

Guía de productos farmacológicos

Marzo 2020





La gama de Dechra de productos farmacológicos seguirá creciendo en los próximos meses, tras la adquisición de **AST Farma y LeVet.**

Muchos productos en los que confía y que ya conoce serán de Dechra a partir de **septiembre de 2019.**

Dechra sigue creciendo



Además, seguimos trabajando en el registro de **nuevos productos** que pronto llegarán al mercado.

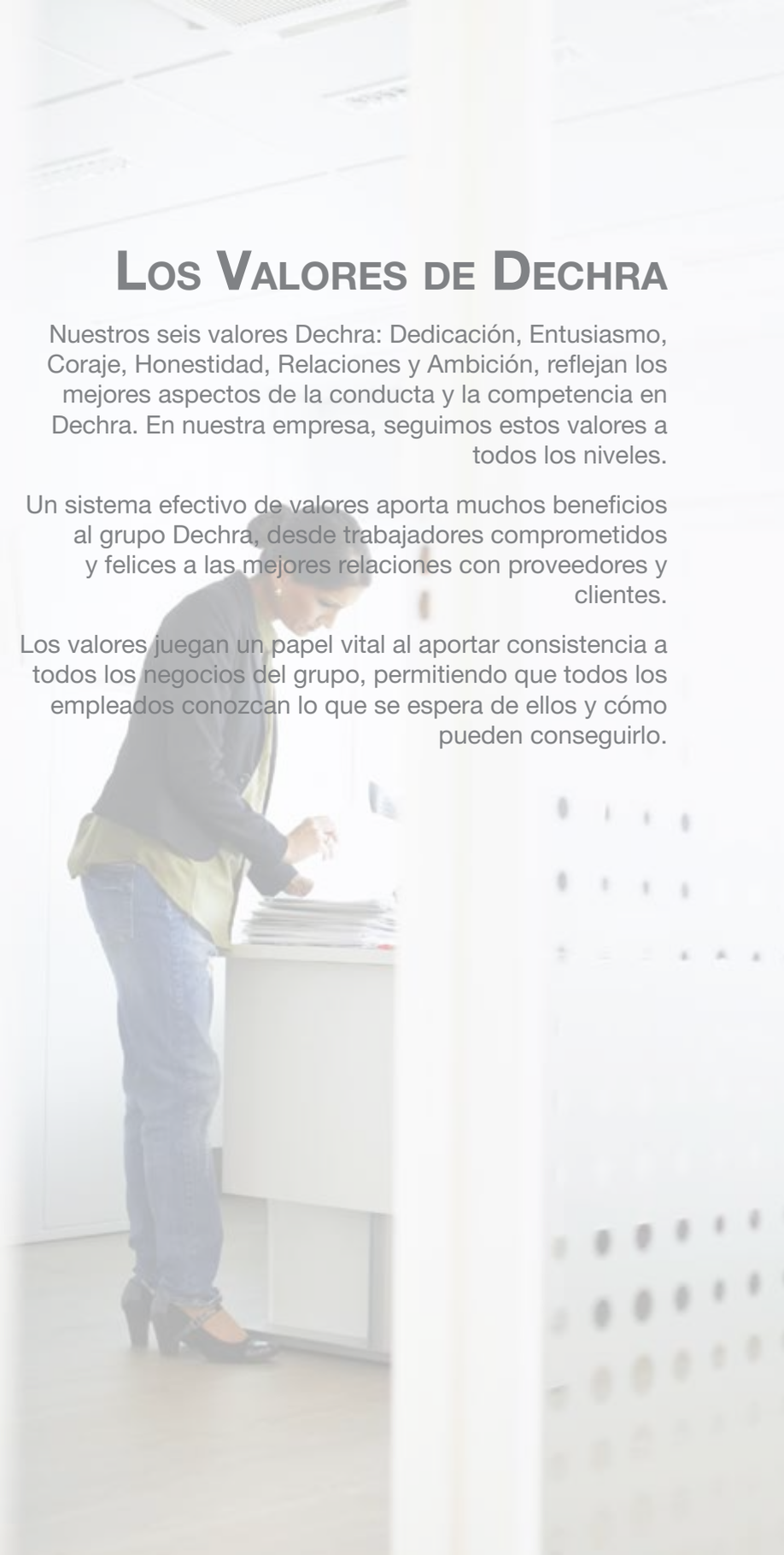
Le ofreceremos una gama incluso más amplia de productos de **alta calidad** a **precio competitivo** con el **soporte técnico** de Dechra.

LOS VALORES DE DECHRA

Nuestros seis valores Dechra: Dedicación, Entusiasmo, Coraje, Honestidad, Relaciones y Ambición, reflejan los mejores aspectos de la conducta y la competencia en Dechra. En nuestra empresa, seguimos estos valores a todos los niveles.

Un sistema efectivo de valores aporta muchos beneficios al grupo Dechra, desde trabajadores comprometidos y felices a las mejores relaciones con proveedores y clientes.

Los valores juegan un papel vital al aportar consistencia a todos los negocios del grupo, permitiendo que todos los empleados conozcan lo que se espera de ellos y cómo pueden conseguirlo.





DEDICACIÓN

Comprometidos con la excelencia



ENTUSIASMO

Por todo lo que hacemos



CORAJE

Preparados para explorar lo desconocido



HONESTIDAD

Integridad y confianza en lo que nos rodea



RELACIONES

Trabajando juntos para alcanzar nuestros objetivos



AMBICIÓN

Tratando de ser los mejores



Productos Dechra por principio activo

Principio Activo		Producto	Principio Activo		Producto
A	Alfaxalona	Alfaxon multidosis ●	K	Ketamina	Anesketin
	Amoxicilina	Amoxibactin		Ketoconazol	Fungiconazol ●
	Amoxicilina-clavulánico	Clavubactin ●	L	Levotiroxina	Canitroid Sabor
		Clavudale		Lidocaína	Intubeaze ●
	Apomorfina	Apovomin ●	Malta felina	CatMalt	
Atipamezol	Revazol	Maropitant	Prevomax		
B	Benazeprilo	Benakor ●	Medetomidina	Sedator	
	Betametasona	Isaderm*	Meloxicam	Meloxidolor ●	
	Bromuro potásico	Libromide		Meloxoral ●	
	Buprenorfina	Buprenodale	Metadona	Semfortan	
	Butorfanol	Alvegesic	Metilprogesterona	Gestovex	
C	Cabergolina	Finilac ●	Metimazol	Felimazole	
	Carbómero, gel	Lubrithal	Metoclopramida	Vomend	
	Carprofeno	Carporal ●	Metronidazol	Metrobactin	
		Carprofelican ●		Spizobactin* ●	
	Clorhexidina	Malaseb*	Miconazol	Malaseb*	
	Clortetraciclina	Ophtocycline ●	N	Nandrolona, laurato	Myodine ●
	Cefalexina	Cefabactin		Nistatina	Canaural gotas*
Ciclosporina	Sporimune	Palmitoiletanolamida	Redonyl Ultra		
D	Dexmedetomidina	Sedalex ●	P	Pentobarbital	Euthasol ●
	DOCP (desoxicortona)	Zycortal		Pimobendan	Cardisure
	Doxiciclina	Doxybactin ●		Prednisolona	Prednicortone
E	Enrofloxacina	Floxabactin ●	Prednisona	Canaural gotas*	
	Espiramicina	Spizobactin* ●	Propentofilina	Canergy ●	
F	Fenilpropranolamina	Urilin	S	Salicilico, ácido	Dermanolon ●
	Fenobarbital	Phenoleptil ●			Recicort* ●
	Fentanilo	Fentadon	Sulfadiazina	Diatrim* ●	
	Framicetina	Canaural*	Tiamazol	Felimazole	
	Furosemida	Furosoral	Tramadol	Tralieve ●	
	Fusídico, Ácido	Canaural gotas*	T	Triamcinolona	Dermanolon ●
Isaderm*		Recicort* ●			
I	Ivermectina	Otimectin ●	Trilostano	Vetoryl	
			Trimetoprim	Diatrim* ●	

*Indica que hay más principios activos en la composición del producto

● Lanzamiento previsto en 2020

● Lanzado en 2019

Índice de productos Dechra por área terapéutica

Área Terapéutica	Producto	Página	Área Terapéutica	Producto	Página
Anestesia y Analgesia	● Alfaxan multidosis	13	Dermatología	Canaural gotas	5, 31, 51
	Alvegesic	12		CleanAural	26, 30, 59
	Anesketin	13		CleanDermal	26, 30, 59
	Buprenodale	12		DermAllay Neutrale	26, 30, 59
	Carporal	15		● Dermanolon	25, 31, 51
	● Carproflican	12		● Fungiconazol	29, 31
	Fentadon	12		Isaderm gel	25, 31, 51
	● Intubeaze	13		Malaseb	25, 31
	● Meloxidolor	12		● Otimectin	25, 31
	● Meloxoral	15		Prednicortone	31, 50, 51
	Revazol	13		● Recicort	25, 31, 51
	● Sedadex	13		Redonyl Ultra	29, 31
	Sedator	13		● Sporimune	29, 31
	Semfortan	12		Canitroid Sabor	38, 39
Antibióticos inyectables	● Tralieve	12, 15	Endocrinología	Felimazole	40, 41
	● Diatrim	19		Vetoryl	42, 43
Antibióticos orales	Amoxibactin	18		Zycortal	44, 45
	Cefabactin	18	Gastrointestinal	● Apovomin	47
	Clavudale	18		CatMalt	47, 59
	● Clavubactin	18		Prevomax	47
	● Doxybactin	19		Vomend	47
	● Floxabactin	19	Génito-urinario	Gestovex	49, 50
	Metrobactin	19		● Finilac	50
	● Spizobactin	19		● Myodine	49, 50
● Benakor	21	Urilin		50	
Cardiología	Cardisure	21	Glucocorticoides	● Dermanolon	25, 31, 51
	Furosoral	21		Prednicortone	31, 50, 51
Care (higiene y cuidados)	CatMalt	47, 59	Neurología	● Recicort	25, 31, 51
	CleanAural	26, 30, 59		Libromide	53
	● CleanDermal	26, 30, 59		● Phenoleptil	53
	CleanOcular	55, 59	Oftalmología	CleanOcular	55, 59
	Dermallay Neutrale	26, 30, 59		Lubrithal	55, 59
	Lubrithal	55, 59		● Ophtocycline	55
Otros			Otros	● Canergy	56
				● Euthasol	57

Índice de productos Dechra por orden alfabético

Producto	Área Terapéutica	Página	Producto	Área Terapéutica	Página		
A	Alfaxan multidosis ●	Anestesia y Analgesia	12	G Gestovex	Génito-urinario	49, 50	
	Alvegesic	Anestesia y Analgesia	12	I	Isaderm gel	Dermatología	25, 31, 51
	Amoxibactin	Antibióticos orales	18		Intubeaze ●	Anestesia y Analgesia	13
	Anesketin	Anestesia y Analgesia	13	L	Libromide	Neurología	53
	Apovomin ●	Gastrointestinal	47		Lubrithal	Línea Care / Oftalmología	55, 59
B	Benakor ●	Cardiología	21	M	Malaseb	Dermatología	25, 31
	Buprenodale	Anestesia y Analgesia	12		Meloxidolor ●	Anestesia y Analgesia	12
C	Canaural gotas	Dermatología	5, 31, 51		Meloxoral ●	Anestesia y Analgesia	15
	Canergy ●	Otros	56		Metrobactin	Antibióticos orales	19
	Canitroid Sabor	Endocrinología	38, 39		Myodine ●	Génito-urinario	49, 50
	Cardisure	Cardiología	21	O	Ophthocycline ●	Oftalmología	55
	Carporal ●	Anestesia y Analgesia	15		Otimectin ●	Dermatología	25, 31
	Carprofelican ●	Anestesia y Analgesia	12	P	Prednicortone	Glucocorticoides / Dermatología	31, 50, 51
	CatMalt	Línea Care / Gastrointestinal	47, 59		Prevomax	Gastrointestinal	47
	Cefabactin	Antibióticos orales	18		Phenoleptil ●	Neurología	53
	Clavubactin ●	Antibióticos orales	18		R	Recicort ●	Glucocorticoides / Dermatología
	Clavudale	Antibióticos orales	18	Redonyl Ultra		Dermatología	29, 31
CleanAural	Dermatología / Línea Care	26, 30, 59	Revazol	Anestesia y Analgesia		13	
CleanDermal ●	Dermatología / Línea Care	26, 30, 59	S	Sedadex ●		Anestesia y Analgesia	13
CleanOcular	Línea Care / Oftalmología	55, 59		Sedator	Anestesia y Analgesia	13	
D	DermAllay Neutrale	Dermatología / Línea Care		26, 30, 59	Semfortan	Anestesia y Analgesia	12
	Dermanolon ●	Dermatología / Glucocorticoides		25, 31, 51	Spizobactin ●	Antibióticos orales	19
	Diatrim ●	Antibióticos inyectables		51	Sporimune	Dermatología	29, 31
	Doxybactin ●	Antibióticos orales	19	T	Tralieve ●	Anestesia y Analgesia	12, 15
E	Euthasol ●	Otros	19		U Uriilin	Génito-urinario	50
	F	Felimazole	Endocrinología	57	V	Vetoryl	Endocrinología
Fentadon		Anestesia y Analgesia	40, 41	Vomend		Gastrointestinal	47
Finlac ●		Génito-urinario	12	Z	Zycortal	Endocrinología	44, 45
Floxabactin ●		Antibióticos orales	50				
Fungiconazol ●		Dermatología	19				
Furosoral		Cardiología	29, 31				

Hay un protocolo anestésico y analgésico para cada paciente...

En Dechra, la mejora de la vida de los animales es el centro de todo lo que hacemos. Por eso hemos extendido nuestra gama de analgesia y anestesia para que sea la más amplia para cualquier procedimiento veterinario en animales de compañía.

Por eso, sean cuales sean las circunstancias, en cualquier procedimiento y sea quien sea su próximo paciente, nuestra gama de Anestesia y Analgesia está disponible para ayudarle a tomar la mejor decisión a la hora de aportar el mejor cuidado para cada situación.

Porque cada animal es único.

atom
Burt coco ERIC
tonic Dexter trasto Finn
Lola millie napoleon jack
Rocky SOCKS ollie pipe
Hiskers Xena yogi Zack gin

GAMA DECHRA DE ANESTESIA Y ANALGESIA

Todo lo que necesita, de la A a la Z



R
Linn



Porque cada animal es único

Control del dolor y anestesia en la clínica: Gama Dechra de Anestesia y Analgesia de uso Hospitalario

Opioides inyectables

ALVEGESIC Butorfanol 10 mg/ml		Opioide agonista κ
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		
BUPRENODALE Buprenorfina 0,3 mg/ml		Opioide agonista μ parcial
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		

FENTADON Fentanilo 50 μ g/ml		Opioide agonista μ
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		
SEMFORTAN Metadona 10 mg/ml		Opioide agonista μ
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		

TRALIEVE Tramadol 50 mg/ml		Opioide atípico
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		

AINEs inyectables

CARPROFELICAN Carpofeno 50 mg/ml		AINE
Solución inyectable		
Envase multidosis de 20 ml		
MELOXIDOLOR Meloxicam 5 mg/ml		AINE
Solución inyectable		
Envase multidosis de 20 ml		

*kosmo
jackie
regg*



Porque cada animal es único

Anestesia y Sedación

NUEVO

ALFAXAN MULTIDOSIS Alfaxalona 10 mg/ml		Agente inductor
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 y 20 ml		

ANESKETIN Ketamina 100 mg/ml		Antagonista receptores NMDA
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 y 50 ml		

SEDADEX Dexmedetomidina 0,5 mg/ml		Agonista α -2
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		

REVAZOL Atipamezol 5 mg/ml		Antagonista α -2
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		

SEDATOR Medetomidina 1 mg/ml		Agonista α -2
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 Y 20 ml		

Ayuda en la Intubación

Anestesia local de la mucosa laríngea del gato para facilitar la intubación endotraqueal previniendo la estimulación del reflejo laríngeo.

NUEVO

INTUBEAZE Lidocaína 20 mg/ml		Anestésico tópico
Pulverizador tópico		
Envases de 10 ml		



App de Anestesia

Perros y Gatos

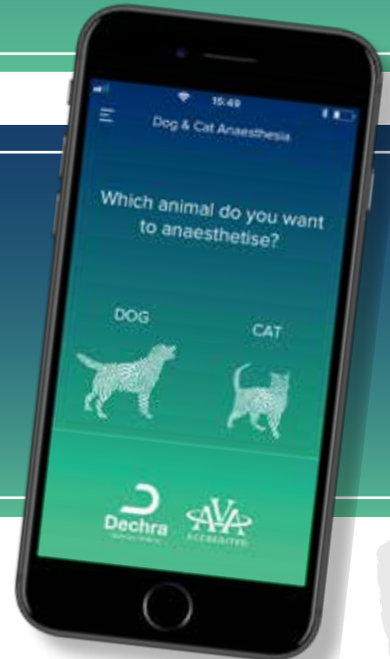
-  Desarrollada junto con anestelistas veterinarios **especialistas diplomados**
-  **Simple** y **fácil** de utilizar
-  Incluye información detallada de **36 moléculas farmacológicas anestésicas**
-  **39 protocolos anestésicos completos** para perros (24) y para gatos (15)
-  Con consideraciones detalladas para **todas las fases de la anestesia**
-  Incluye la **'Lista de verificación para una Anestesia más segura'** de la AVA

Cálculo rápido de dosis: se pueden calcular de forma rápida y fácil las dosis de cada molécula o las que aparecen en un protocolo anestésico simplemente introduciendo el peso del animal

Hoja-resumen: para guardar en la app o enviar por e-mail y así adjuntarla al historial

Protocolos favoritos: guárdelos para tenerlos siempre a mano en su móvil

NOTA: La App de Anestesia de Dechra de momento **sólo está disponible en inglés**



Descárguela
para **iOS** o **Android**
Busque Dechra Dog and Cat Anaesthesia





Porque cada animal es único

Control del dolor en casa: Gama Dechra de Analgesia Ambulatoria

CARPORAL Carprofeno			AINE
Comprimidos de 40 mg			
Envases de 20 comprimidos			
Comprimidos de 160 mg			
Envases de 20 comprimidos			

MELOXORAL Meloxicam			AINE
Suspensión para gatos 0,5 mg/ml			
Envases de 10 ml			
Suspensión para perros 1,5 mg/ml			
Envases de 10, 25 y 50 ml			

TRALIEVE Tramadol			Opioide atípico
Comprimidos de 20 mg			
Envases de 30 comprimidos			
Comprimidos de 80 mg			
Envases de 30 comprimidos			



La gama de Antibióticos de Dechra



Guía para el Uso Responsable de Antibióticos en Perros y Gatos

Para ayudar en la prevención de la emergencia de bacterias multirresistentes, es importante tener en cuenta los siguientes puntos:

- No utilizar los antibióticos como preventivos, preguntarse si son realmente necesarios en cada caso.
- Si es posible, utilizar antibióticos sólo cuando hay una infección demostrada. Idealmente, la elección del antimicrobiano debería hacerse según los resultados de cultivo y antibiograma y/o citología, si es aplicable.
- Considerar otras opciones de tratamiento antes de emplear antibióticos sistémicos (ej: en pioderma de superficie y superficial pueden emplearse tratamientos tópicos).
- El uso de antibióticos de espectro reducido reduce la presión de selección para resistencias en bacterias comensales.
- Si los antibióticos no resuelven una infección, el diagnóstico puede ser incorrecto o puede haber una enfermedad subyacente.
- La fiebre y la leucocitosis no son específicos de infección bacteriana.



Innovadora tecnología SmartTab®

Los antibióticos de Dechra tienen la innovadora tecnología SmartTab® para potenciar su uso responsable y eficaz



Dosificación precisa y flexible

La posibilidad de fraccionar en cuartos con SmartTab® asegura una dosificación precisa y flexible para ayudar a evitar el desarrollo de resistencias a antibióticos asociadas con una infradosificación



Con sabor para mejorar el cumplimiento terapéutico

El sabor natural a carne de SmartTab® mejora la aceptación para facilitar que se complete el curso del tratamiento (saborizante hipoalergénico - levadura)



Múltiples presentaciones

Las SmartTab® se comercializan en varias presentaciones, para poder tratar pacientes de todos los tamaños



Dispensación rápida y fácil

Los envases con blísteres SmartTab® son fáciles de dispensar y reducen la exposición innecesaria del personal de la clínica

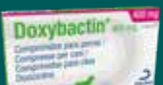
La gama de Antibióticos de Dechra

NUEVO

AMOXIBACTIN Amoxicilina		β-lactámico	CLAVUBACTIN Amoxicilina - clavulánico		β-lactámico
Amoxibactin 50 mg			Clavubactin 50/12,5 mg		
Envases de 10 comprimidos			Envases de 10 y 100 comprimidos		
Amoxibactin 250 mg			Clavubactin 250/62,5 mg		
Envases de 10 comprimidos			Envases de 10 y 100 comprimidos		
Amoxibactin 500 mg			Clavubactin 500/125 mg		
Envases de 10 comprimidos			Envases de 10 y 100 comprimidos		

CLAVUDALE Amoxicilina - clavulánico		β-lactámico
Clavudale 40/10 mg		
Envases de 24 comprimidos		
Clavudale 200/50 mg		
Envases de 24 comprimidos		
Clavudale 400/100 mg		
Envases de 24 comprimidos		

CEFABACTIN Cefalexina		Cefalosporina 1ª generación
Cefabactin 50 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Cefabactin 250 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Cefabactin 500 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Cefabactin 1000 mg		
Envases de 10 comprimidos		

DOXYBACTIN Doxiciclina		Tetraciclina
Doxybactin 50 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Doxybactin 200 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Doxybactin 400 mg		
Envases de 10 comprimidos		

NUEVO

FLOXABACTIN Enrofloxacinó		Fluoroquinolona
Floxabactin 15 mg		
Envases de 100 comprimidos		
Floxabactin 50 mg		
Envases de 100 comprimidos		
Floxabactin 150 mg		
Envases de 100 comprimidos		

METROBACTIN Metronidazol		Imidazólico
Metrobactin 250 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Metrobactin 500 mg		
Envases de 10 comprimidos		

NUEVO

SPIZOBACTIN Espiramicina / metronidazol		Combinación antibiótica
Spizobactin 750.000 UI / 125 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Spizobactin 1.500.000 UI / 250 mg		
Envases de 10 comprimidos		
Spizobactin 3.000.000 UI / 500 mg		
Envases de 10 comprimidos		

Diatrim

Diatrim es una sulfamida inyectable para administración subcutánea indicada en infecciones causadas o asociadas a organismos sensibles a la combinación trimetoprim sulfadiazina en perros y gatos.

DIATRIM Trimetoprim / Sulfadiazina		Sulfamida
200 mg/ml + 40 mg/ml solución inyectable SC		
Envase multidosis de 100 ml		

La gama de Cardiología de Dechra

La cardiología veterinaria es un área de gran importancia en la clínica de pequeños animales, siendo la insuficiencia cardiaca una de las patologías que más frecuentemente trata el veterinario.

En Dechra conocemos la realidad clínica de nuestros pacientes, con una gran variabilidad de tamaños y la importancia de una dosificación flexible para ajustar la dosis óptima de todos los tratamientos y así alcanzar el efecto deseado. Por eso, ponemos a su disposición los productos más empleados en cardiología en varias presentaciones y todas ellas con comprimidos fraccionables.

Dar la dosis correcta ya no es un problema con la gama de Cardiología de Dechra.



BENAKOR Benaceprilo			IECA
Benakor 5 mg			
Envases de 98 comprimidos			
Benakor 20 mg			
Envases de 98 comprimidos			

CARDISURE Pimobendan			Inodilatador
Cardisure 1,25 mg			
Envases de 100 comprimidos			
Cardisure 2,5 mg			
Envases de 100 comprimidos			
Cardisure 5 mg			
Envases de 100 comprimidos			
Cardisure 10 mg			
Envases de 100 comprimidos			



FUROSORAL Furosemda			Diurético de asa
Furosoral 10 mg			
Envases de 50 comprimidos			
Furosoral 40 mg			
Envases de 50 comprimidos			

La gama de Dermatología de Dechra

Time to change

El momento del cambio

Ante el aumento del desarrollo de resistencias a antibióticos en medicina humana y veterinaria hay una presión cada vez mayor en el sector veterinario para emplear los antimicrobianos de forma cuidadosa y responsable.

El objetivo es reducir la cantidad total de antibióticos empleados, restringir el uso de moléculas críticas definidas por la Organización Mundial de la Salud (OMS) y ralentizar el desarrollo de resistencias a antimicrobianos para salvaguardar moléculas eficaces para uso veterinario y humano.



1



RESISTENCIA A ANTIBIÓTICOS. ES EL MOMENTO DE TRATARLA SERIAMENTE.

Los MRSP alcanzan una prevalencia del **25%** en el mundo

2



ANTIMICROBIANOS. ¿RECOMENDAMOS EL TRATAMIENTO ADECUADO?



Concentraciones de antimicrobianos: Es importante exceder la MPC

6



UN ABORDAJE MÁS LÓGICO HOY. UN MEJOR FUTURO PARA TODOS.

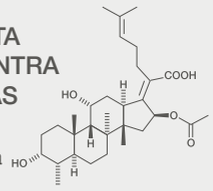
Conservar la eficacia de los antibióticos lleva a un mejor futuro para todos

5



ÁCIDO FUSÍDICO. UN ARMA SECRETA EN LA LUCHA CONTRA LAS RESISTENCIAS

El ácido fusídico es altamente eficaz contra los MSSP y MRSP



3

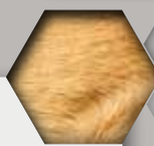


EL FÁRMACO CORRECTO PARA EL PATÓGENO CONCRETO.

Identifique los patógenos, emplee el fármaco apropiado



4



USO MÁS APROPIADO DE LOS ANTIMICROBIANOS.

Los tratamientos tópicos aportan altas concentraciones que exceden la MIC en la zona de infección



Productos dermatológicos tópicos de Dechra

La resistencia a antibióticos se está convirtiendo rápidamente en una seria amenaza para el futuro de la sanidad animal y humana. Es necesario prescribir y utilizar los antibióticos de forma apropiada para conservar su eficacia.

Un paso importante para ello es un mayor uso de terapias tópicas para enfermedades cutáneas

Las enfermedades de la piel representan aproximadamente el 20% de las visitas en centros veterinarios. Detrás de los síntomas cutáneos hay multitud de enfermedades primarias y por ello es importante identificar correctamente la enfermedad subyacente y elegir el tratamiento adecuado.

Gracias a la terapia tópica se alcanzan mayores concentraciones en el lugar de infección, reduciendo el riesgo de resistencias antimicrobianas y ayudando a la salud general de la piel y reforzando la barrera cutánea.

Con el uso de los tratamientos tópicos de Dechra, es posible un abordaje holístico del control y mantenimiento de la enfermedad cutánea.



*Clark *et al* (2015) Susceptibility in vitro of canine methicillin-resistant and -susceptible staphylococcal isolates to fusidic acid, chlorhexidine and miconazole: opportunities for topical therapy of canine superficial pyoderma. *Journal of Antimicrobial Chemotherapy* 70 (7): 2048-2052

**Neuber (2009) Topical therapy in Veterinary Dermatology: Part 1. *UK Vet* 14 (3):63-68

*** Bowman, D *et al* (2001) Effects of an ivermectine otic suspension on egg hatching of the cat ear mite, *Otodectes cynotis*, in vitro. *Veterinary Therapeutics*

CANAURAL®

Gotas óticas en suspensión para perros y gatos

Altamente eficaz frente a los organismos responsables de la otitis externa *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Malassezia pachydermatis* y *Pseudomonas aeruginosa*

Contiene ácido fusídico, frameticina, nistatina y prednisolona

Estable y activo incluso en presencia de pus

Funciona con 7-14 días de tratamiento



DERMANOLON®

Solución para pulverización cutánea.

Tratamiento sintomático de la dermatitis seborreica en perros y gatos

Contiene acetónido de triamcinolona y ácido salicílico

- No contiene antibiótico y por ello no contribuye a la creación de resistencias
- Fácil de aplicar



ISADERM®

Gel para perros.

Tratamiento tópico para la pioderma de superficie en el perro (dermatitis húmeda aguda o *hot spot* e intertrigo o dermatitis de los pliegues)

Contiene ácido fusídico, altamente eficaz frente a MRSP* y betametasona

- Altamente eficaz frente a *Staphylococcus pseudintermedius*
- Activo incluso en presencia de pus
- Formulación con gel carbómero, que permite la aplicación directa y permanece en la zona lesionada



MALASEB®

Champú con clorhexidina y miconazol al 2% para el tratamiento y control de la dermatitis seborreica en perros y la dermatofitosis en gatos.

- Eficaz frente a bacterias y levaduras (antiséptico y antifúngico)
- Ingredientes con acción sinérgica frente *Staphylococcus aureus* y *Staphylococcus pseudintermedius**
- Aplicación directa en la zona de infección de modo que se alcanzan concentraciones terapéuticas más fácilmente
- Una sola aplicación por baño (mejora el cumplimiento terapéutico)
- El enjabonado elimina bacterias, toxinas, residuos y costras de la superficie de la piel reduciendo el riesgo de recurrencia**



OTIMECTIN®

NUEVO

Gel ótico con ivermectina.

Otimectin gel es el primer gel ótico veterinario con ivermectina indicado para el tratamiento de las infestaciones por ácaros de los oídos en gatos provocadas por *Otodectes cynotis*.

- Funciona eficazmente en todas las fases parasitarias
- Altas concentraciones de ivermectina directamente donde están los parásitos
- Tratamiento dirigido: sólo ivermectina con actividad acaricida
- No contiene antibióticos - no hay riesgo de resistencias. No contiene esteroides.
- Gel traslucido, acuoso, no graso, incoloro y sin olor
- Viscosidad diseñada para maximizar la difusión
- Puede utilizarse en gatitos a partir de las 16 semanas



RECICORT®

NUEVO

Contiene acetónido de triamcinolona y ácido salicílico, para el tratamiento sintomático de la otitis externa y la dermatitis seborreica del pabellón auricular en perros y gatos

- En prácticos envases de 20 ml
- Particularmente útil en el tratamiento de la otitis externa que NO se debe a bacterias o levaduras, como los brotes agudos en alergias crónicas
- No contiene antibióticos ni antimicóticos con lo que no contribuye al desarrollo de resistencias



Gama de Limpiadores Óticos de Dechra

CLEANAURAL CANINO

Para la limpieza regular del oído canino
pH neutro
Envases de 100 ml



CLEANAURAL SENSITIVE

Para la limpieza regular de oídos sensibles
pH neutro
Envases de 100 ml



CLEANAURAL FELINO

Para la limpieza regular del oído felino
pH neutro
Envases de 50 ml



Productos para el Cuidado de la Piel

CLEANDERMAL

Spray para la limpieza de la piel
Con clorhexidina al 0,05%
Envases de 100 ml



DERMALLAY NEUTRALE

Champú fisiológico
Apto para cachorros
Envases de 250 ml



Selector de Productos Óticos

	Tratamiento farmacológico	Productos de limpieza		
Principales ingredientes	Ácido fusídico, framlicetina, nistatina, prednisolona	Agua, propilenglicol, alcohol isopropílico, trometamina, ácido cítrico, l-mentol, clorotimol, lauril sulfato sódico	Glicerina, propilenglicol, agua, polisorbato 80, clorotimol, estearato sódico, lauril sulfato sódico, ácido cítrico	Agua, polisorbato 80, polisorbato 20, glicerina, camomila recutita, citrato sódico, laureth-9, alcohol fenetílico, yuca vera, benzoato de sodio
Producto	Canaural	CleanAural Canino	CleanAural Felino	CleanAural Sensitive

pH		Neutro	Neutro	Neutro
Limpieza regular				
Oído sano				
Levaduras y bacterias				
Exceso de cerumen				
Otitis externa (levaduras y bacterias)				
Otitis externa (bacterias)				

El 13% de los perros que visitan la clínica tiene otitis externa*.

*Lund et al (1999) Health status and population characteristics of dogs and cats examined at private veterinary practices in the United States, *Journal of the American Veterinary Medical Association* 214(9) 1336-1340

Productos dermatológicos orales de Dechra



FUNGICONAZOL®

Fungiconazol contiene ketoconazol y está disponible en comprimidos fraccionables en mitades y cuartos y en dos presentaciones, de 200 mg y 400 mg.

Está indicado en el tratamiento de las dermatomicosis por los siguientes dermatofitos:

- *Microsporum canis*
- *Microsporum gypseum*
- *Trichophyton mentagrophytes*



SPORIMUNE®

Sporimune es una solución de ciclosporina oral para perros y gatos.

Está indicado en el tratamiento sintomático de la dermatitis alérgica crónica.

- Formulación líquida que permite un sencillo ajuste de dosis
- Diferentes tamaños para ajustarse al tamaño de paciente
- Con jeringas de dosificación graduadas por peso y por ml para perros y gatos
- Una vez abierto, debe utilizarse en 6 meses



REDONYL ULTRA

Suplemento nutricional de apoyo a la función cutánea en casos de dermatosis de perros y gatos.

Gracias a sus ingredientes de alta calidad, Redonyl Ultra ayuda en casos de dermatosis y pérdida excesiva de pelo.

La PEA-um (palmitoiletanolamida ultramicronizada), los ácidos grasos esenciales y la biotina, hacen de Redonyl Ultra un aliado eficaz para restablecer las condiciones fisiológicas de la barrera cutánea y en el manejo multimodal de las dermatosis en pequeños animales.



Gama de Dermatología de Dechra



PRODUCTOS OTC DE LA GAMA DE DERMATOLOGÍA DE DECHRA

Producto	Indicación	Presentación	Imagen del producto
CLEANAURAL CANINO	Limpiador de oídos para perros	Envase de 100 ml	
CLEANAURAL FELINO	Limpiador de oídos para gatos	Envase de 50 ml	
CLEANAURAL SENSITIVE	Limpiador de oídos para perros con piel sensible	Envase de 100 ml	
DERMALLAY NEUTRALE	Champú fisiológico	Envase de 250 ml	
CLEANDERMAL	Spray con 0,05% de clorhexidina	Envase de 100 ml	

CANAURAL

Ácido fusídico, frameticina, nistatina, prednisolona

Antibiótico y antiinflamatorio tópico

Gotas óticas en suspensión



Envases de 15 ml

NUEVO

OTIMECTIN Ivermectina 1 mg/g

Tratamiento de la otitis parasitaria

Gel ótico



Envases de 10 g

DERMANOLON Triamcinolona y ácido salicílico

Antiinflamatorio tópico

Suspensión en spray



Envases de 75 ml

PREDNICORTONE Prednisolona



Glucocorticoide de acción corta

Prednicortone 5 mg



Envases de 30 comprimidos

Prednicortone 20 mg



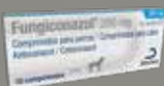
Envases de 30 comprimidos

FUNGICONAZOL Ketoconazol



Antifúngico oral

Fungiconazol 200 mg



Envases de 10 comprimidos

Fungiconazol 400 mg



Envases de 10 comprimidos

NUEVO

RECICORT Triamcinolona y ácido salicílico

Tratamiento de la otitis no infecciosa

Gotas óticas



Envases de 20 ml

ISADERM Ácido fusídico y betametasona

Antibiótico y antiinflamatorio tópico

Gel tópico



Envases de 15 g

SPORIMUNE Ciclosporina 50 mg/ml

Tratamiento de la dermatitis atópica

Solución oral



Envases de 25 y 50 ml

MALASEB Clorhexidina y miconazol

Champú antifúngico y antibiótico

2% miconazol / 2% clorhexidina



Envases de 250 ml

REDONYL ULTRA Palmitoiletanolamida

Suplemento nutricional

PEA-um, ácidos grasos esenciales, biotina



60 cápsulas blandas de 50 o 150 mg

Expertos en Endocrinología

Lanzamientos de productos en Endocrinología

Esta línea de tiempo le muestra nuestro compromiso por desarrollar con éxito y llevar nuevos productos al mercado Europeo.

Desde nuevos y poderosos tratamientos a mejores opciones de dosificación, Dechra ha cambiado la forma en la que pensamos en el tratamiento de las enfermedades endocrinas.

2002 Felimazole 5 mg



2005 Vetoryl 30 mg, 60 mg y 120 mg



2007 Vetoryl 10 mg



2004 Canitroid 200 µg y 400 µg



2004 Felimazole 2,5 mg

2011 SPECIFIC® CED Endocrine Support

2012 Canitroid Sabor 200 µg, 400 µg y 800 µg

2016 Zycortal



2010 Canitroid 200 µg y 400 µg comprimidos fraccionables



2014 Felimazole 1,25 mg



2018 SPECIFIC®
FED/W-DM Endocrine Support

Mediante la investigación y el desarrollo de productos, Dechra se ha establecido como una **compañía experta en endocrinología**. Hoy lideramos este campo, aportando tratamientos eficaces para mascotas con enfermedades endocrinas.

Con Zycortal, Vetoryl, Canitroid y Felimazole hemos establecido una completa gama de productos para endocrinología.

Junto con un mejor entendimiento y soporte, podemos ayudarle a aportar un control eficaz y un buen manejo del hipoadrenocorticismos, hiperadrenocorticismos, hipotiroidismo e hipertiroidismo.

Creemos que incluso los animales con enfermedades minoritarias deben tener la oportunidad de vivir la vida al máximo potencial. Tratar correctamente estas complejas enfermedades le ofrece la posibilidad de restablecer la calidad de vida, tanto en el animal como en el propietario.

En Dechra estamos a su disposición para mejorar sus conocimientos y confianza en el diagnóstico, el tratamiento y la monitorización de las enfermedades endocrinas.

Acceda a los módulos de formación on line en







Dechra Academy

La Academia Dechra le permite un acceso libre a muchos temas de formación, permitiéndole aprender en el momento y lugar que prefiera.

En nuestra Academia encontrará casos clínicos, videos, formación interactiva y materiales digitales.



Visite www.dechra.es para saber más.



Canitroid:
Diagnóstico y tratamiento con éxito del hipotiroidismo

Vetoryl:
Hiperadrenocorticismos (Síndrome de Cushing)



Felimazole:
Hipertiroidismo felino

Zycortal:
Introducción al hiperadrenocorticismos

CANITROID SABOR

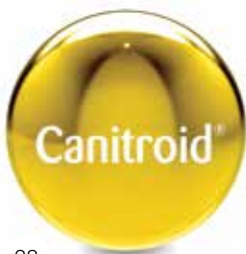
En 2004 se lanzó Canitroid para controlar el hipotiroidismo de forma rápida y eficaz y recuperar la salud y la vitalidad de los perros con esta enfermedad.

Cuando se administra Canitroid a un perro, no tarda mucho en notarse una diferencia importante en su comportamiento. Pero, aunque el tratamiento es para el perro, los efectos positivos son percibidos también por los propietarios y sus familias. Canitroid le da una nueva vitalidad evidente al perro con una enfermedad de curso progresivo.

Para el propietario es como tener de nuevo el compañero que siempre había tenido. Es definitivamente dar de nuevo la bienvenida a los tiempos felices, restableciendo la unión entre el perro y su propietario.

Los hechos que debe conocer

- Canitroid contiene levotiroxina sódica, una T4 sintética. La levotiroxina recupera los niveles de T4 y T3 y una dosificación precisa permite reducir el riesgo de hipertiroidismo iatrogénico
- Los comprimidos fraccionables en cuartos y mitades le permiten ajustar la dosis con precisión de forma individualizada al tratar el hipotiroidismo
- Dos presentaciones disponibles de 200 µg y 400 µg que ofrecen una dosificación flexible para ajustarse a las necesidades individuales de ese paciente
- Canitroid tiene sabor a carne, para ayudar a mejorar la aceptación



CANITROID SABOR

Levotiroxina sódica



Tratamiento del hipotiroidismo canino

Canitroid Sabor
200 µg



Envases de
250 comprimidos

Canitroid Sabor
400 µg



Envases de
250 comprimidos

Endocrinología

		Wed 01	Thu 02	Fri 03	Sat 04	Sun 05
Mon 06	Tue 07	Wed 08	Thu 09	Fri 10	Sat 11	Sun 12
Mon 13	Tue 14	Wed 15	Thu 16	Fri 17	Sat 18	Sun 19
Mon 20	Tue 21	Wed 22	Thu 23	Fri 24	Sat 25	Sun 26
Mon 27	Tue 28	Wed 29	Thu 30			

www.canitroid.es
Web para propietarios de
perros hipotiroideos



FELIMAZOLE

Control y precisión lo dicen todo de un gato sano.

Por ello, cuando el hipertiroidismo se lleva estas características vitales, requiere un tratamiento que pueda administrarse con precisión para restablecer el equilibrio.

Felimazole es un tratamiento que puede ajustarse poco a poco para dar un paso de gigante hacia una vida más saludable para el gato. Gracias a la dosificación flexible y precisa, usted determina el nivel exacto de control.

Los resultados pueden verse con el retorno de los niveles hormonales a la normalidad. Esto puede significar una transformación real de la calidad de vida para el animal y para el propietario también.

Los hechos que debe conocer

- Felimazole fue el primer fármaco registrado para el tratamiento del hipertiroidismo felino en Europa y ha estado tratando gatos desde 2002
- Felimazole contiene tiamazol (metimazol) que inhibe de forma reversible la enzima peroxidasa tiroidea y así controla el exceso de producción de T3 y T4
- Felimazole permite una dosificación flexible y precisa gracias a sus tres presentaciones 1,25 mg, 2,5 mg y 5 mg
- Con una dosis de inicio baja y pequeños ajustes de dosis, Felimazole le aporta la flexibilidad para manejar el hipertiroidismo y recuperar el equilibrio natural del paciente





FELIMAZOLE Tiamazol (metimazol)		Tratamiento del hipertiroidismo felino
 Felimazole 1,25 mg Envases de 100 comprimidos		
		
Felimazole 2,5 mg Envases de 100 comprimidos		
	Felimazole 5 mg Envases de 100 comprimidos	

Endocrinología

Muy pronto,
 el siguiente paso en el
control de precisión del hipertiroidismo felino

Felimazole 1,25 mg

Y todas las presentaciones de Felimazole
 ahora en prácticos **envases con blísters**



www.felimazole.es
 Web para propietarios de
 gatos hipertiroideos



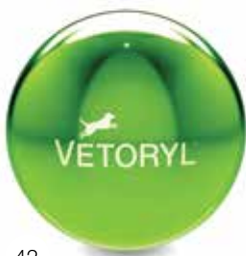
VETORYL

Lanzado en 2005, Vetoryl es un tratamiento para el síndrome de Cushing, una de las endocrinopatías más frecuentemente diagnosticadas en perros. Dechra cree que en cada perro con síndrome de Cushing hay una oportunidad de recuperar la salud y mejorar la vida. Gracias a la flexibilidad en la dosificación de Vetoryl, se puede controlar el hiperadrenocorticismismo de forma rápida.

Tanto para los propietarios como para sus mascotas, Vetoryl marca el retorno al perro saludable que pensaron que habían perdido. Esto significa una verdadera transformación en la calidad de vida, tanto en el paciente como en el propietario.

Los hechos que debe conocer

- Vetoryl es el único tratamiento farmacológico veterinario registrado en Europa para el **hiperadrenocorticismismo** canino tanto de origen pituitario como adrenal
- Vetoryl contiene **trilostano**, que inhibe de forma selectiva y reversible el sistema enzimático 3β -hidroxiesteroide deshidrogenasa, implicado en la síntesis de varios esteroides, incluyendo el cortisol y la aldosterona
- Vetoryl permite una dosificación flexible y precisa con sus tres presentaciones en cápsulas disponibles, **10 mg, 30 mg y 60 mg**, permitiendo controlar correctamente la enfermedad y mejorar la calidad de vida del perro.





VETORYL Trilostano		Tratamiento del hiperadreno- corticismo canino
Vetoryl 10 mg		
Envases de 30 cápsulas		
Vetoryl 30 mg		
Envases de 30 cápsulas		
Vetoryl 60 mg		
Envases de 30 cápsulas		

Endocrinología

NUEVO



NUEVA HERRAMIENTA DE DIAGNÓSTICO DEL CUSHING

Para mejorar la precisión a la hora de interpretar signos clínicos y resultados de pruebas



CORTISOL PRE-VETORYL

Descubra más sobre el protocolo de monitorización optimizado del tratamiento con Vetoryl

www.vetoryl.es
Web para propietarios de
perros con Cushing



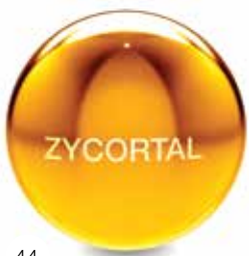
ZYCORTAL

En 2016 se lanzó Zycortal, un tratamiento eficaz en la lucha contra la enfermedad de Addison. También conocida como 'la gran imitadora', la enfermedad de Addison puede no siempre ser obvia. Pero con Zycortal, el tratamiento sí que lo es. Si ve a un mismo perro en la sala de espera constantemente, puede que una enfermedad de Addison se encuentre tras el patrón repetitivo de enfermedad.

Los signos clínicos del Addison se pueden parecer a muchas otras enfermedades, lo que hace que el diagnóstico de esta enfermedad potencialmente letal sea un reto. Pero con un diagnóstico temprano, un tratamiento apropiado y una monitorización cuidadosa, los perros con Addison pueden tener una vida larga y feliz. Es momento de mirar más allá de lo obvio. Es momento de estar más atento al Addison.

Los hechos que debe conocer

- Zycortal es el único producto veterinario registrado en Europa para el tratamiento del hipoadrenocorticismismo en perros
- Zycortal contiene pivalato de desoxicortona (DOCP) que es una hormona mineralocorticoide pura que regula los electrolitos y el equilibrio de agua, que se encuentran alterados en los casos de hipoadrenocorticismismo con deficiencia de mineralocorticoides
- Zycortal, una suspensión inyectable de liberación prolongada le da la confianza de que el hipoadrenocorticismismo va a estar controlado durante un periodo aproximado de un mes
- Su administración a largo plazo permite un control del hipoadrenocorticismismo primario, devolviendo la salud y la vitalidad al perro y restableciendo la calidad de vida que el Addison puede llevarse



ZYCORTAL
Pivalato de desoxicortona
(DOCP)

Tratamiento del
hipoadreno-
corticismo canino

Zycortal 25 mg/ml

Envase multidosis
de 4 ml



ARE YOU
ADDISON'S
AWARE?

www.zycortal.es
Web para propietarios de
perros con Addison



La gama Gastrointestinal de Dechra

MAROPITANT, ¿PICA?



MUCHO MENOS

Descubra más



NUEVO

APOVOMIN Apomorfina 3 mg/ml		Agente emético inyectable
Solución inyectable		
Envases multidosis de 5 ml		

PREVOMAX Maropitant 10 mg/ml		Antiemético inyectable
Solución inyectable		
Envase multidosis de 20 ml		

VOMEND Metoclopramida 10 mg/ml		Antiemético inyectable
Solución inyectable		
Envase multidosis de 10 ml		

Gastrointestinal

Sienta la diferencia

PREVOMAX

Una nueva formulación con maropitant
Inyección anti-emética de 10 mg/ml para perros y gatos

- Una nueva formulación con maropitant
- Con alcohol bencílico como conservante, (la inyección alternativa de maropitant se conserva en metacresol)
- Vida útil de 56 días una vez abierto
- Práctico envase de 20 ml

CATMALT

Malta felina para un mejor
tránsito intestinal



Génito-urinario

GESTOVEX



El método ideal para el control de la reproducción no deseada y la prevención de muchas patologías es siempre la esterilización quirúrgica. Sin embargo, hay situaciones en las que es necesario interrumpir el celo en perras o aplazarlo en perras y gatas. En estas ocasiones, Gestovex puede ser un buen aliado para el veterinario.

MYODINE

Myodine es laurato de nandrolona y está indicado para el uso en perros y gatos como tratamiento coadyuvante en enfermedades en las cuales el tratamiento anabolizante se considera beneficioso.



NUEVO

FINILAC Cabergolina		Inhibidor de la prolactina
Finilac 50 µg/ml		
Envases de 3, 10, 15 y 25 ml		

GESTOVEX Acetato de medroxiprogesterona		Interrupción y aplazamiento del celo
Gestovex 5 mg		
Envases de 20 comprimidos		

MYODINE Laurato de nandrolona		Anabolizante
Myodine 25 mg/ml		
Envases multidosis de 10 ml		



Génito-urinario

PREDNICORTONE

La prednisolona es un glucocorticoide que se prescribe en muchas ocasiones en medicina veterinaria para reducir la inflamación, suprimir el sistema inmunitario, tratar algunos tipos de cáncer y también de forma crónica como terapia de reemplazo en casos de hipoadrenocorticismismo.

Puede ser una medicación muy eficaz y beneficiosa pero es conveniente siempre administrarla a dosis bajas y durante un periodo lo más corto posible para reducir los efectos secundarios.

La prednisolona actúa imitando la acción del cortisol producido en la glándula adrenal y tiene efectos sobre prácticamente todos los tejidos del organismo.

La prednisona requiere un paso metabólico en el hígado para convertirse en la forma activa, la prednisolona. Los gatos tienen una capacidad limitada para convertir la prednisona en prednisolona y en algunos perros ocurre lo mismo.

Por este motivo, se considera que la prednisolona es el glucocorticoide preferido en clínica de pequeños animales.

El complemento ideal
en el tratamiento del
hipoadrenocorticismismo canino
con Zycortal



Glucocorticoides

Glucocorticoides sistémicos

PREDNICORTONE Prednisolona			Glucocorticoide de acción corta
Prednicortone 5 mg			
Envases de 30 comprimidos			
Prednicortone 20 mg			
Envases de 30 comprimidos			

Glucocorticoides tópicos

DERMANOLON Triamcinolona y ácido salicílico			Antiinflamatorio tópico
Suspensión en spray			
Envases de 75 ml			

NUEVO

RECICORT Triamcinolona y ácido salicílico			Tratamiento de la otitis no infecciosa
Gotas óticas			
Envases de 20 ml			

Glucocorticoides tópicos con antiinfecciosos

CANAURAL Ácido fusídico, frameticina, nistatina, prednisolona			Antibiótico y antiinflamatorio tópico
Gotas óticas en suspensión			
Envases de 15 ml			

ISADERM Ácido fusídico y betametasona			Antibiótico y antiinflamatorio tópico
Gel tópico			
Envases de 15 g			

Neurología



La epilepsia es la alteración neurológica crónica más común en la especie canina y afecta alrededor del 0,62% de los perros.

LIBROMIDE

Libromide contiene bromuro potásico (KBr) y está registrado para el control de la epilepsia refractaria en perros en combinación con Phenoleptil (fenobarbital). La terapia combinada de fenobarbital y bromuro potásico ha demostrado reducir el número y la gravedad de las convulsiones en perros con epilepsia idiopática refractaria.



PHENOLEPTIL

Phenoleptil, que contiene fenobarbital (FB), es un tratamiento de primera línea de la epilepsia canina. El fenobarbital es bien tolerado y eficaz como monoterapia en el 60-80% de perros con epilepsia idiopática.

LIBROMIDE Bromuro potásico		Tratamiento de la epilepsia canina
Libromide 325 mg		
Envases de 100 y 500 comprimidos		

NUEVO

PHENOLEPTIL Fenobarbital		Tratamiento de la epilepsia canina
Phenoleptil 25 mg		
Envases de 100 comprimidos		
Phenoleptil 100 mg		
Envases de 100 comprimidos		



Oftalmología

**Su
visión
es
nuestra
visión.**



En Dechra, abrimos los ojos a la oftalmología.

Nuestro nuevo producto, Ophtocycline, nos enfoca a aportar tratamientos eficaces y dirigidos para las infecciones oculares.

Combinado con el soporte de nuestra gama de oftalmología, aportamos una solución completa para la conjuntivitis bacteriana en la clínica.



OPHTOCYCLINE®

NUEVO

Pomada oftálmica antibiótica que contiene hidrocloreuro de clortetraciclina

Para el tratamiento de la queratitis, conjuntivitis y blefaritis provocadas por *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Proteus* spp. o *Pseudomonas* spp. sensibles a clortetraciclina.

Indicada para su uso en caballos, perros y gatos

Acción bacteriostática – interfiere con la síntesis de proteínas en las células bacterianas de división rápida y tiene efectos dependientes de tiempo y de concentración



NUEVO

OPHTOCYCLINE Clortetraciclina		Colirio antibiótico
Ophthocycline 10 mg/g		
Envases de 5 g		

PRODUCTOS OTC DE LA GAMA DE OFTALMOLOGÍA DE DECHRA			
Producto	Indicación	Presentación	Imagen del producto
CLEANOCULAR	Limpiador periocular para perros y gatos	Envase de 100 ml	
LUBRITHAL	Lubricante ocular	Envase de 10 g	

Otros Productos Dechra

CANERGY®

NUEVO

Canergy son comprimidos de propentofilina. La propentofilina ha demostrado aumentar el flujo sanguíneo, particularmente en el corazón y el músculo esquelético. Puede aumentar la actividad y la tolerancia al ejercicio en perros mayores.



Indicado para la mejora de la circulación sanguínea periférica y cerebral y mejora del aturdimiento, aletargamiento y comportamiento general en perros

NUEVO

CANERGY Propentofilina			Vasodilatador periférico
Canergy 100 mg			
Envases de 60 comprimidos			

EUTHASOL®

NUEVO

Euthasol es pentobarbital sódico indicado para la eutanasia de perros, gatos, conejos, roedores, bovinos, caballos, ovinos, caprinos y visones.

Para administración preferiblemente IV pero también apto para administración IC e IP.

Induce la pérdida inmediata de la conciencia (anestesia profunda) seguida, en dosis altas, de depresión rápida del centro respiratorio.

En poco tiempo se produce un paro respiratorio y una interrupción de la actividad cardíaca que lleva a la muerte.



NUEVO

EUTHASOL Pentobarbital sódico		Eutanásico
Euthasol 400 mg/ml		
Envases multidosis de 100 y 250 ml		

Línea Care de Higiene



LIMPIADORES ÓTICOS

CLEANAURAL CANINO

Para la limpieza regular del oído canino
pH neutro



CLEANAURAL FELINO

Para la limpieza regular del oído felino
pH neutro



CLEANAURAL SENSITIVE

Para la limpieza regular oídos sensibles
pH neutro

CUIDADO DE LA PIEL

CLEANDERMAL

Spray para la limpieza de la piel
Con clorhexidina al 0,05%



DERMALLAY NEUTRALE

Champú fisiológico con acondicionador
para perros y gatos
Apto para cachorros

MALTA FELINA

CATMALT

Malta felina para un mejor
tránsito intestinal



CUIDADO OCULAR

CLEANOCULAR

Solución para la limpieza del área
periocular



LUBRITHAL

Gel lubricante ocular



Alvegesic 10 mg/ml Solución inyectable para caballos, perros y gatos. Cada ml de solución inyectable contiene: Tartrato de butorfanol 14,58 mg (equivalente a 10,00 mg de butorfanol). Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: CABALLOS Como analgésico: Para el alivio del dolor abdominal de moderado a grave (alivia el dolor abdominal asociado con cólico de origen gastrointestinal). Como sedante: Para sedación tras la administración de determinados agonistas de los receptores alfa2-adrenérgicos (detomidina, romifidina). PERROS Como analgésico: Para el alivio del dolor visceral moderado. Como sedante: Para sedación en combinación con determinados agonistas de los receptores alfa2-adrenérgicos (detomidina). Como pre-anestésico: Para la pre-anestesia como agente único y en combinación con acepromazina. Como anestésico: Para anestesia en combinación con detomidina y ketamina. GATOS Como analgésico para el alivio del dolor moderado: Para analgesia preoperatoria en combinación con acepromazina/ketamina o xilazina/ketamina. Para analgesia postoperatoria tras pequeñas intervenciones quirúrgicas. Como sedante: Para sedación en combinación con determinados agonistas de los receptores alfa2-adrenérgicos (detomidina). Como anestésico: Para anestesia en combinación con detomidina y ketamina. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en animales con disfunción grave del hígado o los riñones. El uso de butorfanol está contraindicado en caso de daño cerebral o lesiones cerebrales orgánicas y en animales con enfermedad respiratoria obstructiva, disfunción cardíaca o estadios espásticos. Caballo: Combinación butorfanol/hidrocloruro de detomidina: No usar en animales gestantes. No usar en caballos con disritmia cardíaca o bradicardia preexistente. La combinación produce una disminución de la motilidad gastrointestinal y por consiguiente no debe ser utilizada en casos de cólico asociado con impacción fecal. Debido al posible efecto depresor del sistema respiratorio, el uso del medicamento veterinario está contraindicado en los caballos con enfisema. Combinación butorfanol/romifidina: La combinación no debe utilizarse durante el último mes de gestación. Advertencias especiales para cada especie de destino: El uso del butorfanol está indicado en caso de necesidad de analgesia de corta duración (caballos, perros) o de analgesia de duración corta a media (gatos). La seguridad del medicamento veterinario en cachorros y potros no ha sido establecida. El uso del medicamento veterinario en estos grupos deberá basarse en un análisis beneficio/riesgo efectuado por el veterinario responsable. No se produce sedación marcada en los gatos cuando se utiliza butorfanol como agente único. En gatos, la respuesta individual al butorfanol puede ser variable. En ausencia de una respuesta analgésica adecuada, se deberá utilizar un agente analgésico alternativo. En los gatos el aumento de la dosis no aumentará la intensidad o la duración de los efectos deseados. Tiempo(s) de espera: Caballos: Carne: Cero días - Leche: Cero horas. Titular de la autorización de puesta al mercado: Alvetra U. Werfft GmbH - Boltzmannsgasse 11 - A-1090 Viena - Austria. Número de registro: 2327ESP

Alfaxan Multidosis 10 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Composición: 1 ml contiene Alfaxalona 10 mg/ml. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino. Perros y gatos. Agente inductor anestésico previo a la anestesia inhalatoria. Anestésico único para la inducción y el mantenimiento de la anestesia en exploraciones o procedimientos quirúrgicos. Contraindicaciones: No usar en combinación con otros anestésicos intravenosos. No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa, o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: Las propiedades analgésicas de alfaxalona son limitadas, por lo tanto debe proporcionarse una analgesia perioperatoria apropiada en los casos en los que se prevea vayan a ser dolorosos. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En los estudios clínicos con el medicamento veterinario, la apnea post inducción, definida como un cese de la respiración durante 30 segundos o más, fue muy frecuentemente en los perros y los gatos. El 44 % de los perros y el 19 % de los gatos presentaron apnea postinducción. La duración media de la apnea en estos animales fue de 100 segundos en los perros y 60 segundos en los gatos. Por tanto, son necesarios el uso de intubación endotraqueal y la administración de oxígeno. Tiempo(s) de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Jurolex (Ireland) Limited The Black Church St. Mary's Place, Dublin D07 P4AX, Irlanda. Número(s) de la autorización de comercialización: 3744 ESP

Amoxicibactin 50 mg comprimidos para perros y gatos, Amoxicibactin 250 mg comprimidos para perros y Amoxicibactin 500 mg comprimidos para perros. Composición (principios activos): Cada comprimido de Amoxicibactin 50 mg contiene 50 mg de amoxicilina (correspondientes a 57,50 mg de trihidrato de amoxicilina). Cada comprimido de Amoxicibactin 250 mg contiene 250 mg de amoxicilina (correspondientes a 287,50 mg de trihidrato de amoxicilina). Cada comprimido de Amoxicibactin 500 mg contiene 500 mg de amoxicilina (correspondientes a 575 mg de trihidrato de amoxicilina). Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Para el tratamiento de infecciones primarias y secundarias de las vías respiratorias, como rinitis causadas por *Pasteurella* spp. y *Streptococcus* spp. y bronconeumonías causadas por *Pasteurella* spp., *Escherichia coli* y cocos Gram-positivos. Para el tratamiento de infecciones primarias del tracto urogenital, como pielonifritis e infecciones del tracto urinario inferior causadas por *Escherichia coli*, *Proteus* spp. y cocos Gram-positivos, endometritis causadas por *Escherichia coli*, *Streptococcus canis* y *Proteus* spp. y vaginitis resultantes de infecciones mixtas. Para el tratamiento de mastitis causadas por cocos Gram-positivos y *Escherichia coli*. Para el tratamiento de infecciones cutáneas locales causadas por *Streptococcus* spp. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a las penicilinas u otras sustancias del grupo de los β -lactámicos o a algún excipiente. No administrar a jerbos, cobayas, hamsters, conejos ni chinchillas. No usar en animales con disfunción renal grave acompañada de anuria u oliguria. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Tras la administración del medicamento veterinario, pueden producirse síntomas gastrointestinales leves (diarrea y vómitos). Pueden producirse ocasionalmente reacciones de hipersensibilidad (reacciones alérgicas cutáneas, anafilaxia). En estos casos, se debe suspender la administración y suministrar un tratamiento sintomático. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos Número de registro: Amoxicibactin 50 mg 3188 ESP, Amoxicibactin 250 mg 3189 ESP y Amoxicibactin 500 mg 3190 ESP.

Anesketin 100 mg/ml solución inyectable para perros, gatos y equino. Cada ml contiene ketamina 100 mg (equivalente a clorhidrato de ketamina 115,4 mg/ml). Indicaciones de uso: El medicamento puede utilizarse como agente único con fines de inmovilización y en procedimientos quirúrgicos menores que no requieran relajación muscular en gatos domésticos. El medicamento también puede utilizarse para inducir anestesia: a) conjuntamente con butorfanol y detomidina en perros y gatos, b) conjuntamente con xilacina en perros, gatos y equino, c) conjuntamente con detomidina en equino, d) conjuntamente con romifidina en equino. Contraindicaciones: No usar en animales con insuficiencia hepática o renal. No usar ketamina como agente único a equino ni a perros. No usar en animales con descompensación cardíaca grave, hipertensión arterial aparente o glaucoma. No usar en animales con eclampsia o preeclampsia. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a cualquiera de los excipientes. Advertencias especiales para cada especie de destino: En caso de intervenciones quirúrgicas mayores y muy dolorosas, así como para el mantenimiento de la anestesia, se requiere la combinación con anestésicos inyectables o inhalados. Dado que la ketamina por sí sola no permite alcanzar el grado de relajación muscular necesario para un procedimiento quirúrgico, deberán utilizarse otros relajantes musculares de manera concomitante. Para mejorar la anestesia o prolongar su efecto, la ketamina puede combinarse con agonistas de los receptores α_2 , anestésicos, analgésicos neurolepticos, tranquilizantes y agentes anestésicos inhalados. Debe destacarse que el tiempo hasta pleno efecto puede prolongarse si se utiliza la vía de administración subcutánea en gatos. Se ha observado que una pequeña proporción de animales son resistentes a las dosis normales de ketamina como agente anestésico. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): La ketamina aumenta la frecuencia cardíaca y la tensión arterial con la consiguiente tendencia a la diátesis hemorrágica. En gatos y perros, los ojos permanecen abiertos con midriasis y nistagmo. La inyección intramuscular puede causar algo de dolor. La ketamina causa depresión respiratoria dependiente de la dosis, que a su vez puede conducir a una parada respiratoria, sobre todo en gatos. Este efecto puede agravarse por la combinación con medicamentos que causen depresión respiratoria. La ketamina aumenta el tono de los músculos esqueléticos en raras ocasiones. Se han descrito fasciculaciones y convulsiones tónicas leves en gatos a las dosis recomendadas. Aunque estos efectos remiten de manera espontánea, pueden prevenirse mediante premedicación con acepromazina o xilacina, o controlarse mediante la administración de acepromazina o barbitúricos de acción ultrarrápida en dosis bajas. Durante la recuperación pueden producirse reacciones emergentes (ataxia, hipersensibilidad a estímulos, nerviosismo) en raras ocasiones. Muy raramente la ketamina puede provocar hipertermia en perros y gatos. Muy raramente la ketamina puede provocar la salivación en gatos. Tiempo de retirada: Equino: Carne: 1 día. Leche: 1 día. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Bajos. Número de registro: 2834 ESP

Apovomil 3 mg/ml solución inyectable para perros. 1 ml contiene: hidrocloruro de apomorfina hemihidratado 3,00 mg (equivalente a apomorfina 2,56 mg) Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Perros. Inducción del vómito. Contraindicaciones: No usar en gatos. No usar en caso de depresión del sistema nervioso central (SNC). No usar en caso de ingestión de agentes cáusticos (ácidos o álcalis), productos espumosos, sustancias volátiles, disolventes orgánicos u objetos cortantes (p. ej. cristal). No usar en animales hipóxicos, diséicos, con convulsiones, hiperexcitados, extremadamente débiles, atáxicos, en estado comatoso, sin reflejos faríngeos normales o que sufran otros trastornos neurológicos marcados que podrían provocar neumonía por aspiración. No usar en caso de insuficiencia circulatoria, estado de shock y anestesia. No usar en animales tratados previamente con antagonistas de la dopamina (neurolepticos). No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: Los esfuerzos expulsivos, con o sin vómito, se suelen observar transcurridos de 2 a 15 minutos desde la inyección del medicamento veterinario y pueden durar entre 2 minutos y 2,5 horas. Si después de una única inyección no se ha inducido el vómito, no repetir la administración porque no será eficaz y puede provocar signos de toxicidad. Tiempos de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Holanda número(s) de la autorización de comercialización: 3740 ESP

Benakor 5 mg y 20 mg comprimidos para perros. Composición (principios activos): Cada comprimido de Benakor 5 mg contiene 5 mg de hidrocloruro de benazepril. Cada comprimido de Benakor 20 mg contiene 20 mg de hidrocloruro de benazepril. Indicaciones de uso: Perros. Tratamiento de la insuficiencia cardíaca congestiva. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en casos de hipotensión, hipovolemia, hiponatremia o fallo renal agudo. No usar en casos de caída del gasto cardíaco debido a estenosis aórtica o pulmonar. No usar durante la gestación ni la lactancia (sección 4.7). Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En ensayos clínicos doble ciego en perros con insuficiencia cardíaca congestiva, el hidrocloruro de benazepril fue bien tolerado, con una incidencia de reacciones adversas más baja que la observada en los perros tratados con placebo. Un pequeño número de perros puede presentar vómitos, falta de coordinación o signos de fatiga transitorios. En perros con enfermedad renal crónica, el medicamento podría aumentar las concentraciones de creatinina plasmática al inicio del tratamiento. Un incremento moderado de las concentraciones de creatinina plasmática tras la administración de inhibidores de la ECA es compatible con la reducción de la hipertensión glomerular inducida por estos agentes, y por tanto no necesariamente una razón para interrumpir el tratamiento en ausencia de otros signos. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: 1946 ESP (Benakor 5 mg), 1947 ESP (Benakor 20 mg).

Buprenodale Multidosis 0,3 mg/ml solución inyectable para perros, gatos y equino. Cada ml contiene: Buprenorfina 0,3 mg. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Analgesia postoperatoria en perros y gatos. Analgesia postoperatoria, en combinación con sedantes, en caballos. Potenciación de los efectos sedantes de agentes que actúan a nivel central en perros y caballos. Contraindicaciones: No administrar por vía intratecal o peridural. No usar preoperatoriamente en cesáreas (véase la sección 4.7). No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Puede producirse salivación, bradicardia, hipotermia, agitación, deshidratación y miosis en perros, y raramente, hipersensibilidad y taquicardia. Se produce con frecuencia, en gatos, midriasis y signos de euforia (ronroneo, deambulación y restregamiento excesivos), que se resolverán en un plazo de 24 horas. La buprenorfina puede causar ocasionalmente depresión respiratoria; véase la sección 4.5. En caballos, cuando se utiliza en la forma propuesta con sedantes o tranquilizantes, la excitación es mínima, pero puede observarse ocasionalmente ataxia. En raras ocasiones se han observado cólicos. En caballos, el uso de la buprenorfina sin el uso previo de agentes sedantes puede causar excitación y actividad locomotora espontánea. Tiempo(s) de espera: No procede. Este medicamento no está autorizado para su uso en caballos destinados al consumo humano. Titular de la autorización de comercialización: Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Países Bajos. Número(s) de la autorización de comercialización: 2900 ESP

Canaural gotas óticas en suspensión para perros y gatos. Composición: Un ml contiene: Fusidato de dietanolamina 5,0 mg (equivalente a 4,2 mg/g de ácido fusídico), Sulfato de frameticina 5,0 mg (equivalente a 4,3 mg/g de frameticina base), Nistatina 10.000 U.I., Prednisolona 2,5 mg. Indicaciones de uso: Tratamiento de las otitis externas y dermatitis de los perros y gatos, originadas por levaduras, hongos y bacterias Gram-positivas y Gram-negativas sensibles y ácaros de los oídos, entre otros: Levaduras y hongos: Candida spp., Malassezia pachydermatis, Bacterias Gram-positivas: Staphylococcus spp., Streptococcus spp., Corynebacterium spp., Bacterias Gram-negativas: Pseudomonas aeruginosa, Proteus spp., Ácaros de los oídos: Otodectes cynotis. Contraindicaciones: No usar en caso de perforación del tímpano. No usar en casos de heridas o quemaduras en la piel. No usar en caso de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes. Su uso no está recomendado durante la gestación. Advertencias especiales para cada especie de destino: Las otitis fúngicas y bacterianas suelen ser infecciones de naturaleza secundaria y por tanto es conveniente realizar un diagnóstico adecuado para determinar los factores primarios involucrados. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Pueden aparecer reacciones de hipersensibilidad. La utilización prolongada y frecuente de antiinflamatorios corticosteroides puede ocasionar efectos adversos locales y sistémicos. Estos incluyen supresión de la función adrenal y retraso en la curación de las infecciones existentes. Muy raramente, el uso de este producto podría asociarse con un deterioro auditivo o sordera. En este caso el tratamiento debe interrumpirse. Tiempo de

retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Dechra Veterinary Products A/S - Mekuvej 9 DK-7171 Uldum - Dinamarca. Número de registro: 2448 ESP

Canery 100 mg comprimidos para perros. Composición: Un comprimido contiene Propentofina 100 mg. Indicaciones de uso: Para la mejora de la circulación sanguínea vascular periférica y cerebral. Para la mejora del embotamiento mental, el letargo y la conducta en general de los perros. Contraindicaciones: Véase la sección 4.7. No usar en los perros con un peso inferior a 5 kg. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Precauciones especiales para su uso en animales: Las enfermedades específicas (p. ej., nefropatía) deben tratarse como corresponde. Debe prestarse consideración a la racionalización de la medicación de los perros que ya reciben tratamiento para una insuficiencia cardíaca congestiva o una broncopatía. En caso de insuficiencia renal, debe reducirse la dosis. Precauciones especiales que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: Debe tenerse cuidado para evitar la ingestión accidental. En caso de ingestión accidental de los comprimidos, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Lávese las manos después del uso. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: The Vet Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater. Países Bajos. Número(s) de la autorización de comercialización: 3259 ESP

Canitroid sabor comprimidos para perros. Composición: Un comprimido de Canitroid Sabor 200 microgramos contiene: 200 microgramos de levotiroxina sódica por comprimido, equivalente a 194 microgramos de levotiroxina. Un comprimido de Canitroid Sabor 400 microgramos contiene: 400 microgramos de levotiroxina sódica por comprimido, equivalente a 389 microgramos de levotiroxina. Indicaciones de uso: Para el tratamiento del hipotiroidismo en perros. Contraindicaciones: No usar en perros con insuficiencia suprarrenal sin corregir. No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la levotiroxina sódica o a cualquiera de los excipientes. Advertencias especiales para cada especie de destino: Debe confirmarse el diagnóstico de hipotiroidismo mediante las analíticas pertinentes. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): El restablecimiento de la actividad física puede desenmascarar o intensificar otras afecciones como la artrosis. Las reacciones adversas asociadas al tratamiento con hormonas tiroideas se deben, por lo general, a una sobredosis terapéutica y corresponden a los síntomas del hipertiroidismo. Véase también la sección 4.10. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health B.V. - Handelsweg 25, 5531 AE Bladel - Países Bajos. Número de registro: 2473 ESP (Canitroid Sabor 200 microgramos) y 2474 ESP (Canitroid Sabor 400 microgramos)

Cardisure sabor 1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg y 10 mg comprimidos para perros. Composición (principios activos): Cada comprimido de Cardisure Sabor 1,25 mg contiene 1,25 mg de pimobendan. Cada comprimido de Cardisure Sabor 2,5 mg contiene 2,5 mg de pimobendan. Cada comprimido de Cardisure Sabor 5 mg contiene 5 mg de pimobendan. Cada comprimido de Cardisure Sabor 10 mg contiene 10 mg de pimobendan. Indicaciones de uso: Para el tratamiento de la insuficiencia cardíaca congestiva canina derivada de una insuficiencia valvular (regurgitación mitral y/o tricúspide) o cardiomiopatía dilatada. Contraindicaciones: No administrar en casos de cardiomiopatías hipertróficas o de condiciones clínicas en las que no sea posible un aumento del gasto cardíaco por razones funcionales o anatómicas (por ejemplo, estenosis aórtica). Advertencia(s) especial(es) para cada especie de destino: El medicamento debe administrarse con el estómago vacío, por lo menos una hora antes de cada comida, en caso contrario se verá reducida su absorción. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En raras ocasiones puede provocar un moderado efecto cronotrópico positivo y vómitos. No obstante, son efectos dosis-dependientes y pueden evitarse reduciendo la dosis. En raras ocasiones se ha observado diarrea transitoria, anorexia o letargo. Aunque no se ha demostrado claramente una relación con pimobendan, en casos muy raros, se han observado efectos sobre la homeostasia primaria (petequias en las mucosas, hemorragias subcutáneas) durante el tratamiento. Estos efectos desaparecen cuando se retira el tratamiento. En raras ocasiones, se ha observado un aumento de regurgitación mitral durante el tratamiento crónico con pimobendan en perros con la enfermedad de la válvula mitral. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health BV - Handelsweg 25, 5531 AE Bladel - Países Bajos - Tel: +31 497 544300 - Fax: +31 497 544302. Número de registro: 2520 ESP (Cardisure Sabor 1,25 mg), 2521 ESP (Cardisure Sabor 2,5 mg), 2522 ESP (Cardisure Sabor 5 mg), 2523 ESP (Cardisure Sabor 10 mg)

Carporal 40 mg Y 160 mg comprimidos para perros. Composición: Cada comprimido de Carporal 40 mg contiene 40 mg de carprofeno. Cada comprimido de Carporal 160 mg contiene 160 mg de carprofeno. Indicaciones de uso: Perros. Reducción de la inflamación y el dolor causados por trastornos musculoesqueléticos y enfermedades articulares degenerativas. Como terapia de seguimiento a la analgesia parenteral en el tratamiento del dolor posoperatorio. Contraindicaciones: No usar en gatos. No usar en perras gestantes o en lactación. No usar en perros menores de 4 meses. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en perros con enfermedad cardíaca, hepática o renal, en circunstancias en las que exista la posibilidad de ulceración o sangrado gastrointestinal o donde haya evidencia de discrasia sanguínea. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Se han notificado efectos adversos típicamente asociados con los AINEs, como vómitos, deposiciones blandas/diarrea, sangre oculta en heces, pérdida del apetito y letargo. Estas reacciones adversas ocurren generalmente en la primera semana de tratamiento en la mayoría de los casos son transitorias y desaparecen tras la finalización del tratamiento, pero en casos muy raros pueden ser graves o mortales. Si se producen reacciones adversas, se debe suspender el uso del medicamento veterinario y consultar con un veterinario. Tal como ocurre con otros AINEs, existe un riesgo de que se produzcan efectos adversos renales o idiosincrásicos hepáticos raros. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: The Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: Carporal 40 mg 3267 ESP / Carporal 160 mg 3268 ESP.

Carprofenol 50 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Composición: Cada ml contiene 50 mg de carprofeno. Indicaciones de uso: Perro: para controlar el dolor y la inflamación postoperatorios tras la cirugía ortopédica y de tejidos blandos (incluida la intraocular). Gato: para controlar el dolor postoperatorio tras la cirugía. Contraindicaciones: No usar en animales con enfermedades cardíacas, hepáticas o renales o problemas gastrointestinales cuando exista la posibilidad de úlcera o hemorragia gastrointestinal, o hipersensibilidad al carprofeno, a cualquier otro AINE o a cualquiera de sus excipientes. No administrar mediante inyección intramuscular. No usar tras una cirugía asociada a una considerable pérdida de sangre. No usar en gatos en repetidas ocasiones. No usar en gatos de menos de 5 meses de edad. No usar en perros de menos de 10 semanas de edad. Véase también la sección 4.7, ya que el medicamento está contraindicado durante la gestación o lactancia. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Se han observado reacciones adversas típicas de los AINEs como vómitos, heces blandas/diarrea, sangre oculta en las heces, pérdida del apetito y letargia. Estas reacciones adversas son transitorias en la mayoría de los casos y desaparecen tras finalizar el tratamiento, aunque en casos muy raros pueden ser graves o mortales. En caso de que se produzcan reacciones adversas, deje de utilizar el medicamento y consulte con un veterinario. Al igual que con otros AINEs, existe un riesgo de reacciones adversas raras renales, hepáticas de tipo idiosincrásico o del tubo digestivo. Raramente, se deben observar reacciones en la zona de inyección tras una inyección subcutánea. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: The Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: 2881 ESP.

Cefabactin 50 mg, 250 mg, 500 mg y 1000 mg comprimidos para perros y gatos. Composición (principios activos): Cada comprimido de Cefabactin 50mg contiene 50 mg de Cefalexina (como cefalexina monohidrato). Cada comprimido de Cefabactin 250mg contiene 250 mg de Cefalexina (como cefalexina monohidrato). Cada comprimido de Cefabactin 500mg contiene 500 mg de Cefalexina (como cefalexina monohidrato). Cada comprimido de Cefabactin 1000 mg contiene 1000 mg de Cefalexina (como cefalexina monohidrato). 1000 mg de Cefalexina (como cefalexina monohidrato). Indicaciones de uso: Tratamiento de infecciones en perros y gatos provocadas por bacterias sensibles a la cefalexina, como: Infecciones respiratorias, en particular bronconeumonías, provocadas por *Staphylococcus aureus*, *Streptococcus* spp., *Escherichia coli* y *Klebsiella* spp. Infecciones del tracto urinario provocadas por *Escherichia coli*, *Proteus* spp. y *Staphylococcus* spp. Infecciones cutáneas en gatos provocadas por *Staphylococcus* spp. y *Streptococcus* spp. e infecciones cutáneas en perros provocadas por *Staphylococcus* spp. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa, a otras cefalosporinas, a otras sustancias del grupo de los betalactámicos o a alguno de los excipientes. No usar en conejos, cobayas, hámsteres o jerbos. Advertencias especiales: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En los gatos, se han observado vómitos y diarreas leves y transitorias muy frecuentemente, incluso con la pauta posológica más débil recomendada. Estos síntomas fueron reversibles para la mayoría de los gatos sin que fuera necesario un tratamiento sintomático. Se han observado vómitos, en algunas ocasiones, en perros tratados con medicamentos que contienen cefalexina. Como ocurre con otros antibióticos, pueden producir diarreas. En caso de vómitos y diarreas recidivantes, se debe interrumpir el tratamiento y buscar atención veterinaria. Puede producirse letargo. En raras ocasiones, puede producirse hipersensibilidad. En caso de reacción de hipersensibilidad, se debe interrumpir el tratamiento. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: The Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: Cefabactin 50 mg 3476 ESP, Cefabactin 250 mg 3477 ESP, Cefabactin 500 mg 3478 ESP y Cefabactin 1000 mg 3479 ESP.

Clavubactin 50/12,5 mg comprimidos para perros y gatos. Clavubactin 250/62,5 mg comprimidos para perros y Clavubactin 500/125 mg comprimidos para perros. Composición: cada comprimido de Clavubactin 50/12,5 mg contiene: Amoxicilina (como amoxicilina trihidrato) 50 mg y Ácido clavulánico (como clavulanato potásico) 12,5 mg. cada comprimido de Clavubactin 250/62,5 mg contiene: Amoxicilina (como amoxicilina trihidrato) 250 mg y Ácido clavulánico (como clavulanato potásico) 62,5 mg. cada comprimido de Clavubactin 500/125 mg contiene: Amoxicilina (como amoxicilina trihidrato) 500 mg y Ácido clavulánico (como clavulanato potásico) 125 mg. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Tratamiento de infecciones en gatos y perros causadas por bacterias sensibles a la amoxicilina en combinación con ácido clavulánico, en particular: Infecciones cutáneas (entre las que se incluyen piodermas superficiales y profundas) asociadas a *Staphylococcus* spp. (entre los que se incluyen las cepas productoras de beta-lactamasas) y *Streptococcus* spp. Infecciones del tracto urinario asociadas a *Staphylococcus* spp. (inclusive cepas productoras de beta-lactamasas), *Streptococcus* spp., *Escherichia coli* (inclusive cepas productoras de beta-lactamasas), *Fusobacterium necrophorum* y *Proteus* spp. Infecciones del tracto respiratorio asociadas a *Staphylococcus* spp. (inclusive cepas productoras de beta-lactamasas), *Streptococcus* y al género *Pasteurella*. Infecciones del tracto gastrointestinal asociadas a *Escherichia coli* (inclusive cepas productoras de beta-lactamasas), y *Proteus* spp. Infecciones de la cavidad bucal (membrana mucosa) asociadas a *Clostridium* spp., *Corynebacterium* spp., *Staphylococcus* spp. (inclusive cepas productoras de betalactamasas), *Streptococcus* spp., *Bacteroides* spp. (inclusive cepas productoras de betalactamasas), *Fusobacterium necrophorum* y *Pasteurella* spp. Contraindicaciones: No usar en animales con hipersensibilidad conocida a la penicilina o a otras sustancias del grupo beta-lactámicos o a algún excipiente. No usar en disfunción grave de los riñones acompañada por anuria y oliguria. No usar en conejos, cobayas, hámsteres, chinchillas ni jerbos. No usar en caso de resistencia conocida a la combinación. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna conocida. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Pueden aparecer síntomas gastrointestinales leves (diarrea, náuseas y vómito) tras la administración del medicamento veterinario. Pueden aparecer ocasionalmente reacciones alérgicas (reacciones cutáneas, anafilaxia). En estos casos, se deberá interrumpir la administración y proporcionar un tratamiento sintomático. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: The Vet Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Países Bajos +31 (0)348 565858 +31 (0)348 565454 info@levetpharma.com Número(s) de la autorización de comercialización: Clavubactin 50/12,5: 2221 ESP / Clavubactin 250/62,5: 2222 ESP / Clavubactin 500/125 2223 ESP

Clavudale 40 mg/10 mg comprimidos para gatos y perros, Clavudale 200 mg/50 mg comprimidos para perros y Clavudale 400 mg/100 mg comprimidos para perros. Composición (principios activos): Cada comprimido de Clavudale 40 mg/10 mg contiene 40 mg de amoxicilina (como trihidrato de amoxicilina) y 10 mg de ácido clavulánico (como clavulanato de potasio). Cada comprimido de Clavudale 200 mg/50 mg contiene 200 mg de amoxicilina (como trihidrato de amoxicilina) y 50 mg de ácido clavulánico (como clavulanato de potasio). Cada comprimido de Clavudale 400 mg/100 mg contiene 400 mg de amoxicilina (como trihidrato de amoxicilina) y 100 mg de ácido clavulánico (como clavulanato de potasio). Indicaciones de uso: Para el tratamiento de infecciones bacterianas sensibles a la amoxicilina en combinación con el ácido clavulánico, cuando la experiencia clínica y/o las pruebas de sensibilidad indiquen que el medicamento veterinario es el fármaco de elección. Entre los usos figuran: Infecciones de la piel (incluyendo piodermas profundas y superficiales) asociadas a *Staphylococcus* spp y *Streptococcus* spp; Infecciones de la cavidad oral (membrana mucosa) asociadas a *Clostridium* spp, *Corynebacterium* spp, *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Bacteroides* spp, y *Pasteurella* spp; Infecciones del tracto urinario asociadas a *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp, *Escherichia coli* y *Proteus mirabilis*.; Infecciones del tracto respiratorio asociadas a *Staphylococcus* spp, *Streptococcus* spp y *Pasteurella* spp; Infecciones

gastrointestinales asociadas a *Escherichia coli* y *Proteus mirabilis*. Contraindicaciones: No usar en conejos, cobayas, hámsteres ni jerbos. No usar en animales con hipersensibilidad conocida a la penicilina o a sustancias del grupo de los beta-lactámicos o a algún excipiente. No usar en animales con oliguria o anuria asociada a disfunción renal. No usar en casos de resistencia conocida a la combinación de amoxicilina y ácido clavulánico. Advertencias especiales: Ninguna conocida. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Pueden producirse signos gastrointestinales leves (diarrea y vómitos) después de la administración del medicamento veterinario. Ocasionalmente pueden producirse reacciones alérgicas (reacciones cutáneas, anafilaxia), discrasias sanguíneas y colitis. En estos casos, suspenda la administración y suministre tratamiento sintomático. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Países Bajos. Número de registro: Clavudale 40 mg/10 mg 2436 ESP, Clavudale 200 mg/50 mg 2437 ESP y Clavudale 400 mg/100 mg 2438 ESP.

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solución para pulverización cutánea para perros y gatos. Composición: cada ml contiene Acetónido de triamcinolona 1,77 mg y Ácido salicílico 17,7 mg. Indicaciones de uso: Perros y gatos. Tratamiento sintomático de la dermatitis seborreica. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a los corticosteroides, al ácido salicílico o a algún excipiente. No usar sobre úlceras cutáneas. No usar en perros con demodicosis. No administrar a animales de peso corporal inferior a 3,5 kg. Advertencias especiales para cada especie de destino: Al inicio del tratamiento, deben eliminarse los detritos descamativos o exfoliativos existentes. Es posible que haya que recortar el pelo que circunda o recubre las lesiones para permitir que el medicamento veterinario alcance la piel afectada. La dermatitis seborreica puede ser un trastorno primario, pero también puede ocurrir como consecuencia de trastornos o procesos patológicos subyacentes (p. ej., trastornos alérgicos, trastornos endocrinos, neoplasias). Además, es frecuente que se produzcan infecciones (bacterianas, parasitarias o fúngicas) de forma concomitante con la dermatitis seborreica. Por lo tanto, es esencial identificar todo proceso patológico subyacente e iniciar tratamiento específico para el mismo, si se considera necesario. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Se sabe que el uso prolongado y extenso de preparaciones tóxicas de corticosteroides desencadena efectos locales y sistémicos, incluidos supresión de la función adrenal, adelgazamiento de la epidermis y retraso de la curación. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos Número de registro: 3523 ESP.

Diatrim 200 mg/ml + 40 mg/ml solución inyectable. 1 ml contiene sulfadiazina 200 mg y trimetoprim 40 mg. Indicaciones de uso: Perros, gatos, bovino y porcino. Tratamiento de infecciones causadas o asociadas a organismos sensibles a la combinación trimetoprim sulfadiazina. Contraindicaciones: No usar en casos de hipersensibilidad a las sustancias activas o a algún excipiente. No usar en animales que presenten enfermedades hepáticas o renales graves o discrasia sanguínea. No usar en caso de ingesta reducida de agua o pérdidas de líquidos corporales. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados) se han observado casos de shock anafiláctico (potencialmente fatal) después de administrar preparaciones de sulfamida potenciadas, mayoritariamente tras la inyección intravenosa. Para su administración intravenosa, el medicamento debe calentarse hasta la temperatura corporal e inyectarse lentamente durante un periodo de tiempo tan prolongado como sea razonablemente factible. Ante la aparición de los primeros signos de intolerancia deberá interrumpirse la inyección e iniciar el tratamiento contra el shock. Tiempo de espera: Bovino: Carne: 12 días. Leche: 48 horas. Porcino: Carne: 20 días. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: 3622 ESP.

Doxybactin 50 mg comprimidos para perros y gatos, Doxybactin 200 mg y Doxybactin 400 mg comprimidos para perros. Cada comprimido de Doxybactin 50 mg contiene 50 mg de doxiciclina. Cada comprimido de Doxybactin 200 mg contiene 200 mg de doxiciclina. Cada comprimido de Doxybactin 400 mg contiene 400 mg de doxiciclina. Indicaciones de uso: Tratamiento de las enfermedades siguientes causadas por bacterias sensibles a la doxiciclina: Rinitis provocada por *Bordetella bronchiseptica* y *Pasteurella* spp.; Bronconeumonía provocada por *Bordetella* spp. y *Pasteurella* spp.; Nefritis intersticial provocada por *Leptospira* spp. Contraindicaciones: No usar en caso de trastornos hepáticos. No usar en caso de hipersensibilidad a la espiromicina, el metronidazol o a algún excipiente. No usar de manera concomitante con antibióticos bactericidas. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Después de la terapia con doxiciclina se han notificado como efectos adversos trastornos gastrointestinales como vómito, diarrea y esofagitis. En animales muy jóvenes se puede producir una pigmentación de los dientes por la formación de un complejo de tetraciclina y fosfato de calcio. Después de la exposición a la luz solar intensa pueden producirse reacciones de hipersensibilidad, fotosensibilidad y, en casos excepcionales, fotodermatitis. Es conocido que con el uso de otras tetraciclinas se produce un retraso en el crecimiento esquelético de los animales jóvenes (reversible después de suspender la terapia). Este retraso también se puede producir después de la administración de doxiciclina. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: Doxybactin 50 mg 3578 ESP, Doxybactin 200 mg 3579 ESP, Doxybactin 400 mg 3580 ESP.

Euthasol 400 mg/ml solución inyectable. Composición: Cada ml contiene Pentobarbital sódico 400 mg (equivalente a 364,6 mg de pentobarbital). Especies de destino: Perros, gatos, roedores, conejos, bovino, ovino, caprino, caballos y visones. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Eutanasia. Contraindicaciones: No utilizar para la anestesia. Precauciones especiales para su uso en animales: - La vía de administración intravenosa debe ser la vía de elección y debe aplicarse suficiente sedación, si el veterinario lo considera necesario. La premedicación para caballos y para bovino es obligatoria. Cuando no sea posible la administración por vía intravenosa, y únicamente después de una sedación profunda del animal, el medicamento veterinario puede administrarse por vía intracardíaca en las especies mencionadas. Otra posibilidad, solo en animales pequeños y después de la sedación adecuada, es la administración por vía intraperitoneal. En caballos y bovino debe usarse una premedicación con un sedante adecuado, que produzca una sedación profunda antes de la eutanasia y se debe disponer de un método de eutanasia alternativo. En caso de administración accidental a un animal al que no se quisiera practicar la eutanasia, las medidas correctas a adoptar son la respiración asistida, la terapia con oxígeno y el uso de analépticos. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales: El pentobarbital es un potente hipnótico y sedante y por lo tanto, potencialmente tóxico para el ser humano. Puede ser absorbido a nivel sistémico a través de la piel, y también, si es tragado. Debe prestarse especial atención para evitar la ingestión y la autoinyección de forma accidental. No llevar este medicamento en una jeringa precargada. La absorción sistémica (incluyendo la absorción a través de la piel o de los ojos) de pentobarbital provocan sedación, inducción del sueño y depresión respiratoria y del SNC. Además, este medicamento puede ser irritante para los ojos y puede causar irritación de la piel así como reacciones de hipersensibilidad (debido a la presencia de pentobarbital). No se puede excluir toxicidad embrionaria. Evite el contacto directo con la piel y los ojos, incluyendo el contacto mano-a-ojo. Este medicamento es inflamable, manténgalo alejado de fuentes de ignición. No fume, coma o beba mientras manipula este medicamento. Evitar la auto-inyección accidental y la inyección accidental a un segundo profesional cuando se administre el medicamento. Las personas con hipersensibilidad conocida al pentobarbital deben evitar el contacto con este medicamento veterinario. Manipular el medicamento con el mayor cuidado, especialmente mujeres embarazadas y mujeres en período de lactancia. Use guantes protectores. Este medicamento sólo puede ser administrado por veterinarios y debe utilizarse únicamente en presencia de otro profesional que pueda ayudar en caso de exposición accidental. Instruir al profesional si no es un profesional médico acerca de los riesgos del medicamento. En caso de derrame accidental sobre la piel o en los ojos lavar inmediatamente con abundante agua. Si ha habido contacto grave en la piel o los ojos, o en caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. En caso de ingestión accidental, lávese la boca y acuda al médico inmediatamente. NO CONDUZCA, ya que puede aparecer sedación. Información para el profesional de la salud en caso de exposición: Las medidas de emergencia deben ser dirigidas hacia el mantenimiento de la respiración y de la función cardíaca. En casos de intoxicación grave puede ser necesario acelerar la eliminación de barbitúrico absorbido. La concentración de pentobarbital en el medicamento es tal que una inyección accidental o la ingestión de cantidades tan pequeñas como 1 ml en el hombre adulto puede tener graves efectos sobre el sistema nervioso central. Una dosis de pentobarbital sódico de 1 g (equivalente a 2,5 ml del medicamento veterinario) ha demostrado ser mortal para el ser humano. Se debe instaurar un tratamiento sintomático con los cuidados intensivos adecuados y el mantenimiento de la función respiratoria. Tiempo(s) de espera: Se tomarán las medidas adecuadas para garantizar que los cuerpos de los animales muertos tratados con este medicamento veterinario y los subproductos de estos animales no entren en la cadena alimentaria y no se utilicen para el consumo humano o animal. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Países Bajos. Número(s) de la autorización de comercialización: 2455 ESP.

Felimazole 1,25 mg, 2,5 mg y 5 mg comprimidos recubiertos para gatos. Cada comprimido de 2,5 mg contiene 2,5 mg de tiamazol (metimazol). Cada comprimido de 5 mg contiene 5 mg de tiamazol (metimazol). Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Para la estabilización del hipertiroidismo en gatos antes de la tiroidectomía quirúrgica. Para el tratamiento prolongado del hipertiroidismo felino. Contraindicaciones: No utilizar en gatos que sufren de enfermedades sistémicas tales como enfermedad primaria del hígado o diabetes mellitus. No utilizar en gatos que presenten signos de enfermedad autoinmune. No utilizar en animales con trastornos en los glóbulos blancos, tales como neutropenia y linfopenia. No utilizar en animales con alteraciones plaquetarias y coagulopatías (particularmente la trombocitopenia). No utilizar en gatos con hipersensibilidad al tiamazol o al excipiente polietilenglicol. No utilizar en hembras gestantes o en período de lactación. Véase la sección 4.7. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Se ha informado de reacciones adversas con el siguiente control a largo plazo del hipertiroidismo. En muchos casos los signos pueden ser leves y transitorios, no existiendo motivo para la suspensión del tratamiento. Los efectos más serios son en general reversibles cuando se suspende la medicación. Las reacciones adversas son poco comunes. Los efectos secundarios clínicos más comunes de los que se ha informado fueron vómitos, inapetencia/anorexia, letargia, prurito severo y excoariciones en la cabeza y el cuello, diátesis hemorrágica e ictericia asociada a la hepatopatía y anomalías hematológicas (eosinofilia, linfocitosis, neutropenia, linfopenia, leucopenia leve, agranulocitosis, trombocitopenia o anemia hemolítica). Estos efectos secundarios desaparecen en un plazo de 7 a 45 días después del cese de la terapia con tiamazol. Dentro de los posibles efectos secundarios de orden inmunológico se incluyen la anemia, en raras ocasiones la trombocitopenia y los anticuerpos antinucleares en el suero, y en casos excepcionalmente raros, puede dar lugar a una linfadenopatía. En estos casos, el tratamiento debe suspenderse inmediatamente y considerar una terapia alternativa después de un período adecuado de recuperación. Se ha demostrado que el tratamiento a largo plazo con tiamazol en roedores, aumenta el riesgo de que se produzca neoplasia en la glándula tiroidea, pero no hay ninguna evidencia disponible en gatos. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Países Bajos. Número de la autorización de comercialización: Felimazole 1,25 mg: 3834 ESP / Felimazole 2,5 mg: 2081 ESP / Felimazole 5 mg: 1594 ESP

Fentadol 50 microgramos/ml solución inyectable para perros. Composición: Fentanol 50 microgramos por ml. Indicaciones de uso: Para analgesia intraoperatoria durante intervenciones quirúrgicas como las de cirugía ortopédica y de tejidos blandos. Para el control del dolor postoperatorio asociado con las intervenciones de cirugía mayor ortopédica y de tejidos blandos. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en perros con insuficiencia cardíaca, hipotensión, hipovolemia, enfermedad obstructiva de las vías respiratorias, depresión respiratoria, hipertensión o con antecedentes de epilepsia. No usar en animales con insuficiencia hepática o renal graves. Advertencias especiales: Este medicamento solo se debe usar después de una exploración física completa. Puede utilizarse atropina para bloquear los efectos vagales. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Las reacciones adversas graves más frecuentes que puede producir el fentanol, al igual que los demás analgésicos opiáceos, son depresión respiratoria y bradicardia, mediada por un aumento de la estimulación vagal del corazón. La depresión respiratoria puede ser prolongada y presentar un patrón bifásico. Tras la administración intravenosa de citrato de fentanol, incluso en dosis de 2,5 a 5 µg/kg, puede producirse una caída transitoria de la presión arterial. Asimismo puede aparecer hipotermia. Se ha descrito en perros una disminución del umbral nociceptivo una vez han desaparecido los efectos del medicamento. En los estudios realizados con este medicamento se han observado las siguientes reacciones adversas: Respiración acelerada, jadeos, micción, defecación, vocalización, protrusión de la lengua, hiperactividad, irritabilidad, temblores, vómitos, rascado y sedación. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health B.V. - Handelsweg 25,

Finilac 50 microgramos/ml solución oral para perros y gatos. Composición: cada ml contiene Cabergolina 50 microgramos. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Tratamiento de falsas gestaciones en perras Supresión de la lactancia en perras y gatos. Contraindicaciones: No usar en animales gestantes, ya que el medicamento veterinario puede provocar un aborto. No usar con antagonistas dopaminérgicos. No usar en caso de hipersensibilidad a la(s) sustancia(s) activa(s) o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: Los tratamientos complementarios adicionales deben incluir la restricción de la ingesta de agua e hidratos de carbono y el aumento del ejercicio. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): La cabergolina puede inducir hipotensión transitoria en los animales tratados y podría causar una hipotensión más acusada en animales tratados al mismo tiempo con fármacos hipotensores o justo después de la cirugía mientras el animal se encuentra bajo la influencia de agentes anestésicos. Las reacciones adversas posibles son: - somnolencia - anorexia - vómitos Estas reacciones adversas suelen ser de naturaleza moderada y transitoria. Los vómitos habitualmente se producen únicamente tras la primera administración. En este caso no debe interrumpirse el tratamiento, ya que es improbable que los vómitos se repitan tras las administraciones subsiguientes. En casos muy raros pueden producirse reacciones alérgicas, tales como edema, urticaria, dermatitis y prurito. En casos muy raros pueden producirse síntomas neurológicos, tales como somnolencia, temblor muscular, ataxia, hiperactividad y convulsiones. Tiempo de espera: no procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet. Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Países Bajos. Número(s) de la autorización de comercialización: 3257 ESP

Floxibactin 15 mg comprimidos para perros y gatos y Floxibactin 50 y 150 mg comprimidos para perros. Cada comprimido de Floxibactin 15 mg contiene 15 mg de enrofloxacin. Cada comprimido de Floxibactin 50 mg contiene 50 mg de enrofloxacin. Cada comprimido de Floxibactin 150 mg contiene 150 mg de enrofloxacin. Indicaciones de uso: En gatos: - Tratamiento de infecciones del tracto respiratorio superior. En perros: - Tratamiento de infecciones de vías urinarias inferiores (asociado o no con prostatitis) e infecciones de vías urinarias superiores causadas por *Escherichia coli* o *Proteus mirabilis*. - Tratamiento de pioderma superficial y profunda. Contraindicaciones 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 cachorros en crecimiento. No usar en gatitos jóvenes en crecimiento, ya que existe la posibilidad de que se den lesiones en cartilago (gatos de menos de 3 meses de edad o pesos inferiores a 1 kg). No usar en gatos o perros que tengan desordenes nerviosos, ya que enrofloxacin puede causar estimulación del SNC. No usar en gatos o perros con hipersensibilidad conocida a fluorquinolonas o a alguno de los excipientes del medicamento. No usar en caso de resistencia a las quinolonas, ya que puede existir resistencia cruzada casi completa con otras quinolonas y resistencia cruzada completa con otras fluorquinolonas. No usar junto a tetraciclinas, fenílicos o macrólidos debido a efectos antagonistas potenciales. En caso de gestación y lactancia, ver el punto 4.7. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Reacciones de hipersensibilidad. Alteraciones del Sistema Nervioso Central. Gatos: Durante el tratamiento pueden aparecer casos de vómitos o de diarrea. Estos signos remiten espontáneamente y, generalmente, no es necesario interrumpir el tratamiento. Perros: Posibles alteraciones del cartilago articular en cachorros en crecimiento (ver punto 4.3. contraindicaciones). En raras ocasiones se han observado casos de vómito y anorexia. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater número de autorización de comercialización: Floxibactin 15 mg 2211 ESP. Floxibactin 50 mg 2212 ESP. Floxibactin 150 mg 2213 ESP.

Fungiconazol 200 mg Y 400 mg comprimidos para perros. posición (principios activos): Un comprimido de Fungiconazol 200 mg contiene 200 mg de ketoconazol. Un comprimido de Fungiconazol 400 mg contiene 400 mg de ketoconazol. Indicaciones de uso: Tratamiento de las dermatomycosis debidas a los siguientes dermatofitos: *Microsporum canis*, *Microsporum gypseum*, *Trichophyton mentagrophytes*. Contraindicaciones: No administrar a animales con insuficiencia hepática. No administrar a animales con hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: El tratamiento con ketoconazol suprime las concentraciones de testosterona y aumenta las concentraciones de progesterona, por lo que puede afectar a la eficacia reproductora de los machos durante el tratamiento y algunas semanas después del mismo. Aunque es raro, el uso repetido del ketoconazol puede inducir resistencia cruzada a otros azoles. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En casos raros, pueden observarse síntomas neurológicos (apatía, ataxia, temblores), toxicidad hepática, vómitos, anorexia y/o diarrea con las dosis estándar. El ketoconazol tiene efectos antiandrogénicos y antigluco corticoides; inhibe la conversión del colesterol a hormonas esteroideas como la testosterona y el cortisol de forma dependiente de la dosis y del tiempo. Ver también la sección 4.4 para consultar los efectos en los machos reproductores. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater número de autorización de comercialización: Fungiconazol 200 mg 3118 ESP / Fungiconazol 400 mg 3119 ESP.

Furoresol 10 mg y 40 mg comprimidos para gatos y perros. Composición (principios activos): Un comprimido de Furoresol 10 mg contiene 10 mg de furosemida. Un comprimido de Furoresol 40 mg contiene 40 mg de furosemida. Indicaciones de uso: Perros y gatos. Tratamiento del hidróxido, hidropericardio, ascitis y los edemas, especialmente los asociados a insuficiencia cardiaca y disfunción renal. Contraindicaciones No usar en animales con hipovolemia, hipotensión o deshidratación. No usar en casos de insuficiencia renal con anuria. No usar en casos de deficiencia electrolítica. No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la furosemida, las sulfonamidas o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: Una ingesta aumentada de agua puede alterar la eficacia terapéutica. Cuando la situación del animal lo permita, la ingesta de agua debe restringirse a niveles fisiológicamente normales durante el tratamiento. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En raras ocasiones pueden producirse heces blandas. Estos signos son transitorios y leves y no precisan la retirada del tratamiento. Debido a la acción diurética de la furosemida, pueden producirse hemoconcentración y alteraciones de la circulación. En los casos de tratamiento prolongado, pueden aparecer deficiencias electrolíticas (incluidas hipopotasemia e hiponatremia) y deshidratación. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater número de autorización de comercialización: Furoresol 10 mg 3143 ESP / Furoresol 40 mg 3144 ESP.

Gestovex 5 mg comprimidos para perras y gatas. Composición: cada comprimido contiene Acetato de medroxiprogesterona 5 mg. Indicaciones de uso: Interrupción y aplazamiento del celo durante un corto periodo de tiempo en perras. Aplazamiento del celo a largo plazo en gatas. Contraindicaciones: No administrar en las siguientes situaciones: En caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a alguno de los excipientes. Animales sexualmente inmaduros. Gestación o cuando existe una posibilidad de gestación. Animales en lactación. Perras y gatas con anomalías de la reproducción o con alteraciones en el ciclo estral, indicios de desequilibrio hormonal o tendencia a sufrir alteraciones uterinas, tales como complejo hiperplasia endometrial quística-píometra. Perras y gatas con alteraciones hepáticas o enfermedad pancreática. Perras y gatas con diabetes mellitus y/o acromegalia. Perras y gatas con neoplasia del aparato reproductor, glándulas mamarías u otras partes del cuerpo. No administrar durante largos periodos de tiempo a animales en proestro, estro o metaestro, ya que puede incrementar el riesgo de sufrir alteraciones en el útero como hiperplasia endometrial quística o píometra, especialmente en los animales de mayor edad. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ocasionalmente puede desencadenarse el ciclo estral, apareciendo el celo, debido normalmente a la administración de una dosis insuficiente o en un momento del ciclo estral incorrecto. Para que el tratamiento resulte eficaz y seguro, debe verificarse que el animal se encuentra en la fase correcta del ciclo estral en el momento del inicio del mismo. Cuando se aplaza el celo en una perra, el siguiente aparece de forma muy variable, entre los 15 días y los 26 meses, con una media de 6 meses una vez que se ha interrumpido el tratamiento. El celo en una gata aparece de forma variable entre los 15 días y los 6 meses, generalmente tras una media de 1 a 3 meses, una vez que se ha interrumpido el tratamiento con Gestovex comprimidos. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En muy raras ocasiones las siguientes reacciones adversas pueden observarse en los animales, poco después de iniciar el tratamiento: Aumento del apetito e incremento del peso. Cambios de comportamiento. Aumento del tamaño de las mamas. Además, en muy raras ocasiones pueden presentarse las siguientes reacciones adversas graves: Hiperplasia endometrial quística y/o píometra. Tumores mamarios. Potencial descenso de la secreción hipofisaria de ACTH y de la función adrenocortical con reducción de los niveles plasmáticos de cortisol. Estimulación de la secreción de la hormona del crecimiento, que puede originar alteraciones acromegálicas. Elevaciones de glucosa en sangre, resistencia a la insulina y alteraciones de tolerancia a la glucosa que pueden originar casos de diabetes mellitus. En caso de detectarse cualquiera de las reacciones adversas graves mencionadas, se recomienda la interrupción del tratamiento. El riesgo de sufrir reacciones adversas aumenta significativamente cuanto más largo sea el tratamiento y cuanto mayor sea el animal. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Dechra Veterinary Products A/S - Mekuvej 9 DK-7171 Uldum - Dinamarca. Número de registro: 2398 ESP

Intubeaze 20 mg/ml solución para pulverización laringofaríngea para gatos. Cada ml contiene: Lidocaína clorhidrato monohidrato 20 mg (equivalente a lidocaína 16,2 mg) Cada pulsación (0,14 ml) contiene 2,8 mg de lidocaína clorhidrato monohidrato, que corresponde a 2,27 mg de lidocaína. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino. Gatos. Anestesia local de la mucosa laringeal del gato para facilitar la intubación endotraqueal previniendo la estimulación del reflejo laringeo. Contraindicaciones: No usar en animales hipovolémicos o que presenten bloqueo cardiaco. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: También se puede estimular el espasmo laringeo retirando el tubo endotraqueal. Esto se debe realizar mientras el paciente aún se encuentre bajo la anestesia. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Ninguna conocida. Tiempo de espera: no procede. Titular de la autorización de comercialización: Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Países Bajos. Número(s) de la autorización de comercialización 3709 ESP

Isaderm gel para perros. Composición: Cada gramo contiene: Ácido fusídico 5 mg, Betametasona 1 mg (como valerato). Indicaciones de uso: Para el tratamiento tópico de la dermatitis húmeda aguda ("máculas calientes") localizada, leve o moderado. Deben tenerse en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el empleo adecuado de antibióticos. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes. No debe emplearse para el tratamiento de piodermas superficiales tales como impétigo, folliculitis y acné así como para el tratamiento de piodermas profundas puesto que los glucocorticoides están contraindicados en estas afecciones. No debe emplearse en infecciones fúngicas o en la enfermedad de Cushing. No emplear en perros con lesiones extensas, lesiones infectadas de origen parasitario, vírico o fúngico o en perros con lesiones ulceradas. Advertencias especiales especificando las especies a las que va destinado: ver apartado 4.6. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Los esteroides aplicados localmente pueden causar adelgazamiento de la piel y fragilidad capilar. La hipersensibilidad es una posible reacción adversa del tratamiento con Isaderm. Los corticosteroides pueden retardar la cicatrización de las heridas. La betametasona administrada tópicamente se absorbe percutáneamente y puede causar inhibición temporal de la función suprarrenal si el producto se emplea sobre amplias áreas de superficie o durante un periodo prolongado. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Dechra Veterinary Products A/S - Mekuvej 9 DK-7171 Uldum - Dinamarca. Número de registro: 1544 ESP.

Libromed 325 mg Comprimidos para perros. Composición: 1 comprimido contiene: Bromuro de potasio 325 mg. Indicaciones de uso: Agente antiépiléptico para uso como adyuvante del fenobarbital en el control de los casos refractarios de epilepsia en perros. 4.3 Contraindicaciones: No usar en casos de hipersensibilidad conocida al bromuro o a algún excipiente. No usar en perros con insuficiencia renal aguda. 4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino: Se aconseja no cambiar la dieta del perro durante el tratamiento debido al efecto de la ingesta de cloruro sobre las concentraciones de bromuro en suero; ver sección 4.8. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Los perros que reciben bromuro de potasio en combinación con fenobarbital normalmente exhibirán concentraciones séricas elevadas de inmunoreactividad a la lipasa pancreática (cPLI), que puede estar asociada o no con signos clínicos de pancreatitis. En caso de pancreatitis o dermatitis, puede ser necesario tratamiento sintomático. Entre las reacciones adversas poco comunes se incluyen también cambios de comportamiento, por ejemplo irritabilidad o agitación nerviosa. Los signos clínicos adversos que pueden aparecer en los perros que están recibiendo dosis más altas que las terapéuticas normalmente desaparecen cuando se reduce la dosis. Si el perro está demasiado sedado, evalúe las concentraciones en suero, tanto de bromuro como de fenobarbital, para determinar si se debe reducir la dosis de alguno de ellos. Si se reduce la dosis, se debe medir la concentración de bromuro en suero para asegurarse de que permanece dentro del margen terapéutico. Algunas reacciones adversas notificadas con frecuencia son poliuria/polidipsia, polifagia, vómitos, somnolencia, ataxia (debilidad de los cuartos traseros y pérdida de coordinación), náuseas y dermatitis eritematosa (sarpullido debido al bromuro). En casos poco habituales se puede producir diarrea transitoria. Muy raramente pueden aparecer diarrea hemorrágica, pancreatitis, anorexia, hepatopatía, disnea y vocalización.

Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Países Bajos. Número de la autorización de comercialización: 2400 ESP.

Malaseb champú para perros y gatos. Composición: 1 ml contiene: Sustancias activas: Digluconato de clorhexidina 20 mg (equivalente a clorhexidina 11,26 mg) Nitrato de miconazol 20 mg (equivalente a miconazol 17,37 mg). Indicações de uso: Perros: Para el tratamiento y control de dermatitis seborreica asociada a *Malassezia pachydermatis* y *Staphylococcus intermedius*. Gatos: Como ayuda para el tratamiento de tiña debida a *Microsporum canis* junto con griseofulvina. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas, o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: Perros y gatos: Para prevenir la recurrencia de la infección, deben emplearse métodos de control apropiado en el ambiente del animal (por ejemplo, limpieza y desinfección de perreras y lechos). Gatos: Malaseb champú solamente debe ser usado junto con griseofulvina para el tratamiento de la tiña. El uso de champú en gatos inicialmente puede incrementar la tasa de recuperación de *M. canis* mediante técnicas de cultivo de cepillado. Los estudios de campo y experimentos han demostrado que la contaminación medioambiental con *M. canis* puede ser eliminada o reducida mediante el uso de Malaseb champú, dos veces por semana. En estos estudios se procedió a administrar griseofulvina continuamente durante todo el tratamiento, con lo cual se registró una mejora clínica y se redujo la contaminación medioambiental comparado con el uso de griseofulvina sola. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En casos excepcionales, un perro con atopia o un gato con enfermedad de la piel alérgica puede desarrollar una reacción prurítica o eritematosa después del tratamiento. En muy raras circunstancias, tanto perros como gatos pueden desarrollar una reacción cutánea (picaazón, enrojecimiento) después del tratamiento. Tiempo(s) de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Dechra Veterinary Products A/S - Mekuvej 9 7171 Uldum - Dinamarca número de la autorización de comercialización: 2125 ESP

Meloxidolor 5 mg/ml solución inyectable para perros, gatos, bovino y cerdos. Composición: cada ml contiene 5 mg de meloxicam. Indicações de uso, especificando las especies de destino Perros: Alivio de la inflamación y del dolor en trastornos músculo-esqueléticos agudos y crónicos. Reducción del dolor y de la inflamación en el postoperatorio tras la cirugía ortopédica y de tejidos blandos. Gatos: Reducción del dolor en el postoperatorio tras la ovariosterectomía y la cirugía menor de tejidos blandos. Contraindicaciones: No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en perros y gatos que presenten trastornos gastrointestinales como irritación y hemorragia, insuficiencia hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos. No usar en perros y gatos de menos de 6 semanas ni en gatos de menos de 2 kg. Advertencias especiales para cada especie de destino El tratamiento de los lechones con Meloxidolor antes de la castración reduce el dolor postoperatorio. Para aliviar el dolor durante la cirugía en bovino y cerdos es necesaria una comedición con un anestésico/sedante/analgésico apropiado. Meloxidolor deberá administrarse 30 minutos antes de la intervención quirúrgica para obtener el mayor alivio posible del dolor en cerdos después de la cirugía. El tratamiento de los terneros con Meloxidolor 20 minutos antes del descarnado reduce el dolor postoperatorio. Meloxidolor por sí solo no proporcionará un alivio adecuado del dolor durante el procedimiento de descarnado. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad) En perros y gatos: Se han registrado reacciones adversas típicas de los AINEs como pérdida del apetito, vómitos, diarrea, sangre oculta en las heces, letargia e insuficiencia renal en raras ocasiones. Se ha registrado la elevación de las enzimas hepáticas en muy raras ocasiones. Se han registrado diarrea hemorrágica, hematemesis y úlcera gastrointestinal en muy raras ocasiones. Estas reacciones adversas tienen lugar generalmente durante la primera semana de tratamiento y en la mayoría de los casos son transitorias y desaparecen después de finalizar el tratamiento, pero en muy raras ocasiones pueden ser graves o mortales. Pueden ocurrir reacciones de tipo analéptico en muy raras ocasiones y deberán ser tratadas sintomáticamente. En caso de que se produzcan reacciones adversas se deberá suspender el tratamiento y consultar con un veterinario. En bovino y cerdos: Solo se observó una tumefacción ligera y transitoria en el punto de inyección tras la administración subcutánea, en menos del 10% de los bovinos tratados en los estudios clínicos. Pueden aparecer reacciones analépticas que pueden ser graves (incluso mortales) en muy raras ocasiones y que deben ser tratadas sintomáticamente. Tiempo de espera: Bovino: Carne: 15 días Cerdos: Carne: 5 días. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos Número de registro: EU/2/13/148/001.

Meloxoral 1,5 mg/ml suspensión oral para perros. Composición: cada ml contiene 1,5 mg de meloxicam. Indicações de uso: Alivio de la inflamación y el dolor en trastornos músculo-esqueléticos agudos y crónicos en perros. Contraindicaciones: No usar en perros que presenten trastornos gastrointestinales como irritación y hemorragia, disfunción hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en perros de menos de 6 semanas. Véase la sección 4.7. Advertencias especiales: No procede. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Se han comunicado ocasionalmente reacciones adversas típicas a los medicamentos de tipo AINE como pérdida de apetito, vómito, diarrea, sangrado oculto en las heces, apatía e insuficiencia renal. En muy raras ocasiones, se han comunicado diarrea hemorrágica, hematemesis, ulceración gastrointestinal y elevación de las enzimas hepáticas. Estas reacciones adversas se producen, por lo general, en la primera semana de tratamiento, son en su mayor parte transitorias y desaparecen al terminar el tratamiento, aunque en muy raras ocasiones pueden ser graves o mortales. En caso de que se produzcan reacciones adversas, se deberá suspender el tratamiento y consultar con un veterinario. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos Número de registro: EU/2/10/111/005 10 ml, EU/2/10/111/001 25 ml, EU/2/10/111/002 50 ml.

Meloxoral 0,5 mg/ml suspensión oral para gatos. Composición: cada ml contiene 0,5 mg de meloxicam. Indicações de uso: Alivio del dolor y la inflamación en trastornos músculo-esqueléticos crónicos en gatos. Contraindicaciones: No usar en gatos que presenten trastornos gastrointestinales como irritación y hemorragia, disfunción hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en gatos de menos de 6 semanas. Véase la sección 4.7. Advertencias especiales: No procede. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Ocasionalmente se han registrado reacciones adversas típicas de los AINEs tales como pérdida del apetito, vómitos, diarrea, sangre oculta en las heces, apatía e insuficiencia renal. En casos muy raros muy raras ocasiones, se ha comunicado elevación de las enzimas hepáticas. Estas reacciones adversas en la mayoría de casos son transitorias y desaparecen al finalizar el tratamiento, aunque en muy raras ocasiones pueden ser graves o mortales. En caso de que se produzcan reacciones adversas, se deberá suspender el tratamiento y consultar con un veterinario. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos Número de registro: EU/2/10/111/006 10 ml.

Metrobactin 250 mg comprimidos para perros y gatos y Metrobactin 500 mg comprimidos para perros y gatos. Composición: Cada comprimido de Metrobactin 250 mg comprimidos para perros y gatos contiene 250 mg de metronidazol. Cada comprimido de Metrobactin 500 mg comprimidos para perros y gatos contiene 500 mg de metronidazol. Indicações de uso: Tratamiento de infecciones del tracto gastrointestinal causadas por *Giardia* spp. y *Clostridia* spp. (p. ej. *C. perfringens* o *C. difficile*). Tratamiento de infecciones del tracto urogenital, cavidad oral, garganta y piel causadas por bacterias anaerobias obligadas (p. ej. *Clostridia* spp.) sensibles al metronidazol. Contraindicaciones: No usar en caso de trastornos hepáticos. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Advertencias especiales: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Las siguientes reacciones adversas pueden ocurrir después de la administración de metronidazol: vómitos, hepatotoxicidad, neutropenia y signos neurológicos. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos Número de registro: Metrobactin 250 mg 3393 ESP y Metrobactin 500 mg 3395 ESP.

Myodine 25 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Composición: cada ml contiene laurato de nandrolona 25 mg. Indicações de uso: Indicada para el uso en perros y gatos como tratamiento coadyuvante en enfermedades en las cuales el tratamiento anabolizante se considera beneficioso. Contraindicaciones: No usar en animales gestantes. No usar en animales con hipercalemia. No usar en animales con tumores andrógeno dependientes. No usar en animales reproductores. No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: El tratamiento anabolizante es para inducir una mejoría en los signos clínicos más que una cura. Por lo tanto, el animal debe ser examinado cuidadosamente para descartar una posible enfermedad preexistente y el tratamiento anabolizante se debe combinar con el tratamiento para dicha enfermedad subyacente, si la hubiera. Advertencias especiales para cada especie de destino: El tratamiento anabolizante es para inducir una mejoría en los signos clínicos más que una cura. Por lo tanto, el animal debe ser examinado cuidadosamente para descartar una posible enfermedad preexistente y el tratamiento anabolizante se debe combinar con el tratamiento para dicha enfermedad subyacente, si la hubiera. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Al igual que con todas las soluciones oleosas, pueden ocurrir reacciones en el punto de inyección. Las posibles reacciones adversas de los esteroides anabolizantes en perros y gatos incluyen la retención de sodio, calcio, potasio, agua, cloruro y fosfato; hepatotoxicidad; cambios de conducta androgénicos y trastornos reproductores (oligospermia, supresión del celo). En los gatos, la orina puede presentar un olor fuerte y anormal. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater. Número de autorización de comercialización: 3574 ESP.

Ophthoclyne 10 mg/g pomada oftálmica para perros, gatos y caballos. Composición: cada gramo contiene Hidrocloruro de clortetraciclina 10,0 mg (equivalentes a 9,3 mg de clortetraciclina). Indicações de uso, especificando las especies de destino: Perros, gatos y caballos. Tratamiento de queratitis, conjuntivitis y blefaritis causadas por las bacterias *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Proteus* spp. o *Pseudomonas* spp. sensibles a la clortetraciclina. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Precauciones especiales para su uso en animales: Se recomienda hacer un muestreo bacteriológico y pruebas de sensibilidad debido a la variabilidad (temporal, geográfica) de la incidencia de las bacterias resistentes a la clortetraciclina. Se deben tener en cuenta las normas oficiales, nacionales y regionales cuando se use el medicamento veterinario. Si el medicamento veterinario no se usa conforme a las instrucciones dadas en el RCM puede aumentar la prevalencia de las bacterias resistentes a la clortetraciclina, y disminuir eficacia del tratamiento con otras tetraciclinas debido a la posible resistencia cruzada. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: Evitar el contacto directo con la piel durante la administración porque se pueden producir reacciones de sensibilización o de hipersensibilidad. Usar guantes impermeables para manipular el medicamento. En caso de contacto con la piel, lavar la piel expuesta con agua y jabón. Si después de la exposición experimenta síntomas como exantema, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Tiempo(s) de espera: Carne: 1 día No autorizado para el uso en yeguas dedicadas a la producción de leche para el consumo humano. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater The Netherlands. número(s) de la autorización de comercialización 3586 ESP.

Otinetin 1 mg/g gel ótico para gatos. Cada gramo contiene: ivermectina 1 mg. Indicações de uso, especificando las especies de destino: Tratamiento de la otitis producida por el ácaro del género *Otodectes cynotis* en gatos. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar si la membrana timpánica está perforada. No usar si no puede observarse la membrana timpánica por completo. No usar en gatos con los conductos auditivos externos obstruidos a causa de una inflamación crónica. No usar en gatos con enfermedades sistémicas. Advertencias especiales para cada especie de destino: Debe administrarse tratamiento para la otitis por *Otodectes cynotis* de forma simultánea a todos los gatos que se alojen juntos. En caso de detectarse y confirmarse la presencia del ácaro del oído, debe administrarse además otro medicamento adecuado a los demás animales domésticos del hogar susceptibles de infectarse (perros, hurones). Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): El uso accidental en gatos y gatitos con la membrana timpánica perforada o con obstrucción del conducto auditivo externo puede dar lugar a efectos secundarios derivados de la depresión del sistema nervioso central como apatía, anorexia, midriasis, ataxia, temblores y tialismo. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet B.V. Wilgenweg 73421 TV Oudewater Países Bajos +31 (0)348 565858 +31 (0)348 565454 info@levetpharma.com número(s) de la autorización de comercialización: 2687 ESP

Phenoleptil 25 y 100 mg comprimidos para perros. Composición: cada comprimido de Phenoleptil 25 mg contiene Fenobarbital 25 mg. Cada comprimido de Phenoleptil 100 mg contiene Fenobarbital 100 mg. Indicações de uso, especificando las especies de destino: Prevención de ataques debidos a epilepsia generalizada en perros. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a otros barbitúricos. No usar en animales con la función hepática gravemente deteriorada. No usar en animales con trastornos renales o cardiovasculares graves. No usar en perros que pesen menos de 2,5 kg de peso corporal. Advertencias especiales para cada especie de destino: La decisión de iniciar un tratamiento farmacológico antiepiléptico

con fenobarbital se debe evaluar en cada caso individual y depende del número, frecuencia, duración y gravedad de los ataques en los perros. Las recomendaciones generales para iniciar el tratamiento incluyen, entre otras, un único ataque que ocurre más de una vez cada 4-6 semanas, actividad de ataques agrupados (es decir, más de un ataque en 24 horas) o estado epiléptico con independencia de la frecuencia. Algunos perros no tienen ataques epilépticos durante el tratamiento, otros muestran solamente una reducción de los ataques, y se considera que algunos perros no responden. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En muy raras ocasiones, durante el inicio del tratamiento puede ocurrir ataxia, adormecimiento, letargo y mareo, pero estos efectos normalmente son pasajeros y desaparecen en la mayoría de los pacientes con la medicación continuada. Muy raramente, algunos animales pueden mostrar una hiperexcitabilidad paradójica, en particular nada más comenzar el tratamiento. Como esta hiperexcitabilidad no está vinculada a sobredosis, no es necesaria una reducción de la dosificación. En muy raras ocasiones pueden ocurrir poliuria, polidipsia y polifagia a concentraciones séricas terapéuticamente activas medias o más elevadas; estos efectos se pueden reducir limitando la ingesta de alimentos y agua. Frequentemente, la sedación y la ataxia (que ocurren muy raramente) se vuelven problemas importantes a medida que los niveles séricos alcanzan los límites superiores del intervalo terapéutico. Concentraciones plasmáticas elevadas pueden estar relacionadas con hepatotoxicidad (que se produce en muy raras ocasiones). El fenobarbital puede tener efectos perjudiciales sobre las células madre de la médula ósea. Las consecuencias son pancitopenia inmunotóxica y/o neutropenia (en muy raras ocasiones). Estas reacciones desaparecen después de la retirada del tratamiento. Tratar a perros con fenobarbital puede disminuir los niveles séricos de T4 total o T4 libre; sin embargo, esto no constituye una indicación de hipotiroidismo. El tratamiento de sustitución con hormona tiroidea se debe iniciar únicamente si existen signos clínicos de la enfermedad. Si los efectos adversos son graves, se recomienda la disminución de la dosis administrada. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Países Bajos Tel: +31 (0)348 565858 Fax: +31 (0)348 565454 info@levetpharma.com. Número(s) de la autorización de comercialización: Phenoleptil 25 mg 2790 ESP / Phenoleptil 100 mg 2791 ESP

Prednicortone 5 mg y 20 mg comprimidos para perros y gatos. Composición cualitativa y cuantitativa: Un comprimido de Prednicortone 5 mg contiene 5 mg de prednisolona. Un comprimido de Prednicortone 20 mg contiene 20 mg de prednisolona. Indicaciones de uso: Para el tratamiento sintomático o como tratamiento adyuvante de enfermedades inflamatorias e inmunitarias en perros y gatos. Contraindicaciones: No usar en animales que padezcan infecciones virales o micóticas. No usar en animales que padezcan diabetes mellitus o hiperadrenocorticismo. No usar en animales con osteoporosis. No usar en animales que padezcan disfunción cardíaca o renal. No usar en animales que presenten úlceras corneales. No usar en animales que presenten úlceras gastrointestinales. No usar en animales que presenten quemaduras. No usar de forma simultánea con vacunas de microorganismos vivos atenuados. No usar en caso de glaucoma. No usar durante la gestación (véase la sección 4.7). No usar en casos conocidos de hipersensibilidad a la sustancia activa, a los corticosteroides o a algún excipiente. Véase también la sección 4.8. 4.4. Advertencias especiales para cada especie de destino: La administración de corticoides tiene por finalidad inducir una mejoría de los signos clínicos más que la curación. El tratamiento debe combinarse con el tratamiento de la enfermedad subyacente y/o el control medioambiental. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Se ha demostrado que los corticosteroides antiinflamatorios, como la prednisolona, ejercen una amplia variedad de efectos secundarios. Aunque las dosis altas únicas suelen ser bien toleradas, pueden inducir efectos secundarios intensos con el uso a largo plazo. Por consiguiente, la posología en el uso a medio o largo plazo debe mantenerse por lo general en el mínimo necesario para controlar los síntomas. La significativa supresión del cortisol relacionada con la dosis que se observa durante el tratamiento se debe a que las dosis eficaces suprimen el eje hipotálamo-hipofiso-suprarrenal. Tras la suspensión del tratamiento pueden aparecer signos de insuficiencia suprarrenal con evolución a atrofia corticosuprarrenal, lo cual puede causar que el animal no sea capaz de afrontar adecuadamente las situaciones estresantes. Por consiguiente, deben considerarse medios para minimizar los problemas de insuficiencia suprarrenal tras la retirada del tratamiento. El aumento significativo de los triglicéridos observado puede formar parte de un hiperadrenocorticismo yágeno (enfermedad de Cushing) con alteración significativa del metabolismo de los lípidos, los hidratos de carbono, las proteínas y los minerales, por ejemplo, redistribución de la grasa corporal, aumento del peso corporal, debilidad y atrofia muscular y osteoporosis. La supresión del cortisol y un aumento de los triglicéridos plasmáticos es un efecto secundario muy frecuente de la medicación con corticoides (más de 1 de cada 10 animales). El aumento de la fosfatasa alcalina por los glucocorticoides podría estar relacionado con el aumento del tamaño del hígado (hepatomegalia) con elevación de las enzimas hepáticas en el suero. Otros cambios en los parámetros hematológicos y bioquímicos sanguíneos probablemente asociados al uso de prednisolona fueron efectos significativos observados en la lactatodeshidrogenasa (disminución) y la albúmina (aumento), en los eosinófilos y linfocitos (disminución) y en los neutrófilos segmentados (aumento). También se observa una disminución de la aspartato-transaminasa. Los corticosteroides administrados por vía sistémica pueden causar poliuria, polidipsia y polifagia, especialmente durante las primeras fases del tratamiento. Algunos corticosteroides pueden causar retención de sodio y agua e hipotatemia con el uso a largo plazo. Los corticosteroides sistémicos han causado depósito de calcio en la piel (calcinosis cutánea). El uso de corticosteroides puede retrasar la cicatrización de las heridas y las acciones inmunodepresoras pueden debilitar la resistencia a las infecciones o exacerbar las infecciones existentes. En presencia de infecciones virales, los corticosteroides pueden empeorar o acelerar la progresión de la enfermedad. Se han observado úlceras gastrointestinales en animales tratados con corticosteroides, y los esteroides pueden exacerbar las úlceras gastrointestinales en animales tratados con antiinflamatorios no esteroideos y en animales con traumatismo de la médula espinal. Otras reacciones adversas que pueden producirse son: inhibición del crecimiento longitudinal de los huesos, atrofia cutánea, diabetes mellitus, euforia, pancreatitis, disminución de la síntesis de hormonas tiroideas y aumento de la síntesis de hormonas paratiroideas. Véase también la sección 4.7. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater. Número de autorización de comercialización: Prednicortone 5 mg 3313 ESP / Prednicortone 20 mg 3314 ESP

Prevomax 10 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. 1 ml contiene: Maropitant 10 mg, Alcohol bencílico (E1519) 11,1 mg. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino Perros: Para el tratamiento y prevención de las náuseas inducidas por la quimioterapia. Para la prevención de los vómitos, excepto los inducidos por la cinetosis. Para el tratamiento de los vómitos, en combinación con otras medidas complementarias. Para la prevención de las náuseas y los vómitos perioperatorios y la mejora de la recuperación de la anestesia general después del uso de morfina, un agonista de los receptores μ opiáceos. Gatos: Para la prevención de los vómitos y la reducción de las náuseas, excepto los inducidos por la cinetosis. Para el tratamiento de los vómitos, en combinación con otras medidas complementarias. Advertencias especiales para cada especie de destino: Los vómitos pueden asociarse a procesos graves y muy debilitantes, como las obstrucciones gastrointestinales; por tanto, deben realizarse las evaluaciones diagnósticas apropiadas. La buena práctica veterinaria indica que los antieméticos deben usarse junto con otras medidas veterinarias y complementarias, tales como el control de la dieta y un tratamiento de reposición de líquidos mientras se tratan las causas subyacentes de los vómitos. No se recomienda el uso de este medicamento veterinario contra los vómitos asociados a cinetosis. Perros: Aunque se ha demostrado que el maropitant es eficaz tanto en el tratamiento como en la prevención de la emesis inducida por la quimioterapia, se considera más eficaz cuando se emplea de forma preventiva. Por tanto, se recomienda administrar este medicamento veterinario antes de la administración del quimioterápico. Gatos: La eficacia del maropitant en la reducción de las náuseas se demostró en estudios realizados con un modelo (náuseas inducidas por xilacina). Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Puede producirse dolor en el lugar de inyección con la inyección subcutánea. En los gatos es muy frecuente observar una respuesta leve o moderada a la inyección (aproximadamente un tercio de los gatos). En muy raras ocasiones, pueden aparecer reacciones de tipo anafiláctico (edema alérgico, urticaria, eritema, colapso, disnea, palidez de membranas mucosas). Tiempo(s) de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número(s) de la autorización de comercialización: EU/2/17/11/001-004

Recicort 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml gotas óticas en solución para perros y gatos. 1 ml contiene: Acetonido de triamcinolona 1,77 mg y Ácido salicílico 17,7 mg. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Perros y gatos. Otitis externa. Tratamiento sintomático de la dermatitis seborreica del pabellón auricular. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a los corticosteroides, al ácido salicílico o a algún excipiente. No usar en animales con perforación de la membrana timpánica, ya que el medicamento veterinario puede ser ototóxico. No usar en perros con demodicosis. Advertencias especiales para cada especie de destino: Para un tratamiento eficaz de la otitis externa, es esencial limpiar y secar meticulosamente el canal auditivo antes del primer tratamiento para retirar el cerumen y/o exudado. Se debe recortar el exceso de pelo alrededor de la zona de tratamiento, si es necesario. Para un tratamiento eficaz de la dermatitis seborreica, deben eliminarse los detritos descamativos o exfoliativos existentes. Es posible que haya que recortar el pelo que circunda o recubre las lesiones para permitir que el medicamento veterinario alcance la piel afectada. La otitis externa y la dermatitis seborreica pueden ser trastornos primarios, pero también pueden ocurrir como consecuencia de trastornos o procesos patológicos subyacentes (p. ej., trastornos alérgicos, trastornos endocrinos, neoplasias). Además, es frecuente que se produzcan infecciones (bacterianas, parasitarias o fúngicas) de forma concomitante con la dermatitis seborreica o que puedan complicar los casos de otitis externa. Por lo tanto, es esencial identificar todo proceso patológico subyacente e iniciar tratamiento específico para el mismo, si se considera necesario. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater, Países Bajos. Número(s) de la autorización de comercialización: 3521 ESP

Revazol 5 mg/ml solución inyectable para gatos y perros. Composición (principios activos): Cada ml contiene Hidrocloruro de atipamezol 5,0 mg (equivalente a 4,27 mg de atipamezol). Indicaciones de uso: El hidrocloruro de atipamezol es un antagonista selectivo α_2 y está indicado para neutralizar los efectos sedantes de la medetomidina y dexmedetomidina en gatos y perros. Contraindicaciones: No usar en: Animales reproductores. Animales con enfermedad renal o hepática. Advertencias especiales para cada especie de destino: Antes de ofrecer al animal cualquier alimento o bebida, asegúrese de que ha recuperado el reflejo normal de deglución. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Se ha observado un efecto hipotensor transitorio durante los primeros diez minutos tras la inyección de hidrocloruro de atipamezol. En casos raros, se ha observado hiperactividad, taquicardia, salivación, vocalización atípica, temblor muscular, vómitos, aumento de la frecuencia respiratoria, micción y defecación incontrolada. En casos muy raros, puede producirse recurrencia de la sedación o puede que el tiempo de reanimación no se acorde tras la administración de atipamezol. En gatos, cuando se administran dosis bajas para antagonizar parcialmente los efectos de la medetomidina o dexmedetomidina, se debe prevenir la posibilidad de hipotermia (incluso una vez despertados de la sedación). Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health B.V. - Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Bajos. Número de registro: 1899 ESP.

Sedadex 0,5 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Indicaciones de uso: Perros y gatos. Para procesos y exploraciones no invasivos y con un grado de dolor de ligero a moderado, que requieren la inmovilización, la sedación y la analgesia en perros y gatos. Para la sedación y la analgesia profunda de perros mediante el uso concomitante con butorfanol en procedimientos clínicos y quirúrgicos menores. Tratamiento previo de perros y gatos antes de la inducción y el mantenimiento de la anestesia general. Contraindicaciones: Contraindicaciones: No usar en animales con alteraciones cardiovasculares. No usar en animales con enfermedades sistémicas graves ni en animales moribundos. No usar en casos de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a alguno de los excipientes. Advertencias especiales para cada especie de destino: La administración de la dexmedetomidina a cachorros menores de 16 semanas y gatitos menores de 12 semanas no ha sido estudiada. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Debido a su actividad adrenergica α_2 , la dexmedetomidina provoca una disminución de la frecuencia cardíaca y de la temperatura corporal. En algunos perros y gatos, puede producirse un descenso de la frecuencia respiratoria. En raras ocasiones se ha notificado edema pulmonar. La presión arterial se incrementará al principio y luego recuperará los valores normales o por debajo de lo normal. Debido a la vasoconstricción periférica y a la desaturación venosa en presencia de oxigenación arterial normal, las membranas mucosas pueden presentar palidez y/o coloración azulada. Pueden aparecer vómitos a los 5-10 minutos de la inyección. Algunos perros y gatos pueden vomitar también en el momento de la recuperación. Durante la sedación, pueden producirse temblores musculares. Durante la sedación pueden aparecer opacidades corneales (véase también la sección 4.5). Al utilizar la dexmedetomidina seguido de la ketamina, en un intervalo de 10 minutos, los gatos pueden experimentar ocasionalmente bloqueos atrioventriculares o extrasístole. Se pueden producir problemas respiratorios como bradipnea, patrones de respiración intermitente, hipoventilación y apnea. En ensayos clínicos, la incidencia de hipoxemia fue frecuente, especialmente durante los primeros 15 minutos de los efectos de la anestesia con dexmedetomidina y ketamina. Se

han detectado casos de vómitos, hipotermia y nerviosismo después de estos usos. Cuando se utilizan dexmedetomidina y butorfanol de forma conjunta en perros, pueden aparecer bradipnea, taquipnea y un patrón de respiración irregular (apnea de 20 a 30 segundos seguida de varias respiraciones rápidas), hipoxemia, sacudidas, temblores o movimientos musculares, nerviosismo, hipersalivación, arcadas, vómitos, incontinencia urinaria, eritema cutáneo, excitación repentina o sedación prolongada. Se han detectado casos de bradi- y taquiarritmias. Estos efectos pueden incluir bradicardia sinusal profunda, bloqueo auriculoventricular de 1er y 2º grado y paro o pausa sinusal, así como complejos prematuros auriculares, supraventriculares y ventriculares. Cuando se utiliza dexmedetomidina como tratamiento previo en perros, pueden producirse bradipneas, taquipneas y vómitos. Se han detectado casos de bradi- y taquicardias, incluidas bradicardias profundas de seno, bloqueo auriculoventricular de 1er y 2º grado y paro de seno. En casos raros, pueden observarse complejos prematuros supraventriculares y ventriculares, pausa sinusal y bloqueo auriculoventricular de 3er grado. Cuando se utiliza dexmedetomidina como tratamiento previo en gatos, pueden producirse vómitos, arcadas, mucosas pálidas, y descenso de la temperatura corporal. Dosis intramusculares de 40 microgramos / kg (seguido de propofol o ketamina), frecuentemente inducen bradicardia y arritmia sinusal y, en ocasiones han provocado bloqueo auriculoventricular de 1er grado, y rara vez despoliarizaciones supraventriculares prematuras, bigemina auricular, pausa sinusal, bloqueo auriculoventricular de 2º grado, o latido/ritmos de escape. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: EU/2/16/198/002.

Sedator 1 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Composición (principios activos): Cada ml contiene hidrocloruro de medetomidina 1,00 mg (equivalente a 0,85 mg de medetomidina). Indicaciones de uso: En perros y gatos: Sedación para facilitar el manejo. Medicación previa a la administración de anestesia general. En gatos: En combinación con ketamina para anestesia general en intervenciones quirúrgicas menores de corta duración. Contraindicaciones: No usar en animales con: Afecciones cardiovasculares o respiratorias graves o disfunción renal o hepática. Trastornos mecánicos del tubo digestivo (torsión gástrica, incarcerationes, obstrucciones esofágicas). Diabetes mellitus. Estado de choque, emaciación o debilitamiento grave. No utilizar concomitantemente con aminas simpatomiméticas. No usar en caso de hipersensibilidad conocida al principio activo o a alguno de los excipientes. No utilizar en animales con problemas oculares en los que un aumento de la presión intraocular sería perjudicial. Advertencias especiales para cada especie de destino: La medetomidina puede no proporcionar analgesia durante el periodo completo de sedación, lo cual se debe tener en cuenta para proporcionar analgesia adicional durante intervenciones dolorosas. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Bradicardia con bloqueo auriculoventricular (1º y 2º grado) y ocasionalmente extrastriala. Vasoconstricción de la arteria coronaria. Disminución del gasto cardíaco. Poco después de la administración, aumenta la presión arterial, y seguidamente, ésta vuelve al nivel normal o ligeramente inferior al mismo. Algunos perros y la mayoría de los gatos vomitan entre los 5-10 minutos posteriores a la inyección. Los gatos también pueden incluso vomitar durante la reanimación posquirúrgica. Se ha observado una sensibilidad a ruidos fuertes en algunos animales. Puede observarse aumento de diuresis, hipotermia, depresión respiratoria, cianosis, dolor en el punto de inyección y temblores musculares. En casos individuales, hiperglucemia reversible debida a la reducción de la secreción de insulina. Se ha observado edema pulmonar como reacción adversa poco frecuente tras el uso de medetomidina. Puede ser preciso proceder a una ventilación manual y administración de oxígeno adicional en casos de depresión respiratoria y circulatoria. La atropina puede aumentar el ritmo cardíaco. Los perros con un peso corporal inferior a 10 kg pueden presentar de manera más frecuente los efectos secundarios mencionados anteriormente. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health B.V. - Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Países Bajos. Número de registro: 1838 ESP

Semfortan 10 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Composición (principios activos): Cada ml contiene: Metadona 8,9 mg (equivalente a hidrocloruro de metadona 10 mg). Indicaciones de uso: Analgesia en perros y gatos. Premedicación para anestesia general o neuroleptoanalgesia en perros y gatos en combinación con un fármaco neuroléptico. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en animales con insuficiencia respiratoria avanzada. No usar en animales con severos daños hepáticos y renales. Advertencias especiales para cada especie de destino: Debido a la variabilidad individual en la respuesta a la metadona, los animales deben ser monitorizados periódicamente para asegurar la eficacia en la duración del efecto deseado. Previo al uso de este medicamento se deberá realizar un examen clínico completo. En gatos, se aprecia dilatación de la pupila una vez el efecto analgésico ha desaparecido, por lo que no es un buen parámetro para evaluar la eficacia clínica de la dosis administrada. Los galgos necesitarán dosis más elevadas que otras razas para alcanzar niveles plasmáticos adecuados. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento), se han observado las siguientes reacciones después de la administración del medicamento veterinario: Gatos: Se puede detectar depresión respiratoria. Se han observado reacciones leves de excitación: sequedad bucal, vocalización, micción, defecación, midriasis, hipertermia y diarrea. Se ha observado hiperanalgesia. Todas las reacciones fueron transitorias. Perros: Se puede detectar depresión respiratoria y bradicardia. Se han observado reacciones leves: jadeos, sequedad bucal, salivación, vocalización, respiración irregular, hipotermia, mirada fija y temblores. En casos aislados puede observarse micción y defecación durante la primera hora posterior a la administración. Todas las reacciones fueron transitorias. Tiempo de espera: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health B.V. - Handelsweg 25 - 5531 AE - Bladel, Países Bajos. Número de registro: 2466 ESP

Solupam 5 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Composición: Cada ml contiene: Diazepam 5,0 mg. Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Perros y gatos. Tratamiento a corto plazo de trastornos convulsivos y espasmos musculoesqueléticos de origen central y periférico. Como parte de un protocolo preanestésico o de sedación. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en caso de hepatopatía grave. Advertencias especiales para cada especie de destino: Es poco probable que el diazepam administrado solo sea eficaz como sedante cuando se usa en animales que ya están excitados. El diazepam puede provocar sedación y desorientación, y se debe emplear con precaución en animales de trabajo, como perros del ejército, perros policía o perros guía. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Una administración intravenosa rápida puede causar hipotensión, cardiopatías y tromboflebitis. En casos raros, principalmente en razas pequeñas de perros, se pueden observar reacciones paradójicas (como excitación, un efecto desinhibidor, agresividad). En casos muy raros el uso de diazepam en gatos puede causar necrosis hepática aguda e insuficiencia hepática. Otros efectos notificados son aumento del apetito (especialmente en gatos), ataxia, desorientación, cambios en la actividad mental y en el comportamiento. Tiempo de espera: no procede. Titular de la autorización de comercialización: Dechra Regulatory B.V Handelsweg 25 5531 AE Bladel Holanda. Número(s) de la autorización de comercialización: 3795 ESP

Spizobactin 750.000 UI / 125 mg, Spizobactin 1.500.000 UI / 250 mg y Spizobactin 3.000.000 UI / 500 mg comprimidos masticables para perros. Composición: Cada comprimido de Spizobactin 750.000 UI / 125 mg contiene 750.000 UI de espiramicina y 125 mg de metronidazol. Cada comprimido de Spizobactin 1.500.000 UI / 250 mg contiene 1.500.000 UI de espiramicina y 250 mg de metronidazol. Cada comprimido de Spizobactin 3.000.000 UI / 500 mg contiene 3.000.000 UI de espiramicina y 500 mg de metronidazol. Indicaciones de uso: Para el tratamiento complementario en la terapia periodontal mecánica o quirúrgica para el tratamiento de infecciones multibacterianas de enfermedades periodontales y (perforales) relacionadas (p. ej., gingivitis, estomatitis, glositis, periodontitis, amigdalitis, fístula dental y otras heridas fistulosas en la cavidad oral, querititis y sinusitis) en perros causadas por microorganismos sensibles a la espiramicina / metronidazol, como las bacterias grampositivas y anaerobias. Contraindicaciones: No usar en caso de trastornos hepáticos. No usar en caso de hipersensibilidad a la espiramicina, el metronidazol o a algún excipiente. No usar de manera concomitante con antibióticos bactericidas. Advertencias especiales para cada especie de destino: En muchos casos de enfermedad endodóntica / periodontal, el primer tratamiento es sin medicamentos y no se requiere la administración de antibióticos. El tratamiento con antibióticos de la periodontitis debe estar acompañado o precedido por una terapia endodóntica o/ o una limpieza dental profesional si la enfermedad está avanzada. Se recomienda a los propietarios de perros que cepillen habitualmente los dientes del animal para eliminar la placa a fin de evitar o controlar la periodontitis. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): De forma infrecuente se ha observado vómito en los perros. En casos raros se puede producir hipersensibilidad. En caso de hipersensibilidad interrumpir el tratamiento. En casos muy raros se pueden producir trastornos de la espermatogénesis. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Le Vet. Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: Spizobactin 750.000 UI / 125 mg 3581 ESP, Spizobactin 1.500.000 UI / 250 mg 3582 ESP y Spizobactin 3.000.000 UI / 500 mg 3583 ESP.

Sporimune 50 mg/ml solución oral para gatos y perros. Cada ml contiene: ciclosporina 50 mg. Indicaciones de uso: Tratamiento de las manifestaciones crónicas de la dermatitis atópica en perros. Tratamiento sintomático de la dermatitis alérgica crónica en gatos. Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No usar en perros menores de seis meses de edad o de peso inferior a 2 kg. No usar en caso de antecedentes de trastornos malignos o trastornos malignos progresivos. No vacunar con una vacuna viva durante el tratamiento ni en un intervalo de dos semanas antes o después del tratamiento (ver también las secciones 4.5 "Precauciones especiales de uso" y 4.8 "Interacción con otros medicamentos"). No usar en gatos con infección por el VLPe o el VIF. Advertencias especiales para cada especie de destino: Se debe considerar el uso de otras medidas y tratamientos de control del prurito de moderado a grave al iniciar el tratamiento con ciclosporina. Muy frecuentemente: molestias gastrointestinales, como vómitos o diarrea. Estas suelen ser moderadas y transitorias y no requieren la suspensión del tratamiento. Frecuentemente: letargo, anorexia, hipersalivación, pérdida de peso y linfocitopenia. Estas reacciones suelen resolverse de forma espontánea tras suspender el tratamiento o tras disminuir la frecuencia de la dosis. En lo que atañe a las lesiones neoplásicas, consulte las secciones 4.3, "Contraindicaciones", y 4.5, "Precauciones especiales de uso". Las reacciones adversas pueden ser graves en algunos animales. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: 2903 ESP.

Tralieve 20 mg y Tralieve 80 mg comprimidos masticables para perros. Composición: Un comprimido de Tralieve 20 mg contiene: Clorhidrato de tramadol 20 mg (equivalentes a 17,6 mg de tramadol). Un comprimido de Tralieve 80 mg contiene: Clorhidrato de tramadol 80 mg (equivalentes a 70,3 mg de tramadol). Indicaciones: Perros. Para el alivio del dolor agudo y crónico leve en los tejidos blandos y el sistema musculoesquelético. Contraindicaciones: No administrar junto con antidepresivos tricíclicos, inhibidores de la monoaminooxidasa e inhibidores de la recaptación de serotonina. No usar en casos de hipersensibilidad al tramadol o a algún excipiente. No usar en animales con epilepsia. Advertencias especiales para cada especie de destino: Los efectos analgésicos del hidrocloruro de tramadol son variables. Se piensa que esto se debe a las diferencias individuales en el metabolismo del fármaco al metabolito activo primario, el O-desmetiltramadol. Esto provoca la falta de efecto analgésico en algunos perros (aquellos que no responden al tratamiento). En el caso del dolor crónico debe considerarse la analgesia multimodal. Un veterinario debe hacer un seguimiento regular de los perros para comprobar el alivio adecuado del dolor. El protocolo analgésico deberá considerarse en caso de dolor recurrente o de insuficiente analgesia. Reacciones adversas: Con frecuencia se produce una sedación leve y somnolencia, especialmente si se administran dosis más altas. Raras veces se han observado náuseas y vómito en los perros después de la administración del tramadol. En casos raros se puede producir hipersensibilidad. En caso de hipersensibilidad interrumpir el tratamiento. En casos muy raros el tramadol puede provocar convulsiones en perros con un umbral de convulsiones bajo. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países Bajos. Número de registro: Tralieve 20 mg: 3658ESP / Tralieve 80 mg: 3659ESP.

Tralieve 50 mg/ml solución inyectable para perros. Composición: Un ml contiene: Clorhidrato de tramadol 50 mg (equivalentes a 43,9 mg de tramadol) Excipiente(s): Alcohol bencilico (E1519) 10 mg. Indicaciones: Perros. Para la reducción del dolor posoperatorio leve. Contraindicaciones: No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. No administrar junto con antidepresivos tricíclicos, inhibidores de la monoaminooxidasa e inhibidores de la recaptación de serotonina. No usar en animales con epilepsia. Reacciones adversas: Se han observado ocasionalmente náuseas y vómitos en perros tras la administración de tramadol. En casos raros (más de 1 perro menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados), puede producirse hipersensibilidad. En los casos de reacciones de hipersensibilidad, se debe suspender el tratamiento. Advertencias especiales para cada especie de destino: Los efectos analgésicos del clorhidrato de tramadol pueden ser variables. Se cree que esto se debe a diferencias individuales en el metabolismo del fármaco a su principal metabolito, el O-desmetiltramadol. Esto puede hacer que el producto no genere analgesia en algunos perros (no respondedores). Por lo tanto, se debe monitorizar regularmente a los perros para garantizar

una suficiente eficacia. Tiempo de retirada: No procede. Presentaciones: Caja con 1 vial de 10 ml. Titular de la autorización de comercialización: Le Vet Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Países bajos. Número de registro: 3615 ESP.

Vetoryl 10 mg, 30 mg y 60 mg capsulas duras para perros. Cada cápsula de Vetoryl 10 mg contiene 10 mg de trilostano. Cada cápsula de Vetoryl 30 mg contiene 30 mg de trilostano. Cada cápsula de Vetoryl 60 mg contiene 60 mg de trilostano. Indicaciones de uso: Tratamiento del hiperadrenocorticismos (enfermedad y síndrome de Cushing) de origen pituitario o suprarrenal en el perro. Contraindicaciones: No debe usarse en animales con enfermedad hepática primaria y/o insuficiencia renal. No utilizar en perros de menos de 3 kg (para Vetoryl 30mg y Vetoryl 60 mg). Advertencias especiales para cada especie de destino: Un diagnóstico preciso de hiperadrenocorticismos es esencial. Si no se observa respuesta al tratamiento, debe reconsiderarse el diagnóstico. Puede ser necesario un aumento de la dosis. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): El síndrome de retirada de corticosteroides debe ser diferenciado del hipoadrenocorticismos por evaluación de electrolitos en suero. Pueden aparecer signos asociados con hipoadrenocorticismos iatrogénico, incluyendo mareos, letargo, anorexia, vómitos y diarreas, particularmente si la monitorización no es adecuada (ver 4.9). Estos signos son normalmente reversibles dentro de un periodo variable tras la retirada del tratamiento. También puede aparecer crisis adisoniana aguda (colapso) (ver 4.10). En perros tratados con trilostano, se ha observado letargo, vómitos, diarrea y anorexia en ausencia de evidencia de hiperadrenocorticismos. En perros tratados con Vetoryl se han referido casos aislados de necrosis suprarrenal, que puede ocasionar hipoadrenocorticismos. Puede desenmascarse una disfunción renal subclínica tras el tratamiento con el medicamento veterinario. El tratamiento puede desenmascarse artritis debida a una reducción en los niveles de corticosteroides endógenos. Se han recibido un pequeño número de casos de muerte súbita durante el tratamiento. Otros efectos adversos de carácter leve y presentación infrecuente incluyen ataxia, hipersalivación, hinchazón, temblores musculares y alteraciones en la piel. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Países Bajos. Número de registro: 1813 ESP (Vetoryl 10 mg), 1683 ESP (Vetoryl 30 mg), 1684 ESP (Vetoryl 60 mg)

Vomend anti-emeticum 5 mg/ml solución inyectable para perros y gatos. Cada ml contiene: Metoclopramida (como hidrocloreto monohidrato) 4,457 mg equivalente a hidrocloreto de metoclopramida 5 mg. Indicaciones de uso: Tratamiento sintomático de vómitos y reducción de la motilidad gastrointestinal asociada con gastritis, espasmo de píloro, nefritis crónica e intolerancia digestiva a algunos medicamentos. Contraindicaciones: No usar en casos de perforación u obstrucción gastrointestinal. Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): En algunos casos muy raros (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados), se han observado efectos extrapiramidales (agitación, ataxia, posturas y/o movimientos anormales, postración, temblores y agresividad, vocalizaciones) después del tratamiento de perros y gatos. Los efectos observados son transitorios y desaparecen cuando se interrumpe el tratamiento. En casos muy raros, pueden aparecer reacciones alérgicas. Tiempo de retirada: No procede. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health BV - Handelsweg 25, 5531 AE Bladel - Países Bajos. Número de registro: 2282 ESP.

Zycortal 25 mg/ml suspensión inyectable de liberación prolongada para perros. Composición (principios activos): Pivalato de desoxicorticosterona 25 mg/ml. Indicaciones de uso: Para su uso como terapia de sustitución en la deficiencia de mineralocorticoides en perros con hipoadrenocorticismos primario (enfermedad de Addison). Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. Advertencias especiales para cada especie de destino: Antes de iniciar el tratamiento con el medicamento veterinario es importante disponer de un diagnóstico definitivo de la enfermedad de Addison. Cualquier perro que presente hipovolemia aguda, deshidratación, azoemia prerrenal y perfusión tisular inadecuada (también conocida como «crisis de Addison») debe ser rehidratado con fluido intravenoso (solución salina) antes de iniciar el tratamiento con el medicamento veterinario. Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): La polidipsia y la poliuria fueron reacciones adversas que se observaron muy frecuentemente en un ensayo clínico. Reacciones como son la micción inadecuada, el aletargamiento, la alopecia, los jadeos, los vómitos, la disminución del apetito, la anorexia, la disminución de la actividad, la depresión, la diarrea, la polifagia, los temblores, el cansancio y las infecciones de las vías urinarias se observaron frecuentemente. Los trastornos del páncreas se han reportado muy raramente después del uso de Zycortal. La administración simultánea de glucocorticoides puede contribuir a estos signos. Titular de la autorización de puesta al mercado: Eurovet Animal Health BV - Handelsweg 25, 5531 AE Bladel - Países Bajos. Número de registro: EU/2/15/189/001

No hace falta llegar tan lejos...

SPECIFIC le trae lo mejor de los omega-3 oceánicos



SPECIFIC

Superior nutrition from the veterinary experts

Dechra pone a disposición de los veterinarios un correo electrónico para consultas técnicas, además de todos los materiales de soporte y las formaciones de la Academia Dechra que puede encontrar en la web.

servicio.tecnico@dechra.com

www.dechra.es



Suscríbese a nuestros e-mailings
para estar al día de todas las
novedades de Dechra

