

FICHA TECNICA

RALZIDE®



Fecha de emisión: 01/12/2021

Versión: 01

Página: 1 de 2

1. DENOMINACIÓN:



Endectocida en solución inyectable con efecto antiparasitario de larga acción sobre la base de Ivermectina y Clorsulon. Para el control y tratamiento de parásitos internos, externos y Fasciola hepática.

2. COMPOSICIÓN:

Cada 100 ml contiene:

IVERMECTINA	1.0 g
CLORSULON	10.0 g
Excipiente c.s.p.	100 ml

3. FORMA FARMACÉUTICA:

Inyectable.

4. PROPIEDADES FISICO QUIMICAS:

4.1. Aspecto

Líquido

4.2. Color

Incoloro transparente

4.3. Estabilidad en Almacén

Estable durante 2 años bajo condiciones normales de almacenamiento.

5. DATOS CLÍNICOS:

5.1. Especie de Destino

Bovinos, ovinos, caprinos, camélidos sudamericanos.

5.2. Indicaciones de uso

RALZIDE es una potente terapia combinada antihelmíntica indicada para el tratamiento de lombrices intestinales gastrointestinales (adultos y larvas de cuarta etapa), piojos chupadores (*linognathus vituli*, *haemotopinus erysternus*, *solenopotes capillatus*), ácaros de la sarna (*psoroptes ovis*, *sarcoptes sabiei* var. *bovis*), gusanos pulmonares (adultos y larvas de cuarta etapa solamente), trematodos hepáticos (*fasciola hepatica*, larvas de ganado, *hipodermia bovis*, *h. lineatum*), estriasis, *nematodirus helvetianus* (solo adultos) y sarna en el ganado bovino, ovino, caprino, camélido sudamericano.

5.3. Contraindicaciones

No utilizar en especies no autorizadas.

No administre a terneros con edad menores a 12 semanas (3 meses).

No administrar a vacas lecheras en edad reproductiva.

No utilizar en otras vías de administración.

5.4. Precauciones especiales de uso

No usar el producto por vía endovenosa

No debe ser administrado en animales en estado febril, estresados o severamente debilitados.

No usar en ganado lechero (bovino, ovino) en producción de leche para consumo humano, ni 35 días antes del parto.

Manténgase fuera del alcance de los niños.

5.5. Reacciones adversas

No se han reportado.

5.6. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han reportado.

5.7. Posología y modo de administración	Administración vía Sub cutanea.
• Bovinos,Ovinos, Caprinos, Camelidos Sudamericanos:	Administrar a razón de 1 ml por cada 50 Kilos de peso vivo.
5.8. RECOMENDACIONES DE USO:	Agitar bien antes de usar.
	NO administrar via Endovenosa
	No destinar la leche de animales tratados para consumo humano
	Nunca arrojar el envase a ríos, lagos, presas, bordos o cuerpos de agua; los seres acuáticos son especialmente sensibles a la acción de las ivermectinas.
5.9. Periodo de retiro	Carne: 35 días Leche: No Utilizar en animales de producción.
6. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:	
6.1. Mecanismo de acción	

La ivermectina paraliza a nemátodos y artrópodos mediante estimulación de la conductancia del ión cloruro mediada por GABA. No está claro si esto es debido a que la ivermectina:

- actúa como agonista GABA
- estimulando el relajamiento GABA presináptico, o
- potenciando la unión del GABA a su receptor.

Pero el resultado final es el bloqueo de la transmisión postsináptica de los impulsos nerviosos.

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.

7. DATOS FARMACEUTICOS:

7.1. Incompatibilidades	En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.
7.2. Tiempo de vida útil	24 meses.
7.3. Precauciones de almacenamiento	Debe ser almacenado en un lugar fresco y seco, a una temperatura controlada entre 15° - 30°C. Mantener fuera del alcance de los niños.
7.4. Naturaleza y presentación del envase	Frascos de 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml.
8. Reg. SENASA N°:	F.54.01.I.0329