



**PRODUCTO: TRISDAZOL**

**Presentación:**

Frasco de vidrio color caramelo, conteniendo 100 ml y 250 ml.

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable estéril.

**Descripción:**

Tratamiento y prevención de enfermedades causadas por hemoparásitos (protozoarios y rickettsias) para bovinos, equinos, ovinos, caprinos y caninos.

**Fórmula:**

Cada 100 mL contiene: Imidocarbo dipropionato 12 gramos, excipientes c.s.

**Indicaciones:**

Tratamiento y control de enfermedades causadas por hemoparásitos (protozoarios y rickettsias): Tristeza bovina (babesiosis, anaplasmosis, como etiología única o enfermedad mixta), piroplasmosis equina, babesiosis ovina y caprina, y hemoparásitos varios en perros. Por otra parte, el imidocarbo brinda un efecto preventivo contra la enfermedad.

Protozoos: En bovinos: Babesia bovis, Babesia bigemina.

En equinos: Babesia caballi, Babesia equi.

En caninos: Babesia canis, Babesia gibsoni y Babesia vogelli, Ehrlichia

En caprinos y ovinos: Babesia ovis; rickettsias: Anaplasma marginale.

**Administración y dosis:**

Bovino, ovino y caprino: Vía subcutánea.

Equino: Vía Intramuscular.

Canino: Vía subcutánea.

Dosis:

Uso terapéutico:	
Bovinos	1 ml cada 100 kg de peso vivo (equivalente a 1.2 mg/kg). En infecciones mixtas de Anaplasma y Babesia, aplicar 2.5 ml cada 100 kg de peso vivo (equivalente a 3 mg/kg)*
Equinos	2 ml cada 100 kg de peso vivo (equivalente a 2.4 mg/kg) . Repetir a las 48 hs
Ovinos y caprinos	1 ml cada 70 kg de peso vivo (equivalente a 2 mg/kg)
Caninos	0.25 ml cada 10 kg de peso vivo

**KÖNIG URUGUAY S.A.**

**García Lagos y Camino al Paso Hondo (14000) Colonia Nicolich, Canelones - Uruguay**

**Tel: 2698 3343 – 2696 5265**

	(equivalente a 3 mg/kg). En infecciones mixtas de Babesia y Erlichia, aplicar 0.5 ml cada 10 kg de peso vivo (equivalente a 6 mg/kg)
--	--

\* El tratamiento podría llegar a repetirse a los 28 días de la aplicación, según el criterio del veterinario actuante. Se aconseja evaluar la presencia de nuevos casos clínicos en conjunto con el manejo y control de ectoparásitos (garrapatas en este caso) y la analítica sanguínea.

Uso preventivo	
Bovinos	2.5 ml cada 100 kg de peso vivo (equivalente a 3 mg/kg). Una sola dosis previene la enfermedad por hasta 4 semanas dependiendo de la severidad de la infección y de las especies involucradas
Equinos	2 ml cada 100 kg de peso vivo (equivalente a 2.4 mg/kg)
Caninos	0.5 ml cada 10 kg de peso vivo. Una sola dosis previene la enfermedad por hasta 4 semanas (equivalente a 6 mg/kg)

**Período de validez:**

2 años.

**Período de espera:**

Carne: No faenar animales para consumo humano hasta 213 días después de la última aplicación.

No administrar a equinos cuyo destino es el consumo humano.

Leche: No administrar a animales en lactación cuyo destino sea para el consumo humano.

**Características toxicológicas:**

Toxicidad oral aguda:

DL50 (Rata): 1.216 - 1.652 mg/kg

DL50 (Ratón): 544 - 702 mg/kg

DL50 (Conejo): 317 mg/kg

Toxicidad aguda (otras vías de administración):

DL50 (Rata): 32,7 mg/kg - vía de aplicación: Intravenoso

DL50 (Ratón): 22,3 mg/kg - vía de aplicación: Intravenoso

En casos de sobredosis se observarán síntomas colinérgicos como salivación excesiva, secreción nasal serosa, diarrea, vómitos, temblores y disnea. El tratamiento recomendado en estos casos es la administración de sulfato de atropina. Consultar con un médico veterinario.

**Modo de acción de los activos:**

Las investigaciones realizadas sobre el modo de actuar del imidocarbo han sugerido dos mecanismos principales en su función piroplásmica y anaplásmica:

- Interfiere con la producción y/o utilización de poliaminas por la inhibición de la entrada de inositol en el eritrocito infectado por el parásito
- Inhibe la glucólisis anaeróbica y la síntesis de ácidos nucleicos por parte del parásito; se bloquea la síntesis de purina y pirimidinas, lo cual produce una degeneración estructural. Todo esto lleva a que se vea afectada la actividad mitocondrial del protozoario/rickettsia, produciendo la muerte del mismo.

**Precauciones/Contraindicaciones:**

Se han observado en casos aislados algunos signos colinérgicos tras la administración del medicamento que pueden aliviarse administrando sulfato de atropina, siempre bajo la supervisión de un médico veterinario.

También se han notificado reacciones anafilácticas aisladas tras el uso del medicamento. Puede producirse una reacción local en el punto de inyección.

El medicamento debe conservarse en su envase original, en lugares frescos y secos, alejado de la luz solar directa. Mantener fuera del alcance de los niños. No comer ni beber durante la manipulación. Eliminar los envases vacíos según la legislación vigente.

No manipule este medicamento si su médico le ha aconsejado no trabajar con inhibidores de la acetilcolinesterasa. Administrar con precaución.

En caso de intoxicación accidental, contactarse rápidamente con el Centro de Intoxicaciones más cercano, o con un médico.

**KÖNIG URUGUAY S.A.**

**García Lagos y Camino al Paso Hondo (14000) Colonia Nicolich, Canelones - Uruguay**

**Tel: 2698 3343 – 2696 5265**