

ZYMOREX

FICHA TECNICA

PRODUCTO:	ZYMOREX	
REGISTRO ICA:	1690 DB	
TITULAR REGISTRO	PHARMAVET LTDA	
ELABORADO POR:	REVISADO POR:	APROBADO POR:
Sebastian Arciniegas	Cesar Poveda	Sebastian Arciniegas
DIRECTOR CIENTIFICO	DIR. TECNICO	DIRECTOR CIENTIFICO
FECHA: Oct/09/2013	FECHA: Oct/10/2013	FECHA: Oct/10/2013

1. NOMBRE DEL PRODUCTO: ZYMOREX

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA:

TRIPSINA 6000 UI
QUIMOTRIPSINA 3000 UI
Excipientes c.s.p. 1 mL

3. FORMA FARMACEUTICA: SUSPENSION INYECTABLE

4. DATOS CLINICOS:

4.1 INDICACIONES TERAPEUTICAS

Indicado en bovinos, ovinos, porcinos, caprinos, aves, perros y gatos, para el tratamiento de inflamaciones de tejidos blandos de etiología no infecciosa, coadyuvante en el tratamiento de mastitis, abscesos, flemones, endometritis.

4.2 POSOLOGIA Y ADMINISTRACION

DOSIS: 125 A 200 UI/Kg. cada 12 a 24 horas por 3 a 5 días. VÍA INTRAMUSCULAR PROFUNDA UNICAMENTE.

En la practica 0,014 a 0,022 ml/Kg de peso.

Las dosis de ZYMOREX y frecuencia del tratamiento pueden variar según criterio del médico Veterinario.

4.3 CONTRAINDICACIONES

No se conocen contraindicaciones establecidas para este producto.

Propiedad de Pharmavet Ltda

Prohibida la reproducción total o parcial de este documento

4.4. ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

Agite antes de usar.

En inflamaciones que cursen con infección, deberá instaurarse la terapia antibiótica adecuada.

Para volúmenes grandes del producto reparta la dosis en 2 o 3 puntos de inyección.

Si desea puede calentar el producto a temperatura corporal, apretándolo entre las manos unos minutos antes de su aplicación, con el fin de fluidificar el producto.

La opalescencia que puede presentar el producto al agitarlo es normal, sin que esto afecte la efectividad del mismo.

Mantenga fuera del alcance de los niños.

4.5. INTERACCION CON OTROS MEDICAMENTOS

No se conocen interacciones establecidas para este producto.

4.6 PREÑEZ Y LACTANCIA

No hay información acerca de los efectos de este medicamento en la gestación o si has excreción a través de la leche.

4.7 REACCIONES ADVERSAS

Dosis superiores a 0,8 mL/10 Kg de peso porque pueden ocasionar daño en el tejido muscular.

Dolor e inflamación en el sitio de la inyección

En casos individuales o por sobredosificación del producto se pueden presentar Reacción anafiláctica.

5. DESCRIPCION DEL PRODUCTO

Suspensión oleosa de color blanco a amarillo opalescente después de agitada estéril, envasada en frascos ampula de vidrio tipo 2 con tapón de caucho y agrafe de aluminio por 10 mL, empacadas en cajas de cartón

6. ALMACENAMIENTO Y TRANSPORTE

Mantener a una temperatura entre 5 y 30 °C, protegido de la luz solar.

7. INSTRUCCIONES DE MANEJO DEL PRODUCTO:

- ◆ Retire la cubierta del agrafe de aluminio.
- ◆ Introduzca a través del tapón de caucho la aguja estéril de la jeringa, preferiblemente utilizar agujas 16 o 18. Si va a utilizar el producto para múltiples dosis se recomienda limpiar el tapón de caucho con una solución antiséptica de alcohol etílico antes de introducir una aguja nueva. Nunca reutilice las agujas ni las jeringas para aplicar el producto.
- ◆ aspire con la jeringa la cantidad necesaria.
- ◆ Aplique la solución directamente al paciente ya sea directamente al torrente circulatorio mediante inyección intravenosa lenta.
- ◆ Conserve la esterilidad de todos los elementos utilizados debido al riesgo de septicemia que existe en la utilización de productos de aplicación intravenosa.
- ◆ Una vez abierto el producto consuma en el menor tiempo posible, de preferencia conserve refrigerado.
- ◆ Tiempo máximo de almacenamiento del producto después de abierto 28 días.
- ◆ Una vez finalizado el producto disponga los envases y empaque de acuerdo a la disposición medio ambiental vigente.

8. VIDA UTIL: 36 MESES

9. NOTA.

La información es correcta y completa para el producto en mención y permanece bajo la responsabilidad del usuario. PHARMAVET LTDA no se responsabiliza de los daños que llegare a ocasionar el producto, si este no es manipulado o tratado de la forma indicada.

Propiedad de Pharmavet Ltda

Prohibida la reproducción total o parcial de este documento