

Enfrent

Uso Veterinario

Endoparasitocida inyectable para bovinos

Fórmula:

Cada 100 mL contiene:

Dipropionato de Imidocarb 12,00 g
Vehículo c.s.p. 100,00 mL

Indicaciones:

Enfrent está indicado para el tratamiento y la prevención de la piroplasmosis y la anaplasmosis bovina. Es eficaz contra los

agentes: *Babesia bigemina*, *Babesia bovis* y *Anaplasma marginale*.

Modo de uso y dosificación:

El producto debe ser administrado por la vía subcutánea. Tratamiento en una sola dosis. La dosificación recomendada del producto está relacionada con el parásito en cuestión, según se describe a continuación:

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

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

Como en la mayoría de los casos no es posible diferenciar entre *Babesia* y *Anaplasma* como agente causal, ya que la sintomatología clínica de babesiosis y anaplasmosis es muy similar, se recomienda el tratamiento de ambas con una dosis de 3 mg/kg. Para los casos donde el diagnóstico confirma solamente la presencia de babesiosis, se recomienda aplicar la dosis específica para su tratamiento.

Para el tratamiento de la enfermedad hemoparasitaria cuando no se ha especificado la causa, se recomienda el uso de **Enfrent** con la dosis de 1 mL para cada 40 kg de peso vivo, según la siguiente tabla:

Tabla: Dosificación sugerida de **Enfrent** según el peso vivo de los bovinos afectados por la enfermedad hemoparasitaria (aplicación por la vía subcutánea en dosis única).

Peso vivo	Dosificación de Enfrent
40 kg	1 mL
80 kg	2 mL
120 kg	3 mL
160 kg	4 mL
200 kg	5 mL
320 kg	8 mL
400 kg	10 mL
440 kg	11 mL
520 kg	13 mL
600 kg	15 mL

Las modificaciones a la posología recomendada y la terapia de apoyo necesaria, quedan a criterio del médico veterinario.

Reacciones Adversas:

En algunos casos, después de la administración del imidocarb, se pueden observar signos colinérgicos como salivación, cólico blando, vómito, hipermotilidad intestinal y diarrea, estos síntomas son fácilmente eliminados con la aplicación de sulfato de atropina.

En dosis altas puede ocurrir insuficiencia hepática o renal. Dosis superiores a las recomendadas pueden causar irritación en el lugar de aplicación cuando se utiliza la vía subcutánea.

Puede ocurrir dolor en el lugar de aplicación, generalmente sin la necesidad de tratamiento. **Enfrent** es seguro cuando es utilizado en bovinos siguiendo las recomendaciones del fabricante, sin embargo, pueden ocurrir reacciones de hipersensibilidad individual. En estos casos, se indica el tratamiento sintomático.

Contraindicaciones:

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

Precauciones:

Obedecer a la dosificación recomendada para el uso del producto.
La aplicación del imidocarb por la vía intravenosa puede provocar toxicidad aguda, de manera que esta vía no está indicada.
La administración de protectores hepáticos en asociación con el tratamiento con **Enfrent**, reduce los riesgos de daños hepáticos.
Los animales pueden presentar signos colinérgicos blandos, como taquicardia, hipersalivación, inquietud, vómito y diarrea, después del tratamiento con imidocarb. Estos hallazgos pueden ser provocados por la acción colinérgica inherente. Para estas situaciones, se recomienda el uso de sulfato de atropina, tomando en cuenta sus propiedades anticolinérgicas.
Solamente el médico veterinario está autorizado para hacer modificaciones en la dosificación recomendada para el uso del producto.

Interacciones Medicamentosas:

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

Tiempo de Retiro:

BOVINOS:

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

LECHE: LA LECHE DE LOS ANIMALES TRATADOS SOLAMENTE DEBE SER DESTINADA AL CONSUMO HUMANO DESPUÉS DE 10 DÍAS DE LA ÚLTIMA APLICACIÓN. EN ESTE PERÍODO, LA LECHE DEBERÁ SER DESECHADA. EL USO DEL PRODUCTO EN CONDICIONES DIFERENTES DE LAS INDICADAS EN ESTE INSERTO PUEDE CAUSAR LA PRESENCIA DE RESIDUOS SUPERIORES A LOS LÍMITES APROBADOS, HACIENDO EL ALIMENTO (CARNE O LECHE) IMPROPIO PARA EL CONSUMO HUMANO.

**Consulte al médico veterinario.
Su venta requiere receta médica.**

Consérvese en un lugar fresco y seco, a temperatura entre 15°C y 30°C, protegido de la luz solar intensa y fuera del alcance de los niños y de los animales domésticos.

Después de la apertura del frasco, el producto puede ser utilizado en hasta 06 (seis) meses, si es mantenido en las condiciones adecuadas de almacenamiento y utilizado siguiendo las buenas prácticas de asepsia.

Responsable Técnica:

Dra. Caroline Della Nina Pistoni
CRMV/SP 24.508

Importado y Distribuido por:

México: Reg. Q-7750-099 - Ouro Fino de México S.A de C.V - Av. Guadalupe, #5134 Int. B, Colonia Jardines de Guadalupe - Zapopan, Jalisco, México CP. 45030 - Tel.: (52) 01 33 3620-3812

Elaborado por:

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

