



RESUMEN DE LAS CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO :

EQ-VERM

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

- Principio activo:

Oxibendazol 6 g

- Excipientes:

| | |
|--|--------------|
| Ácido sórbico | 150 mg |
| Polietilenglicol 6000 | |
| Carboximetilcelulosa sódica | |
| Citrato sódico tribásico 2H ₂ O | 300 mg |
| Agua desionizada c.s.p. | 30 g o 36 ml |

3. FORMA FARMACÉUTICA:

Pasta oral

4. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

El Oxibendazol es un antihelmíntico del grupo de los bencimidazoles. Actúa influyendo sobre la captación de los nutrientes; afecta a la actividad del enzima fumarato-reductasa, lo que conduce a una disminución del glucógeno que provoca la muerte del helminto por inanición.

Presenta un amplio espectro, siendo activo en todos los estadios incluyendo huevos. Presenta actividad frente a:

- Nematodos gastrointestinales: *Strongylus vulgaris*, *S. edentatus*, *S. equinus*, *Oxyuris equi*, *Parascaris equorum*, *Strongyloides wesei*, *Cylicostephanus*, *Cylicocyclus*, *Cyathostomum*, *Triodontophorus*, *Cylicodontophorus*, *Gyalocephalus*, *Probstmayria*.
- Nematodos pulmonares: *Dictyocaulus filaria*

Su baja solubilidad es causante de la baja absorción que se obtiene tras su administración por vía oral. El nivel en plasma nunca es mayor del 1% de la dosis administrada, y se alcanza a las 6-30 horas, dependiendo de las especies.

5. DATOS CLÍNICOS

5.0 Especies de destino:

Équidos no destinados al consumo humano.

5.1 Indicaciones terapéuticas:

Tratamiento de nematodosis gastrointestinales y pulmonares de caballos y ponys producidas por las especies anteriormente citadas.

5.2 Contraindicaciones:

No administrar a animales debilitados o que padezcan enfermedades infecciosas, cólicos o toxemias.

5.3 Efectos secundarios:

Se han descrito, ocasionalmente, diarreas y cólicos.

5.4 Precauciones especiales para su utilización:

No se han descrito.

5.5 Utilización durante la gestación y la lactancia:

Puede emplearse sin problema alguno en hembras gestantes. En el caso de lactantes no se pueden tratar antes del mes de vida para evitar una posible sobredosificación.

5.6 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se han descrito.

5.7 Posología y modo de administración:

- Posología:

10 mg de Oxibendazol/kg de peso vivo en dosis única (equivalentes a 6 ml de EQ-VERM por cada 100 kg de peso).

En el caso de estrogiloides la dosis necesaria es de 15 mg de Oxibendazol/kg de peso vivo en dosis única (equivalentes a 9 ml de EQ-VERM por cada 100 kg de peso).

- Modo de administración:

Potros: Administrar la dosis necesaria a partir de las 6 semanas de edad a intervalos de 4-6 semanas.

Caballos adultos y poneys: Tratar con la dosis adecuada cada 6-8 semanas.

Yeguas en periodo de lactación: Tratar 24 a 48 horas antes de la producción, y cada 6 semanas después hasta el otoño.

Animales de reciente introducción: Debe ser administrada una dosis a su llegada a la explotación, y mantener a los animales al menos 8 horas sin salir de los pastos.

5.8 Sobredosificación:

No se debe superar más de 20 veces la dosis usual. La sintomatología que pudiera aparecer, por ingestión fortuita por encima de las cantidades expresadas consiste en anorexia, diarrea y pérdida de peso.

El tratamiento de la sobredosificación es la administración de un fármaco absorbente.

5.9 Advertencias especiales para cada especie de destino:

No administrar a équidos cuya carne se destine al consumo humano.

5.10 Tiempo de espera:

No administrar a équidos cuya carne se destine al consumo humano.

5.11 Precauciones especiales de seguridad que ha de tomar la persona que administre o manipule el producto:

La persona que administre el producto debe evitar el contacto con piel y mucosas. Es aconsejable lavarse las manos, una vez manipulado el producto.

6. DATOS FARMACÉUTICOS:

6.1 Incompatibilidades:

No se han descrito.

6.2 Período de validez:

El período de validez es de 3 años.

6.3 Precauciones especiales de conservación:

Conservar en lugar fresco y seco y al abrigo de la luz.

6.4 Naturaleza y contenido del o de los envases:

La especialidad EQ-VERM se presenta en una jeringa que consiste en:

- Cuerpo de jeringa de polietileno de alta densidad.
- Embolo con escala de polietileno de alta densidad.
- Anillo regulador de la dosificación de polietileno de alta densidad.
- Junta del émbolo de polietileno de baja densidad.
- Obturador de polietileno de baja densidad.

El material de acondicionamiento no inmediato consta de:

- Caja
- Etiqueta

6.5 Nombre o razón social y dirección permanente o lugar registrado como radicación del que posee la autorización de comercialización:

Laboratorios CALIER, S.A.
Barcelones, 26
08520 Les Franqueses del Vallés. (Barcelona)
ESPAÑA

INFORMACIÓN FINAL

Número de autorización de comercialización: 764 ESP
Fecha de autorización/Renovación: 28 de julio de 1993
Fecha de la última revisión del texto: 16 de abril de 2002
Condiciones de dispensación: Con Prescripción veterinaria.

