

# 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.

<b>5.7. Posología y modo de administración</b>	Administración vía Sub cutanea.
<b>• Bovinos,Ovinos, Caprinos, Camelidos Sudamericanos:</b>	Administrar a razón de 1 ml por cada 50 Kilos de peso vivo.
<b>5.8. RECOMENDACIONES DE USO:</b>	Agitar bien antes de usar.
	<b>NO</b> 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.
<b>5.9. Periodo de retiro</b>	Carne: 35 días <span style="float: right;">Leche:</span> No Utilizar en animales de producción.
<b>6. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:</b>	
<b>6.1. Mecanismo de acción</b>	

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:

<b>7.1. Incompatibilidades</b>	En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.
<b>7.2. Tiempo de vida útil</b>	24 meses.
<b>7.3. Precauciones de almacenamiento</b>	Debe ser almacenado en un lugar fresco y seco, a una temperatura controlada entre 15° - 30°C. Mantener fuera del alcance de los niños.
<b>7.4. Naturaleza y presentación del envase</b>	Frascos de 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml.
<b>8. Reg. SENASA N°:</b>	F.54.01.1.0329