloxacin/kg/día, ó 0,4 ml de Baytril 25 mg/ml solución inyectable por kg y día. Administración por vía intramuscular o subcutánea. En general el tratamiento debe efectuarse durante 5 a 10 días consecutivos. **Aves ornamentales (psitácidas de peso superior a 400 g, p.ej.:** Loro gris, Guacamayo): Dosificación: 15 mg enrofloxacin/kg/día ó 0,06 ml de Baytril 25 mg/ml solución inyectable por 100 g 2 veces al día. Administración por vía intramuscular. En general, el tratamiento debe efectuarse durante 5 a 7 días consecutivos o bien hasta 2 días después de la desaparición de los síntomas clínicos. En casos de ornitosis el tratamiento debe efectuarse durante un periodo de 14 días. **Reptiles:** (serpientes, lagartos y tortugas). Los animales poiquiloterms deben calentarse a su temperatura corporal óptima antes de iniciar la terapia. Durante el tratamiento, debe mantenerse la temperatura ambiente óptima necesaria para cada especie. Antes de iniciar el tratamiento debe equilibrarse un posible déficit de líquidos existente. Serpientes (p.ej.: Pitón india). Dosificación: 10 mg enrofloxacin/kg/48 horas ó 0,4 ml de Baytril 25 mg/ml solución inyectable por kg cada 48 horas. Administración por vía intramuscular. El tratamiento de las serpientes debe prolongarse 2 días después de que hayan desaparecido los síntomas clínicos. Lagartos (p.ej.: Varano de la Sabana, Iguana común). Dosificación: 10 mg enrofloxacin/kg/48 horas ó 0,4 ml de Baytril 25 mg/ml solución inyectable por kg cada 48 horas. Administración por vía intramuscular. En general, el tratamiento debe efectuarse durante 5 a 10 días consecutivos. Tortugas (p.ej.: Tortuga estrellada de la India, Tortuga terrestre de Florida, Tortuga de Hermann y Tortuga de Orejas Rojas): Dosificación: 5 mg enrofloxacin/kg/24 – 48 horas según la gravedad de la infección o 0,04 ml de Baytril 25 mg/ml solución inyectable por 100 g cada 24 – 48 horas. Administración por vía intramuscular. En general, el tratamiento debe efectuarse durante 5 a 10 días consecutivos. Las dosis indicadas son recomendaciones que sirven como base al veterinario para una adaptación individual. **Sobredosificación**

(síntomas, medidas de urgencia, antídotos): En caso de producirse sobredosificación, la sintomatología consistiría en una estimulación del S.N.C procediéndose a la suspensión del tratamiento. La intoxicación con fluoroquinolonas puede causar náuseas, vómitos y diarrea. No exceder las dosis indicadas. En gatos, dosis superiores (20 mg/kg/día ó más) pueden ocasionar alteraciones oculares (ver apdo. Advertencias especiales). **Aves ornamentales:** En raros casos puede producirse un incremento en la ingesta de agua (polidipsia). En raros casos puede ocurrir un aumento en la eliminación de orina (poliuria). **Tiempo de espera:** No procede. **Propiedades farmacológicas:** Grupo farmacoterapéutico: Antiinfeccioso. Código ATCvet: QJ01MA90. **Incompatibilidades:** En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios. **Período de validez:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años. Período de validez una vez abierto el frasco: 28 días. **Precauciones especiales de conservación:** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. **Naturaleza y composición del envase primario:** Viales de vidrio topacio calidad hidrolítica I con tapón de clorobutilo-PTFE y cápsula de aluminio. **Formato:** Caja con 1 vial de 50 ml. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Titular de la autorización de comercialización:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3 – 5, 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Número de la autorización de comercialización:** 12 ESP. **Fecha de la primera autorización / de la renovación de la autorización:** Fecha de la primera autorización: 16 de octubre de 1991. Fecha de la última renovación: 29 de noviembre de 2013. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Baytril®
My answer to infections.

Baytril® 50 mg/ml solución inyectable.

Composición cualitativa y cuantitativa: Cada ml contiene: **Sustancia activa:** Enrofloxacin 50 mg. **Excipientes:** n-butanol 30 mg. Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1. **Forma farmacéutica:** Solución inyectable. **Datos clínicos:** **Especies de destino:** Bovino (terneros). Porcino. Perros. **Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Antibacteriano con acción antimicroplásmica para el tratamiento de enfermedades infecciosas de terneros, cerdos y perros producidas por las siguientes bacterias Gram positivas, Gram negativas y micoplasmas sensibles al enrofloxacin: **Bovino (terneros):** *E. coli*, *Haemophilus spp.*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma bovis*. **Porcino:** *E. coli*, *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*. **Perros:** *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Staphylococcus spp.* **Bovino (terneros):** Enfermedades bacterianas del tracto respiratorio y digestivo (pasteurelosis, micoplasmosis, colibacilosis, colisepticemia), así como enfermedades bacterianas secundarias, por ej.: el complejo Crowding gripal del ternero (SRB). **Porcino:** Enfermedades bacterianas del tracto digestivo (diarrea y/o septicemia colibacilar). Tratamiento del síndrome MMA de las cerdas. Pleuroneumonía debida a *Actinobacillus pleuropneumoniae*. Enfermedades bacterianas del tracto respiratorio causadas por *Pasteurella multocida*. **Perros:** Infecciones individuales y mixtas bacterianas de los órganos respiratorios y digestivos, del aparato urinario, de la piel, así como el tratamiento de infecciones en heridas. **Contraindicaciones:** No usar en animales con trastornos del crecimiento cartilaginosa. No usar en perros menores de 12 meses en razas de tamaño pequeño y mediano, y 18 meses en razas grandes, o que no hayan finalizado su fase de crecimiento. También se excluirán los perros con historial clínico epiléptico y con alteraciones nerviosas relacionadas con el GABA. No usar en caso de hipersensibilidad a enrofloxacin o a algún excipiente. **Advertencias especiales para cada especie de destino:** Ninguna. **Precauciones especiales de uso:** **Precauciones especiales para su uso en animales:** Cuando se use este producto se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el uso de antimicrobianos. El uso de fluoroquinolonas debe ser reservado para el tratamiento de aquellos casos que hayan respondido pobremente, o se espera que respondan pobremente a otras clases de antimicrobianos. Siempre que sea posible las fluoroquinolonas deben ser usadas después de realizar un test de sensibilidad. El uso del producto en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a las fluoroquinolonas y disminuir la eficacia del tratamiento con otras quinolonas debido a las resistencias cruzadas. Si no existe mejora en los tres días siguientes de iniciada la terapia puede estar indicado un cambio en la terapia escogida. **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:** Las personas con hipersensibilidad conocida a enrofloxacin deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. No fumar, comer o beber mientras se manipula el producto. **Reacciones adversas (frecuencia y gravedad):** Ocasionalmente pueden presentarse trastornos gastrointestinales en perros y terneros. La administración del producto por vía intramuscular puede producir una reacción inflamatoria de intensidad variable en los puntos de inyección que puede persistir hasta 14 días. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:** El enrofloxacin no ha manifestado ningún efecto sobre la reproducción o ser potencialmente teratogénico, en estudios de toxicidad sobre la función reproductora de animales de laboratorio. No se dispone de información sobre la seguridad en cerdas gestantes, por lo que el veterinario debe valorar la relación beneficio/riesgo antes de su uso en cerdas en gestación. No tratar a perras en fase de gestación y/o lactación. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** Pueden presentarse efectos antagonísticos en administración conjunta con cloranfenicol (perros), macrólidos o tetraciclinas. Pueden aparecer interacciones a nivel hepático con otros fármacos de eliminación hepática. En perros, la administración concomitante de enrofloxacin y teofilina puede producir un incremento en las concentraciones plasmáticas de teofilina. **Posología y vía de administración:** Para asegurar una dosificación correcta se debe determinar el peso de los animales. **Bovino (terneros):** Dosificación: 2,5 mg de enrofloxacin/kg p.v./día o 1 ml de Baytril 50 mg/ml solución inyectable por 20 kg p.v. al día. Efectuar el tratamiento durante 5 días consecutivos. Administrar por vía subcutánea evitando aplicar más de 10 ml en el mismo punto de inyección. **Porcino:** Dosificación: 2,5 mg de enrofloxacin/kg p.v./día o 1 ml de Baytril 50 mg/ml solución inyectable por 20 kg p.v. al día. Efectuar el tratamiento durante 3 días consecutivos. El tratamiento del síndrome MMA de las cerdas se realizará durante 1 ó 2 días consecutivos. Administrar por vía intramuscular en la musculatura del cuello evitando aplicar más de 2,5 ml en el mismo punto de inyección. **Perros:** Dosificación: 5 mg de enrofloxacin/kg / día o 1 ml de Baytril 50 mg/ml solución inyectable por 10 kg peso al día. Administrar por vía subcutánea durante 5 días consecutivos. En enfermedades crónicas y de curso grave la duración del tratamiento puede ampliarse hasta 10 días. En caso de no observar una mejoría clínica en el plazo de 3 días, reconsiderar el tratamiento. **Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario:** En caso de sobredosificación, la sintomatología consistiría en una

débil estimulación de la motilidad espontánea procediéndose a la suspensión del tratamiento. **Tiempos de espera:** **Bovino (terneros):** Carne 7 días. **Porcino:** Carne: 7 días. **Propiedades farmacológicas:** Grupo farmacoterapéutico: Antibacterianos para uso sistémico. Código ATCvet: QJ01MA90. **Incompatibilidades:** En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios. **Período de validez:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años. Período de validez una vez abierto el envase primario: 28 días. **Precauciones especiales de conservación:** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. **Naturaleza y composición del envase primario:** Viales de vidrio topacio tipo I. Tapón de clorobutilo recubierto de una capa siliconada de politetrafluoroetileno (PTFE) y cápsula de aluminio. **Formatos:** Caja con un vial de 50 ml. Caja con un vial de 100 ml. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Titular de la autorización de comercialización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3 – 5 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). Número de la autorización de comercialización: 13 ESP. **Fecha de la primera autorización / renovación de la autorización:** Fecha de la primera autorización: 16 de octubre de 1991. Fecha de la última renovación: 24 de abril de 2014. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Condiciones de administración: Administración bajo control o supervisión del veterinario.

Baytril®
sabor

Baytril® Sabor 15 mg comprimidos. Baytril® Sabor 50 mg comprimidos.

Composición: Cada comprimido contiene: 15, 50 mg de enrofloxacin respectivamente. **Especies de destino:** Perros y gatos. **Indicaciones:** Tratamiento de infecciones bacterianas individuales o mixtas del aparato respiratorio, digestivo y urinario, otitis externas, así como infecciones de la piel y heridas, causadas por las siguientes bacterias Gram positivas y Gram negativas sensibles a enrofloxacin: *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.* y *Staphylococcus spp.* **Contraindicaciones:** No usar en animales con trastornos del crecimiento cartilaginosa. No usar en cachorros o en perros en crecimiento (perros de menos de 12 meses en razas pequeñas o de menos de 18 meses en razas grandes) ya que el medicamento puede causar alteraciones en el cartilago epifisario en animales en crecimiento. No usar en gatos de menos de 8 semanas de edad. No usar en perros ni en gatos con historial clínico de epilepsia ya que el enrofloxacin puede causar estimulación del SNC. No usar en animales con hipersensibilidad conocida a las fluoroquinolonas o a alguno de los excipientes. **Advertencias especiales para cada especie de destino:** Cuando se excede la dosis recomendada en gatos, pueden aparecer efectos retinotóxicos incluida ceguera. (véase la sección 4.10). **Precauciones de uso:** **Para los animales:** El uso de fluoroquinolonas debe ser reservado para el tratamiento de aquellos casos clínicos que hayan respondido pobremente, o se espera que respondan pobremente a otras clases de antimicrobianos. Siempre que sea posible, las fluoroquinolonas deben usarse después de realizar un test de sensibilidad. El uso del medicamento en condiciones distintas a las recomendadas en la Ficha Técnica puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes a las fluoroquinolonas y disminuir la eficacia del tratamiento con otras fluoroquinolonas debido a las posibles resistencias cruzadas. Cuando se use este medicamento, se deben tener en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el uso de antimicrobianos. No usar en caso de resistencia conocida a quinolonas, ya que puede existir resistencia cruzada casi completa con estos compuestos y resistencia completa con otras fluoroquinolonas. Enrofloxacin se excreta parcialmente por vía renal; al igual que para el resto de fluoroquinolonas, la excreción puede retardarse en animales que presenten alteraciones renales. El medicamento debe usarse con precaución en animales con la función renal o hepática alterada. **Para la persona que administre el medicamento:** Las personas con hipersensibilidad conocida a enrofloxacin deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Lávese las manos después de manipular el medicamento. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento. **Reacciones adversas:** En muy raras ocasiones, pueden observarse trastornos gastrointestinales leves y pasajeros, tales como hipersalivación, vómitos o diarrea. Como consecuencia, puede presentarse anorexia. Alteraciones del Sistema Nervioso Central. Reacciones de hipersensibilidad. **Uso durante la gestación o la lactancia:** No utilizar este medicamento durante la gestación y/o lactación. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** La administración conjunta del medicamento (enrofloxacin) con cloranfenicol, macrólidos o tetraciclinas puede producir efectos antagonísticos. La administración concomitante de teofilina requiere una monitorización adecuada ya que los niveles séricos de teofilina pueden aumentar. En perros, debe tenerse precaución en el uso concomitante de flunixin y enrofloxacin para evitar la aparición de reacciones adversas. El descenso de los aclaramientos como resultado de la administración al mismo tiempo de ambas sustancias, indica que existe interacción durante la fase de eliminación. Así, la administración de enrofloxacin y flunixin aumentó el AUC y la semivida de eliminación de flunixin y aumentó la semivida de eliminación y redujo la C_{max} de enrofloxacin. La administración simultánea de sustancias que contengan magnesio, calcio y aluminio puede reducir la absorción de enrofloxacin. En animales sometidos a rehidratación, evitar la excesiva alcalinidad de la orina. **Posología y vía de administración:** Vía oral. Dosis: 5 mg de enrofloxacin por kg de peso una vez al día. En enfermedades crónicas y de curso grave, la duración del tratamiento puede ampliarse hasta 10 días. El tratamiento debe reconsiderarse si no se observa mejoría clínica en 3 días. Los comprimidos pueden administrarse directamente en la boca del animal o mezclados con el alimento. Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para evitar una dosificación insuficiente. No exceder la dosis recomendada. **Sobredosificación:** No exceder las dosis recomendadas. En caso de sobredosificación accidental, pueden aparecer trastornos gastrointestinales (vómitos, diarrea e hipersalivación) o signos nerviosos (midriasis, ataxia). En casos graves puede ser necesario interrumpir el tratamiento. En gatos, se han observado efectos adversos oculares a dosis superiores a las recomendadas. A dosis iguales o superiores a 20 mg/kg peso/día, los efectos tóxicos en la retina podrían conducir a una ceguera irreversible en el gato. **Propiedades farmacológicas:** Grupo farmacoterapéutico: Fluoroquinolonas. Código ATCvet: QJ01MA90. **Propiedades farmacodinámicas:** Enrofloxacin es un antibiótico que pertenece a la clase química de las fluoroquinolonas. La sustancia ejerce una actividad bactericida mediante un mecanismo de acción basado en la unión de la subunidad A de la ADN-girasa bacteriana, inhibiendo selectivamente esta enzima. La ADN-girasa pertenece a la clase de enzimas

conocidas como topoisomerasas, las cuales participan en el proceso de replicación, transcripción y recombinación del ADN bacteriano. Las fluoroquinolonas también actúan sobre la bacteria en la fase estacionaria al alterar la permeabilidad de la pared celular bacteriana. Enrofloxacinó ejerce una acción bactericida concentración dependiente con valores similares para la concentración inhibitoria mínima y la concentración bactericida mínima. Ejerce su acción frente a las siguientes bacterias Gram negativas y Gram positivas sensibles a enrofloxacinó: *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.*, *Staphylococcus spp.* La resistencia frente a quinolonas puede desarrollarse por mutaciones en el gen girasa de la bacteria y por el cambio de permeabilidad celular. Los dos mecanismos reducirán la sensibilidad de la bacteria frente a fluoroquinolonas. El Clinical and Laboratory Standards Institute (CLSI) ha establecido los puntos de corte para enrofloxacinó que permiten la evaluación armonizada internacional de los datos de CMI. En perros y gatos, el punto de corte para resistencia se ha establecido en $\geq 4 \mu\text{g/ml}$. **Datos farmacocinéticos:** El enrofloxacinó presenta una biodisponibilidad oral relativamente alta en casi todas las especies estudiadas. La administración concomitante de compuestos que contengan cationes multivalentes (antiácidos, leche o sustitutos de la leche) disminuye la biodisponibilidad oral de las fluoroquinolonas. Tras la administración oral, la concentración máxima de sustancia activa se alcanza al cabo de una hora en el perro y de dos horas en el gato. Las fluoroquinolonas se caracterizan por una extensa difusión a los fluidos corporales y a los tejidos, alcanzando en algunos, concentraciones mayores a las encontradas en plasma. Se distribuyen ampliamente en piel, hueso y semen, alcanzando también las cámaras anterior y posterior del ojo; atraviesan la placenta y la barrera hematoencefálica. En general, las fluoroquinolonas tienden a acumularse en macrófagos y neutrófilos. El grado de metabolismo varía entre especies y se sitúa entorno al 50-60%. La biotransformación del enrofloxacinó a nivel hepático, da lugar a un metabolito activo que es el ciprofloxacino. La excreción se produce por vía biliar y renal, siendo esta última la predominante. La excreción renal se realiza por filtración glomerular, y también por secreción tubular activa a través de la bomba de aniones orgánicos. **Precauciones especiales de conservación:** Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 5 años. **Naturaleza y composición del envase primario:** Blister de aluminio – aluminio o Blister de PA/Al/HDPE-Al. **Formatos comercializados:** Baytril sabor 15 mg comprimidos: Caja con 10 o 100 comprimidos. Baytril sabor 50 mg comprimidos: Caja con 10 o 100 comprimidos. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. **Titular de la autorización de comercialización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** 438 ESP, 439 ESP. **Condiciones de dispensación:** Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. **Condiciones de administración:** Administración bajo control o supervisión del veterinario. Para más información consulte el prospecto del medicamento.



Baytril® Sabor 150 mg comprimidos para perros.

Composición: Un comprimido contiene 150 mg de enrofloxacinó. **Indicaciones:** Tratamiento de infecciones bacterianas individuales o mixtas del aparato respiratorio, digestivo y urinario, otitis externas, así como infecciones de la piel y heridas, causadas por las siguientes bacterias Gram positivas y Gram negativas sensibles a enrofloxacinó: *Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella spp.*, *Haemophilus spp.* y *Staphylococcus spp.* **Contraindicaciones:** No usar en animales con trastornos del crecimiento cartilaginoso. No usar en cachorros o en perros en crecimiento (perros menores de 12 meses en razas pequeñas o de 18 meses en razas grandes) ya que el medicamento puede causar alteraciones en el cartilago epifisario en animales en crecimiento. No usar en perros con historial clínico de epilepsia ya que enrofloxacinó puede causar estimulación del SNC. No usar en animales con hipersensibilidad conocida a enrofloxacinó o a alguno de sus excipientes. **Precauciones de uso: Para los animales:** Siempre que sea posible se realizará una confirmación bacteriológica del diagnóstico y un test de sensibilidad de la bacteria causante del proceso. Si no existe mejora en los tres días siguientes de iniciada la terapia puede estar indicado un cambio en la terapia escogida. El medicamento debe usarse con precaución en animales con la función renal o hepática alterada. No autorizado para su uso en gatos. En esta especie, dosis superiores a 5 mg de enrofloxacinó/kg/día pueden ocasionar alteraciones oculares, habiéndose descrito efectos retinotóxicos, incluso ceguera. **Para las personas:** No manipular el producto si existe hipersensibilidad a las fluoroquinolonas. **Reacciones adversas (frecuencia y gravedad):** En muy raras ocasiones pueden observarse trastornos gastrointestinales leves y pasajeros tales como hipersalivación, vómitos o diarrea. Como consecuencia, puede presentarse anorexia. Alteraciones del Sistema Nervioso Central o reacciones de hipersensibilidad. **Uso durante la gestación o la lactancia:** No utilizar este medicamento durante la gestación y/o lactación. **Interacciones:** Pueden presentarse efectos antagónicos en administración conjunta con cloranfenicol, macrólidos o tetraciclinas. tetraciclinas puede producir efectos antagónicos. La administración concomitante de teofilina requiere una monitorización adecuada ya que los niveles séricos de teofilina pueden aumentar. En perros, debe tenerse precaución en el uso concomitante de flunixinó y enrofloxacinó para evitar la aparición de reacciones adversas. En animales sometidos a rehidratación, evitar la excesiva alcalinidad de la orina. Por vía oral, la administración simultánea de sustancias que contengan magnesio, calcio y aluminio puede reducir la absorción de enrofloxacinó. **Posología y vía de administración:** vía oral. 5 mg enrofloxacinó/kg/día, lo que corresponde a 1 comprimido por 30 kg de peso, durante 5 días consecutivos. En enfermedades crónicas y de curso grave la duración del tratamiento puede ampliarse hasta 10 días. No exceder las dosis indicadas. Si no se observa mejoría clínica en 3 días, reconsiderar el tratamiento. **Sobredosificación:** en caso de sobredosificación accidental pueden aparecer trastornos gastrointestinales tales como hipersalivación, vómitos y/o diarrea, así como signos nerviosos tales como midriasis y/o ataxia, que pueden requerir la interrupción del tratamiento. **Formatos:** Caja con 10, 20, o 100 comprimidos. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Números de registro:** 309 ESP. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Nisinject®

Nisinject® 175 mg suspensión inyectable.

Composición: 1 ml contiene 140 mg de amoxicilina (como amoxicilina trihidrato) y 35 mg de ácido clavulánico (como clavulanato de potasio). **Propiedades farmacológicas:** La amoxicilina es un antibiótico beta-lactámico que muestra actividad frente a bacterias susceptibles Gram-positivas y Gram-negativas. El ácido clavulánico es un inhibidor de la beta-lactamasa que actúa inicialmente de forma competitiva y posteriormente de forma irreversible. La amoxicilina es susceptible de inactivarse por β -lactamasas producidas por algunas bacterias, y por tanto, la combinación con un inhibidor efectivo de β -lactamasa (ácido clavulánico) amplía el espectro de las bacterias frente a las cuales es activa incluyendo las especies productoras de β -lactamasas. **Indicaciones:** **Bovino:** Infecciones respiratorias. Infecciones de tejidos blandos (p.e. enfermedades articulares, onfalitis, abscesos). **Perros:** Infecciones respiratorias, infecciones urinarias, infecciones de la piel y de tejidos blandos (p.e. abscesos, pioderma, saculitis anal y gingivitis). **Posología y vía de administración:** **Bovino:** Administrar por vía intramuscular. 1 ml/20 kg p.v. diariamente durante 3-5 días. **Perros:** Administrar por vía subcutánea. 1 ml/20 kg. diariamente durante 3-5 días. Agitar bien el envase antes de usar. Utilizar una jeringa y aguja estéril completamente secas. Limpiar la superficie del tapón antes de extraer cada dosis. El volumen máximo administrado en el punto de inyección no debe exceder de 10 ml. **Contraindicaciones:** No usar en animales con hipersensibilidad conocida a las penicilinas u otras sustancias del grupo beta-lactámico ni en animales con disfunción renal grave acompañada de anuria u oliguria. No usar en conejos, cobayas, hámsteres o jerbos. El uso del producto está contraindicado cuando se sabe que existen resistencias a la combinación de penicilinas u otras sustancias del grupo beta-lactámico. **Precauciones de uso: Para los animales:** En caso de producirse una reacción alérgica, se ha de interrumpir el tratamiento. El uso inapropiado del producto puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a la amoxicilina/ácido clavulánico y otras sustancias del grupo beta-lactámico. En animales con fallo hepático o renal, el régimen de dosificación debe ser evaluado con cuidado. El uso del producto debe basarse en pruebas de sensibilidad y tener en cuenta las políticas antimicrobianas locales y oficiales. Como primera línea de tratamiento debe utilizarse una terapia antibacteriana de espectro reducido siempre que las pruebas de sensibilidad sugieran eficacia para este propósito. Se aconseja precaución en el uso con pequeños herbívoros, aparte de los mencionados en el apartado contraindicaciones. **Para la persona que administra el medicamento:** Las penicilinas y cefalosporinas pueden causar hipersensibilidad (alergia) tras la inyección, inhalación, ingestión o en contacto con la piel. La hipersensibilidad a las penicilinas puede ocasionar reacciones cruzadas con las cefalosporinas y viceversa. Las reacciones alérgicas a estas sustancias pueden ser ocasionalmente graves. No manipular el producto si sabe que es sensible a la combinación, o si le han recomendado no trabajar con estas preparaciones. En caso de contacto accidental con los ojos, lavar inmediatamente con abundante agua. Manipular este producto con mucho cuidado para evitar la exposición, tomando todas las precauciones recomendadas. Si después de la exposición desarrolla síntomas tales como erupción cutánea, acuda al médico y muéstrele esta advertencia. La inflamación en la cara, labios u ojos o la dificultad en la respiración son síntomas más graves y requieren una atención médica urgente. Lavarse las manos después de su utilización. **Reacciones adversas:** Tras la administración del producto rara vez puede producirse diarrea, vómitos y sudoración. Pueden producirse reacciones de hipersensibilidad no relacionadas con la dosis. Ocasionalmente pueden producirse reacciones alérgicas (ej: reacciones cutáneas, anafilaxia). Tras la administración del producto pueden producirse reacciones locales en el punto de inyección. Dichas reacciones son, generalmente, inflamación y/o dureza de carácter leve a moderado y pueden persistir hasta 2 semanas tras la administración a la dosis recomendada en los músculos de las extremidades posteriores o la grupa y hasta 4 días en los músculos del cuello. Ocasionalmente, el producto puede producir dolor o picor en el punto de inyección y/o reacción cutánea local. **Uso durante la gestación o la lactancia:** Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio / riesgo efectuada por el veterinario responsable. La seguridad del producto no ha sido evaluada en vacas gestantes ni en lactación ni en perras. **Interacciones:** El efecto bactericida de la amoxicilina es neutralizado con el uso simultáneo de medicamentos bacteriostáticos (macrólidos, sulfonamidas y tetraciclinas). Se debe considerar la posibilidad de reacciones alérgicas con otras penicilinas. Las penicilinas pueden hacer que aumenten los efectos de los aminoglucósidos. **Sobredosificación: Bovino:** el producto es bien tolerado hasta dos veces la dosis recomendada administrada durante 5 días. Estudios en bovino a la dosis recomendada y al doble de la dosis recomendada, han mostrado daños musculares transitorios y dosis-dependiente en el punto de inyección produciendo un aumento en los niveles de creatinquinasa y aspartato aminotransferasa. Las reacciones en el punto de inyección tendieron a ser dosis-dependiente y se resolvieron completamente a las 2 semanas de la administración en las extremidades posteriores y la grupa y a los 4 días de la administración en el cuello incluso a dos veces la dosis recomendada. No se detectaron otras alteraciones clínicamente significativas. **Perros:** el producto es bien tolerado hasta 3 veces la dosis recomendada administrada hasta 6 días. Sin embargo, a 3 veces la dosis recomendada pueden aparecer reacciones en el punto de inyección que desaparecen después de 2 semanas. **Tiempo de espera: Bovino: Carne:** 42 días. **Leche:** 60 horas (5 ordeños). **Formato comercializado:** Vial de 100 ml. **Titular de la autorización:** Norbrook Laboratories Limited. Station Works, Camlough Road, Newry, Co. Down. BT35 6JP, Irlanda del Norte. **Representante del Titular:** Bayer Hispania, S.L. Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Nº de registro:** 1583 ESP. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.



Veraflox® 15 mg comprimidos para perros y gatos. Veraflox® 60 mg comprimidos para perros. Veraflox® 120 mg comprimidos para perros. Veraflox® 25 mg/ml suspensión oral para gatos.

Composición: 1 comprimido contiene 15 mg, 60 mg ó 120 mg de pradofloxacin. 1 ml de suspensión oral contiene 25 mg de pradofloxacin. **Propiedades farmacológicas:** Pradofloxacin es un antibacteriano de la clase de las fluoroquinolonas. Se une de manera reversible a las enzimas bacterianas ADN girasa o ADN topoisomerasa IV provocando la inhibición selectiva de estas enzimas y la muerte rápida de la célula bacteriana. La velocidad y la magnitud del efecto bactericida son directamente proporcionales a la concentración del fármaco. Aunque pradofloxacin presenta actividad in-vitro frente a una amplia variedad de organismos Gram positivos y Gram negativos, incluidas bacterias anaerobias, el medicamento debe usarse únicamente para las indicaciones autorizadas y de acuerdo con las recomendaciones de un uso prudente. En perros, tras administración oral, pradofloxacin se absorbe con rapidez (T_{max} 2 horas) y casi por completo (cerca 100%) y presenta una alta penetración tisular. La eliminación es por glucuronidación y por excreción renal. Aproximadamente un 40% del fármaco administrado se excreta inalterado por vía renal. En gatos, tras la administración oral, pradofloxacin se absorbe con rapidez alcanzando valores de C_{max} de 1,2 mg/L en 0,5 horas en el caso de los comprimidos y de C_{max} 2,1 mg/L en 1 hora con la suspensión. La principal vía de eliminación en gatos es la glucuronidación. **Indicaciones:** En perros, tratamiento de infecciones en heridas causadas por el grupo *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* *incl.*), pioderma superficial y profunda por el grupo *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* *incl.*), infecciones agudas del tracto urinario por *Escherichia coli* y por el grupo *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* *incl.*) e infecciones graves del tejido gingival y de los tejidos periodontales, como tratamiento complementario a la terapia periodontal mecánica o quirúrgica, causadas por anaerobios tales como *Porphyromonas spp.* y *Prevotella spp.* En gatos, tratamiento de infecciones agudas del tracto respiratorio superior causadas por *Pasteurella multocida*, *Escherichia coli* y por el grupo *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* *incl.*). Veraflox 25 mg/ml suspensión oral para gatos además, está indicado para el tratamiento de infecciones de heridas y abscesos causadas por *Pasteurella multocida* y por el grupo *Staphylococcus intermedius* (*S. pseudintermedius* *incl.*). **Posología y modo de administración:** Comprimidos: La dosis recomendada es de 3,0 mg de pradofloxacin/kg peso una vez al día. Suspensión oral: La dosis recomendada es de 5,0 mg de pradofloxacin/kg peso una vez al día. Se proporciona una jeringa dosificadora de 3 ml para la administración oral. Para garantizar la correcta dosificación, se deberá determinar el peso de los animales lo más exactamente posible con el fin de evitar una infradosificación. La duración del tratamiento depende de la naturaleza y gravedad de la infección y de la respuesta al mismo. **Contraindicaciones:** No usar en animales con hipersensibilidad conocida a las fluoroquinolonas. No usar en animales con trastornos del sistema nervioso central (SNC), tales como epilepsia, ya que las fluoroquinolonas podrían provocar convulsiones en animales con predisposición. No usar durante la gestación y lactancia. En perros: no usar durante el periodo de crecimiento ya que el cartílago articular en desarrollo puede verse afectado. Para la mayoría de las razas, el uso de pradofloxacin está contraindicado en perros menores de 12 meses y en razas gigantes, menores de 18 meses. No usar en perros con lesiones persistentes del cartílago articular ya que las lesiones podrían empeorar durante el tratamiento con fluoroquinolonas. En gatos: no debe usarse en gatitos de menos de 6 semanas. Pradofloxacin no presenta efectos sobre el cartílago en desarrollo en gatitos a partir de 6 semanas. No obstante, el medicamento no debe usarse en gatos con lesiones persistentes del cartílago articular ya que éstas podrían empeorar durante el tratamiento con fluoroquinolonas. **Precauciones de uso:** Para los animales: Siempre que sea posible, el medicamento debe usarse después de realizar un test de sensibilidad. Al usar Veraflox deben tenerse en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el uso de antimicrobianos. El uso de fluoroquinolonas debe reservarse para los casos clínicos que hayan respondido pobremente a otras clases de antimicrobianos. El uso en condiciones distintas a las recomendadas puede incrementar la prevalencia de bacterias resistentes y disminuir la eficacia del tratamiento con otras fluoroquinolonas debido a resistencias cruzadas. Pradofloxacin puede aumentar la sensibilidad de la piel a la luz solar por lo que durante el tratamiento, los animales no deben exponerse excesivamente a la luz solar. En perros, la pioderma se presenta como una complicación secundaria a una enfermedad subyacente. Se aconseja determinar la causa subyacente para tratar al animal adecuadamente. Veraflox debe usarse únicamente en infecciones graves de tejidos periodontales. La limpieza mecánica de los dientes y eliminación de la placa y sarro dentales o la extracción de dientes, son requisitos previos para un efecto terapéutico duradero. En caso de gingivitis y periodontitis, el medicamento sólo debe usarse como complemento a la terapia periodontal mecánica o quirúrgica y debe usarse sólo en aquellos perros cuyo tratamiento periodontal no puede realizarse solamente con tratamiento mecánico. Al igual que para otras fluoroquinolonas, la excreción renal de pradofloxacin puede verse disminuida en perros con la función renal alterada, por lo que pradofloxacin debe utilizarse con precaución en estos animales. **Para la persona que administra el medicamento:** Los comprimidos, los frascos de suspensión y jeringas cargadas deben mantenerse fuera del alcance y la vista de los niños. Las personas con hipersensibilidad conocida a las quinolonas deben evitar todo contacto con el medicamento. Lávese las manos después de usar. Evítese el contacto del medicamento con la piel y los ojos. En caso de contacto accidental de la suspensión con los ojos, lávelos inmediatamente con agua y en caso de contacto accidental con la piel, lávese con agua. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto. **Reacciones adversas:** En raras ocasiones se han observado trastornos gastrointestinales leves y pasajeros, incluido el vómito, en perros y gatos. **Interacciones:** No administrar junto con antiácidos, sucralfato, complejos multivitamínicos o derivados lácteos ya que la absorción de Veraflox puede verse disminuida. Las fluoroquinolonas no deben usarse junto con antiinflamatorios no esteroideos en animales con historial de epilepsia por posibles interacciones farmacodinámicas en el SNC. Debe evitarse el uso de fluoroquinolonas con teofilina ya que podrían aumentar los niveles plasmáticos de teofilina. El uso de fluoroquinolonas con digoxina también debe evitarse ya que podría aumentar la biodisponibilidad oral de la digoxina. **Formatos comercializados:** Caja con 7, 21, 70, 140 comprimidos. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. Caja con un frasco de 15 ml de suspensión oral y jeringa dosificadora. **Titular de la Autorización:** Bayer Animal Health GmbH. **Representante Local en España:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). **Número de registro:** Veraflox comprimidos: EU/2/10/107/001 – 012. Veraflox 25 mg/ml suspensión oral: EU/2/10/107/013-014. Con prescripción veterinaria. Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Catosal®
The Power To Perform

Catosal®. Compuesto orgánico fosforado con Vitamina B12 en solución inyectable.

Composición por ml: Butafosfan 100 mg; Cianocobalamina 0,050 mg. **Propiedades farmacológicas:** Complejo vitamínico. Estimulante del metabolismo. **Interacciones e Incompatibilidades:** Hidrólisis junto con soluciones ácidas. **Indicaciones de uso:** Bovino: Anorexia, tetania puerperal y anemia. Equino: Anorexia, estimulante producciones y anemia. Perros y Gatos: Anorexia, tetania puerperal y anemia. Estimulante metabólico y reconstituyente en trastornos metabólicos y enfermedades agudas y crónicas. En tetanias y paresias. Anemias secundarias. Estados de agotamiento y enflaquecimiento. Para incrementar el rendimiento en animales de trabajo y la resistencia frente a enfermedades y para fomentar el crecimiento en animales jóvenes. **Contraindicaciones:** No se han descrito. **Reacciones adversas:** No se han descrito. **Vía de administración:** Intravenosa, intramuscular o subcutánea según especie. **Posología:** Bovino adulto y Equino: 10 a 25 ml/animal. Ternero y Potro: 5 a 12 ml/animal. Perros: 0,5 a 5 ml/animal. Gatos: 0,5 - 2,5 ml/animal. En las enfermedades agudas, si es necesario, repetir la inyección diariamente. En las enfermedades crónicas y como estimulante en general, inyectar la mitad de la dosis expuesta. En caso necesario, repetir el tratamiento con intervalos de 1 a 2 semanas. **Tiempo de espera:** No precisa. **Formato comercializado:** Envase con 100 ml. Con prescripción veterinaria. **Nº de Registro:** 7538. **Titular de la Autorización:** Bayer Hispania, S.L., Av. Baix Llobregat, 3-5. 08970 Sant Joan Despí (Barcelona). Para más información consulte el prospecto del medicamento.

Rompun®

Rompun® 20 mg/ml Solución inyectable.

Composición cualitativa y cuantitativa: Cada ml contiene: **Sustancia activa:** Hidrocloruro de xilacina 23,32 mg (equivalente a 20,0 mg de xilacina). **Excipientes:** p-hidroxibenzoato de metilo (E-218) 1,5 mg. Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1. **Forma farmacéutica:** Solución inyectable. **Datos clínicos:** **Especies de destino:** Bovino, equino, perros y gatos. **Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:** Sedante, analgésico y relajante muscular para bovino, equino, perros y gatos. Su uso está indicado para: Sedación y manejo de animales. Procedimientos de diagnóstico. Procesos quirúrgicos de corta duración. Procesos quirúrgicos largos: como premedicación para obtener una anestesia local. como premedicación para obtener una anestesia general. (Xilacina tiene un efecto aditivo con los depresores del SNC tales como el tiopental y tiamilal. Sólo es necesaria un tercio o la mitad de la dosis del barbitúrico, óxido nítrico, éter, halotano, metoxifluranol para obtener una buena anestesia). **Contraindicaciones:** No usar en los siguientes casos: diabetes mellitus. Sospecha de obstrucción del esófago. Alteraciones cardíacas o pulmonares (xilacina induce arritmias y es un depresor directo del miocardio). Insuficiencia renal o hepática. Hipotensión arterial o en caso de shock. Administración junto con fármacos simpaticomiméticos tales como la epinefrina. En perros y gatos, debido al efecto emético de la xilacina, no usar en complicaciones del tracto gastrointestinal, tales como la torsión del estómago o hernia. No usar en caso de hipersensibilidad a la xilacina o a algún excipiente. **Advertencias especiales para cada especie de destino:** Bovino: Cuando se tienen que administrar dosis altas, el animal debe mantenerse en ayunas varias horas antes. También ha de tenerse en cuenta que el reflejo de deglución va a estar disminuido durante la fase en la que el medicamento desarrolla el máximo efecto. Después de administrar dosis del nivel III y IV de sedación, el animal puede permanecer somnoliento durante varias horas, por lo que el animal debe permanecer en la sombra después de la operación. En caso de timpanización, como es frecuente en los rumiantes tumbados, deben tomarse las medidas adecuadas (p.ej., colocación del animal en decúbito esterno-abdominal). En las intervenciones con el animal en decúbito lateral o supino, se recomienda situar cuello y cabeza en posición baja para evitar una posible aspiración de saliva o líquido de panza. Equino: El efecto analgésico es variable sobre todo en la parte distal de las extremidades. A pesar de la sedación hay que tener cuidado en el manejo del caballo porque las reacciones de defensa de éste no disminuyen. Perros y gatos: Debido al efecto emético de la xilacina el animal debe mantenerse en ayunas de 6 a 24 horas antes de la administración. **Precauciones especiales de uso:** **Precauciones especiales para su uso en animales:** Se debe evitar la estimulación sensorial mientras se produce el efecto del medicamento ya que puede haber pérdida del efecto sedante o un periodo de conducta excitable y violenta. Los animales sedados deben vigilarse hasta que vuelvan a su estado normal. Evitar la extravasación cuando se administra por vía intravenosa. No se recomienda el uso de xilacina en gatos con obstrucción urinaria. Sin embargo, si se administra a estos animales, tras evaluar la relación beneficio/riesgo y teniendo en cuenta que la xilacina es un depresor cardiovascular y respiratorio, aumentaría el volumen de orina excretado (con la posibilidad de distensión o rotura de la vejiga) y la probabilidad de aparición de náuseas. **Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:** Evite el contacto con la piel, los ojos o las mucosas. En caso de contacto con la piel, lave inmediatamente la zona expuesta con agua abundante. Quitese la ropa contaminada que esté en contacto directo con la piel. Si el medicamento entra accidentalmente en contacto con los ojos, lávelos con agua abundante. Si aparece algún síntoma, consulte con un médico. En caso de ingestión o autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. No conduzca, ya que puede producirse sedación y cambios en la presión arterial. Las mujeres embarazadas deberán extremar la precaución al manipular el medicamento y tomar medidas especiales para evitar la autoinyección, puesto que se pueden producir contracciones uterinas y un descenso de la presión arterial fetal tras la exposición sistémica accidental. Advertencias al facultativo: La xilacina es un agonista de los receptores adrenérgicos alfa-2 y se han observado signos clínicos tras su absorción, tales como sedación proporcional a la dosis, depresión respiratoria, bradicardia, hipotensión, sequedad de boca e hiperglucemia. Se han notificado también arritmias ventriculares. Los síntomas respiratorios y hemodinámicos deben recibir tratamiento sintomático. **Reacciones adversas (frecuencia y gravedad):** En general, puede presentarse bradicardia y bradipnea, bloqueo cardíaco, hipotensión después de una hipertensión inicial, arritmia cardíaca, trastornos de termoregulación, hiperglicemia, prolapso reversible del pene y contracción del útero. En bovino, puede aparecer salivación, atonía del rumen, meteorismo y regurgitación con posibilidad de neumonía por aspiración. Raramente, puede observarse defecación blanda o fluida con una latencia de 12 a 16 horas. En equino puede aparecer sudoración en ijares y cuello y aumento de la micción. Ocasionalmente puede presentarse un ligero temblor muscular, bradicardia y una disminución de la frecuencia respiratoria así como un aumento pasajero de la presión sanguínea seguido de una disminución. En estado de plena tranquilización se puede llegar a la alteración en la conducción del estímulo cardíaco, que mediante inyección de atropina (1 mg/100 kg) puede disminuirse o suprimirse. Existe

20 AÑOS

*impulsando vínculos
entre personas
y animales*



En Bayer estamos comprometidos con los animales y creemos en todos los beneficios que nos aportan. Por eso, llevamos 20 años apoyando programas de intervenciones asistidas con animales, a la vez que fomentamos la tenencia responsable, el bienestar animal y el no abandono.

Visita nuestra web y nuestro Facebook para mantenerte al día de todas nuestras acciones
www.bayervetconeta.com
www.facebook.com/DejemosHuellaBayer



Bayer Hispania, S.L.
Avda. Baix Llobregat, 3-5
08970 Sant Joan Despí (Barcelona)
mascotas@bayer.com
www.facebook.com/DejemosHuellaBayer
www.bayervetconecta.com