

IMAVEROL® Solución Tópica

ANTIFÚNGICO DE AMPLIO ESPECTRO.



Indicado para el tratamiento de las dermatofitosis causadas por *Trichophyton verrucosum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton equinum*, *Microsporum canis* y *Microsporum gypsum*.

Ficha Técnica

ESPECIES

Bovinos, caballos y perros.

FORMA FARMACÉUTICA

Solución tópica.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antifúngico de amplio espectro.

COMPOSICIÓN

Cada mL de producto contiene:

Enilconazol.....100 mg

Excipientes c.s.p.....1 mL

Otros componentes: Polisorbato 20, Laurato de Sorbitán.

PROPIEDADES

Imaverol® contiene el derivado imidazólico Enilconazol, un antimicótico de síntesis, de amplio espectro, con una gran actividad frente a la mayoría de los dermatofitos comunes, así como a otros hongos y levaduras.

El Enilconazol es un inhibidor selectivo de la biosíntesis de Ergosterol, uno de los componentes esenciales de la membrana celular de los hongos y levaduras. Por esta razón produce cambios irreversibles que explican su efecto fungicida. Además, el Enilconazol posee actividad en la fase de vapor, lo que aumenta su eficacia.

La disponibilidad sistémica después de su aplicación tópica en los animales es muy reducida. Se ha demostrado un amplio metabolismo de primer paso tras su administración oral. Los residuos tisulares son prácticamente inexistentes y se acumulan principalmente en el hígado. La eliminación de los tejidos y del plasma ocurre con una vida media de aproximadamente 12 a 16 horas en el ganado bovino.

El Enilconazol se metaboliza ampliamente y se excreta fundamentalmente por la orina y las heces. La excreción en la leche del ganado bovino es muy limitada.

INDICACIONES

Indicado para el tratamiento de las dermatofitosis causadas por *Trichophyton verrucosum*, *Trichophyton mentagrophytes*, *Trichophyton equinum*, *Microsporum canis* y *Microsporum gypseum*.

MODO DE APLICACIÓN

Los dermatofitos se extienden hasta el folículo piloso. Por eso, es necesario eliminar las costras, por ejemplo con un cepillo duro empapado con la emulsión diluida de Imaverol®. La primera vez conviene pulverizar totalmente al animal para alcanzar también las lesiones subclínicas.

Ganado Bovino: Lavar a los animales con la emulsión diluida o aplicar con un pulverizador de mochila de una unidad del sistema de limpieza de alta presión. Se debe aplicar al menos 1 litro de emulsión diluida cada vez a los animales adultos, y ½ litro a los terneros. Las áreas contaminadas con lodo o estiércol deben limpiarse antes de la aplicación.

Perros: Pulverizar la emulsión a contrapelo para humedecer totalmente la piel. Se recomienda recortar el pelo antes del tratamiento. Los perros también se pueden sumergir en un baño que contenga la emulsión diluida.

Caballos: Lavar completamente al caballo la primera vez. Luego, lavar únicamente las lesiones y la piel circundante con la emulsión diluida en otras tres ocasiones, en intervalos de 3-4 días.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Dilución:

La solución concentrada de Imaverol® (10%) se diluye en 50 partes de agua templada hasta obtener una emulsión de Enilconazol al 0,2% (2.000 ppm): una parte de solución concentrada en 50 partes de agua templada.

Ejemplo:

- 10 mL de Imaverol® concentrado se diluyen en ½ litro de agua templada.
- 20 mL de Imaverol® concentrado se diluyen en 1 litro de agua templada.
- 100 mL de Imaverol® concentrado se diluyen en 5 litros de agua templada.

1 litro permite preparar 50 litros de emulsión diluida y lista para usar.

El tratamiento consiste en 4 aplicaciones en intervalos de 3 a 4 días. En casos graves, se puede incrementar el número de aplicaciones.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

- Sólo para uso veterinario.
- Se recomienda efectuar el tratamiento simultáneamente del ambiente para reducir el nivel de esporas fúngicas.
- Imaverol® no es un producto corrosivo.
- El uso de la solución una vez diluida, no se debe prolongar innecesariamente. La solución diluida debe utilizarse el día de su preparación.
- La solución sin diluir tiene una vida útil de 3 meses desde la apertura del envase.

ADVERTENCIAS

Mantenga el producto fuera del alcance de los niños .

EFFECTOS ADVERSOS

Imaverol® se tolera perfectamente. A diferencia de la solución emulsionable, la emulsión diluida no irrita la piel ni los ojos. Las lamidas accidentales de la emulsión diluida aplicada sobre la piel o el pelo no producen efectos secundarios.

PERÍODO DE RESGUARDO

Como consecuencia de la reducida biodisponibilidad sistémica de Enilconazol, los residuos tisulares y lácteos son mínimos. El período de retirada de “cero días” resulta apropiado en el ganado bovino y en los caballos.

OBSERVACIONES

Imaverol® se puede aplicar sin problemas en los animales gestantes o lactantes.

Sobredosificación:

- ImaveroI® produce pocos efectos secundarios sistémicos, debido a su escasa absorción por la dermis. La ingesta accidental por vía oral no debe causar toxicidad, dada la reducida biodisponibilidad sistémica debida al efecto intenso de pprimer paso en le hígado. La formulación no diluida produce irritación dérmica y ocular. El consumo incidental del producto genera sintomatología nerviosa.

CONSERVACIÓN

Conservar entre 15° y 30°C.

CONDICIÓN DE VENTA

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

PRESENTACIÓN

Frasco con 40 mL y 100 mL

ELABORADO POR

Fabricado por Lusomedicamenta Sociedade Técnica Farmaceutica S.A. 2730-055. Bucarena-Portugal. Importado por Laboratorio Drag Pharma Chile Invetec S.A. bajo licencia de Janssen Pharmaceutica N.V. Turnhoutseweg 30, B-2340, Beerse, Bélgica.

REGISTROS

Reg. SAG N° 456

NOTA

Precauciones especiales para la eliminación del material de desecho del producto sin utilizar:

No arrojar a cursos de agua. En lo posible, productos vencidos o restos del mismo deben ser devueltos a al empresa distribuidora.

Usted ha ingresado a infomación de medicamentos o productos veterinarios destinados exclusivamente a la(s) especie(s) indicada(s).

Laboratorio Drag Pharma no se responsabiliza por las consecuencias del mal uso de los productos, así como la utilización de esta información sin consultar a un Médico Veterinario