



FICHA TÉCNICA

PRO – FT – 012

VERSIÓN: V01

GANAPLEX®

Solución Inyectable

Antibiótico - antiparasitario

N° Registro: F.91.01.N.0006

COMPOSICIÓN

Diaceturato de diminazeno	40 mg
Dipirona	200 mg
Oxitetraciclina clorhidrato	100 mg
Vitamina B12	50 ug
Excipientes c.s.p.	1 ml

USO

Bovino, equinos, ovinos.

INDICACIONES DE USO

Ganaplex® indicado para el control y tratamiento de parásitos sanguíneos que causan babesiosis o piroplasmosis (*Babesia bovis*, *Babesia bigemina*, *Babesia canis*, *B. ovis*, *B. caballi*, *B. divergens*, *B. gibsoni*, *B. motasi*, *B. perroncitoi*), anaplasmosis (*Anaplasma marginale*, *Anaplasma centrale*, *Anaplasma ovis*), tripanosomiasis (*Trypanosoma vivax*, *T. evansi*, *T. brucei*, *T. equiperdum*, *T. congolense*); así como tricomoniasis (*Trichomona sp.*) y papilomatosis en el ganado bovino, equinos y ovinos. Además, ayuda a combatir el dolor y la fiebre, reforzado con Vitamina B12 que es un factor antianémico que ayuda a la recuperación.

DOSIFICACIÓN

Bovino, equino, ovino: 1 ml / 10 kg, cada 24 horas. Vía intramuscular. Las dosis y duración de tratamiento se pueden ajustar de acuerdo al criterio del médico veterinario.

www.agrofarma.pe

Calle los Algarrobos B1-26 Lima, Perú
Teléfono: (511) 258 1347
Email: ventas@agrofarma.pe



FICHA TÉCNICA

PRO – FT – 012

VERSIÓN: V01

CONTRAINDICACIONES Y LIMITACIONES DE USO

- No usar junto a Clorpromazina, Barbitúricos y/o Fenilbutazona.
- No usar en caso de hipersensibilidad a los principios activos del producto.
- No usar en animales que cursen enfermedades cardiacas, renales, hepáticas o de úlcera gastrointestinal.
- No utilizar en animales con trastornos hematopoyéticos.
- No utilizar en periodo de gestación.

Ganaplex® puede causar convulsiones en dosis mayores a las recomendadas. Además de vómitos, náuseas, dolor en el sitio de inyección, depresión, sedación y anemia hemolítica; también trastornos GI, aumento del tiempo de sangrado, trastornos renales y hepáticos. No parece prudente su uso en animales con problemas hematológicos. Existen reacciones de hipersensibilidad como urticaria, dermatitis exfoliativa, fiebre, eosinofilia. Por lo tanto, al primer síntoma se recomienda suspender el tratamiento y consultar con un médico veterinario. No existe antídoto específico para la intoxicación y sobredosis en los animales por lo que el tratamiento de descontaminación es de soporte y sintomático. Si el animal presenta los síntomas mencionados, se debe estabilizar y monitorear a través de la revisión de las constantes fisiológicas y de ser necesario administrar líquidos por vía intravenosa y tratarlos sintomáticamente. En caso el paciente presente convulsiones, controlar con diazepam vía intravenosa.

PRECAUCIONES QUE DEBEN ADOPTARSE ANTES, DURANTE O DESPUÉS DE SU USO

- No aplicar vía IV.
- No usar por vía subcutánea, ya que puede provocar irritación local.
- Mantener las condiciones de asepsia en todo momento.
- No manipular este producto si se sabe que es sensible a los principios activos.
- Manipular con cuidado para evitar la autoinyección.
- Evite el contacto del producto con piel, ojos y mucosas.
- Mantener fuera del alcance de los niños.
- No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento.



FICHA TÉCNICA

PRO – FT – 012

VERSIÓN: V01

PERIODO DE RETIRO

Carne: 26 días

No administrar en animales cuya leche se destine al consumo humano.

No administrar a caballos destinados a consumo humano.

CONSERVACION DEL PRODUCTO

- Almacenar en lugar fresco entre 15 y 30 °C.
- Proteger de la humedad y la luz solar.
- Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.