



Acción fasciolicida gracias a la presencia de clorsulón



Renomec Plus 10/100 mg/ml

Solución inyectable para bovino

Beneficios

- ✓ Bajos volúmenes de inyección
- ✓ Para el tratamiento de una amplia gama de parásitos internos y externos
- ✓ Solución 3 en 1 para un amplio espectro de *fasciola*, endoparásitos y ectoparásitos en 1 sola inyección
- ✓ Persistencia de actividad frente a la reinfestación de algunos parásitos
- ✓ Se puede usar durante la gestación o lactancia



LABIANA
siempre eficaz

Renomec Plus 10/100 mg/ml Solución inyectable para bovino



COMPOSICIÓN POR ML

Ivermectina.....	10 mg
Clorsulon.....	100 mg

ESPECIE DE DESTINO

Bovino.

INDICACIONES

El medicamento está indicado para el tratamiento de infestaciones mixtas de trematodos y nematodos o de infestaciones de artrópodos causadas por los siguientes parásitos.

Vermes redondos gastro-intestinales (adultos y cuarto estadio larvario)

Ostertagia ostertagi (Incluyendo estadios larvarios L4 inhibidos)

O. lyrata

Haemonchus placei

Trichostrongylus axei

T. colubriformis

Cooperia oncophora

C. punctata

C. pectinata

Bunostomum phlebotomum

Oesophagostomum radiatum

Strongyloides papillosus (adultos)

Nematodirus spathiger (adultos)

Nematodirus helvetianus (adultos)

Vermes pulmonares (adultos y cuarto estadio larvario)

Dictyocaulus viviparus

Trematodos hepáticos (adulto)

Fasciola hepática

Vermes oculares (adulto)

Thelazia spp.

Hipodermosis (estadios parasíticos)

Hypoderma bovis

H. lineatum

Ácaros de la sarna

Psoroptes bovis

Sarcoptes scabiei var. *bovis*

Piojos chupadores

Linognathus vituli

Haematopinus eurysternus

Solenopotes capillatus.

Este medicamento puede ser también utilizado, como ayuda en el control de infestaciones por piojos picadores (*Damalinea bovis*) y de ácaros de la sarna (*Chorioptes Bovis*), aunque posiblemente no se consiga su completa eliminación.

POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Dosificación y duración del tratamiento

200µg ivermectina y 2mg clorsulon por kg de peso vivo, se corresponden con una dosis simple de 1 ml por 50 kg de peso vivo.

Método de administración

Este medicamento deberá administrarse solamente mediante inyección subcutánea, en un pliegue de la piel, delante o detrás de la espalda. Las dosis en exceso a 10 ml. deberán repartirse entre diferentes puntos de aplicación; que serán distintos de los utilizados con otros medicamentos parenterales. Se recomienda una aguja estéril de 17 G de sección y media pulgada (15-20mm) de longitud. Reemplazar con una aguja estéril nueva, cada 10-12 animales o antes si la aguja se presenta dañada. Cuando la temperatura del medicamento es inferior a 5 ° C, puede encontrarse dificultad en la administración a causa de un aumento de la viscosidad, templar el medicamento y el equipo de inyección a unos 15º C, facilita que el medicamento pueda ser inyectado. Cuando se utilice el envase de 500ml utilizar sólo equipos con jeringa automática. La programación del tratamiento deberá fundamentarse en factores epidemiológicos y deberá hacerse a medida para cada granja. El programa de dosificación deberá ser establecido por un profesional cualificado. Para asegurar la administración de la dosis correcta, se determinará el peso vivo de la manera más precisa posible, y deberá ser revisada la precisión del dosificador. En caso que los animales vayan a tratarse de forma colectiva preferentemente a ser tratados individualmente, se deberán agrupar por peso vivo y la dosificación se realizará en función de dichos pesos, para evitar tanto la infradosificación como la sobredosificación.

PERSISTENCIA DE ACTIVIDAD

Este medicamento administrado a la dosis recomendada de 1ml/50kg peso vivo controla la reinfección con *Haemonchus placei*, *Cooperia* spp. *Trich ostrostrongylus axei*, adquirida hasta 14 días después del tratamiento, *Ostertagia ostertagi* y *Oesophagostomum radiatum*, adquiridos hasta 21 días después del tratamiento y *Dictyocaulus viviparus*, adquirido hasta 28 días después del tratamiento.

CONTRAINDICACIONES

-No administrar por vía intravenosa o intramuscular.

-Este es un medicamento de bajo volumen autorizado, para uso en bovinos. No debe ser usado en otras especies, pues pueden producirse graves reacciones adversas, incluyendo la muerte en perros, especialmente en Collies, Viejo Pastor Inglés, y razas relacionadas o sus cruces.

-No usar en caso de hipersensibilidad a las sustancias activas, o a algún excipiente.

USO DURANTE LA GESTACIÓN, LA LACTANCIA O LA PUESTA

Puede ser usado durante la gestación y la lactancia.

Puede ser usado en animales reproductores.

TIEMPOS DE ESPERA

Carne: 66 días

Leche: Su uso no está autorizado en animales en lactación cuya leche se utiliza para consumo humano. No utilizar en vacas lecheras no-lactantes, incluyendo novillas gestantes, durante los 60 días anteriores al parto.

PERÍODO DE VALIDEZ

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS

La ivermectina pertenece a la clase de endectocidas de las lactonas macrocíclicas y posee un único modo de acción. Tiene una amplia y potente capacidad antiparasitaria.

Se une selectivamente y con gran afinidad a los canales de ión cloruro activados por glutamato que se localizan en células nerviosas y musculares de invertebrados. Esto conduce a un incremento en la permeabilidad de la membrana celular para los iones cloruro con hiperpolarización de la célula nerviosa o muscular, dando como resultado la parálisis y muerte del parásito. Los compuestos de esta clase también pueden interactuar con canales de ión cloruro activados por otros mediadores, tales como aquellos activados por el neurotransmisor ácido gamma-aminobutírico (GABA).

Clorsulon es rápidamente absorbido a la corriente sanguínea. Es ingerido por la fasciola ligado a eritrocitos y plasma. Clorsulon inhibe las enzimas glicolíticas de la fasciola, privándola de su principal fuente de energía metabólica.

PRESENTACIÓN

Vial de 500ml.

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Bimeda Animal Health Limited

2, 3 & 4 Airton Close,

Tallaght, Dublin 24

Irlanda

REPRESENTANTE DEL TITULAR

Labiana Life Sciences S.A.

C/ Venus, 26

08228 Terrassa (Barcelona)

España

Tel.: +34 937 36 97 00

NÚMERO DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2279 ESP

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

