



FICHA TÉCNICA

PRO – FT – 036

VERSIÓN: V01

IMIDOFARM®

Solución inyectable

Antiprotozoario

N° Registro: F.B4.01.N.0005

COMPOSICIÓN

Imidocarb dipropionato	120 mg
(equivalente a 85 mg de Imidocarb base)	
Excipientes c.s.p.	1 ml

USO

Bovino, equinos y caninos.

INDICACIONES DE USO

Bovinos:

- Tratamiento y prevención de piroplasmosis causadas por *Babesia argentina*, *B. bigemina*, *B. bovis* y *B. divergens*.
- Tratamiento de anaplasmosis causadas por *Anaplasma marginale*.

Equinos:

- Tratamiento de piroplasmosis causadas por *Babesia equi* y *Babesia caballi*.

Caninos:

- Tratamiento de piroplasmosis causadas por *Babesia canis*, *B. gibsoni* y *B. vogelli*.



FICHA TÉCNICA

PRO – FT – 036

VERSIÓN: V01

DOSIFICACIÓN

Bovinos:

- Piroplasmosis:
 - o Prevención: 0.023 ml/kg P.V., vía subcutánea. Dosis única.
 - o Tratamiento: 0.01 ml/kg P.V., vía subcutánea. Dosis única.
- Tratamiento de anaplasmosis: 0.025 ml/kg P.V., vía subcutánea. Dosis única.

Caballos:

- Tratamiento de piroplasmosis por *Babesia caballi*: 0.023 ml/ kg P.V., vía intramuscular. Cada 24 horas por 2 días.
- Tratamiento de piroplasmosis por *Babesia equi*: 0.047 mg/kg P.V., vía intramuscular. Cada 72 horas hasta 4 – 5 inyecciones.

Perros: 0.047 – 0.058 ml/kg P.V., vía intramuscular. Dosis única.

CONTRAINDICACIONES Y LIMITACIONES DE USO

- No administrar por vía intravenosa.
- No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa.
- No usar en caballos menores de 1 año de edad.
- No debe administrarse en animales que estén recibiendo tratamientos con fármacos inhibidores de la colinesterasa.
- No se recomienda en perros con daño pulmonar, hepático o renal.

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

- Determinar con exactitud el peso de los animales a tratar para evitar una sobredosis.
- No manipule este medicamento si su médico le ha aconsejado no trabajar con inhibidores de acetilcolinesterasa.
- Limpiar la zona de inyección antes de su administración.
- Evite el contacto con la piel y los ojos. En caso de derrame o contacto accidental, lavar inmediatamente con abundante agua.
- Usar ropa adecuada durante la manipulación y aplicación del mismo.
- No fumar, comer o beber mientras se manipula el medicamento.



FICHA TÉCNICA

PRO – FT – 036

VERSIÓN: V01

- En caso de sobredosis el tratamiento recomendado es la administración de sulfato de atropina.
- No ha quedado demostrado la seguridad del medicamento durante la gestación. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

PERIODO DE RETIRO

Bovinos:

*Carne: 213 Días

*Leche: 6 Días

Equino: No corresponde. Su uso no está autorizado en équidos cuya carne o leche se destine al 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.

