

VIRBAC ALIZIN®

Aglepristona – Solución Inyectable

Registro SAG N° 2396

COMPOSICIÓN

Cada 1 mL de producto contiene:

Aglepristona 30 mg
Excipientes c.s.p. 1 mL



Aglepristona

ESPECIES DE DESTINO

Perras.

INDICACIONES DE USO

Interrupción de la gestación en perras entre el día 0 y 45 después del apareamiento. Después de la administración del medicamento, el aborto (o resorción) ocurre dentro de 7 días.

DOSIFICACIÓN, VÍA ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO

Dosificación: Administrar dos dosis de 10 mg/kg de aglepristona, equivalente a 0,33 mL de Alizin®/kg de peso, con un intervalo estricto de 24 horas entre cada aplicación.

Se requiere administrar la **dosis exacta de acuerdo al peso del animal**, como por ejemplo:

Peso (kg)	3 kg	6 kg	9 kg	12 kg	24 kg	30 kg	42 kg
Volumen de Virbac Alizin®	1 mL	2 mL	3 mL	4 mL	8 mL	10 mL	14 mL

Vía de administración: Subcutánea.

Modo de empleo: Se recomienda administrar en el pliegue del cuello entre las escápulas. Después de la aplicación, dar un masaje ligero en la zona de inyección.

No administrar más de 5 mL en cada punto de inyección.

Virbac Alizin® no contiene preservante antimicrobiano. Antes de extraer cada dosis, limpiar el tapón con un algodón con alcohol y dejar secar. Utilizar una aguja y jeringa seca y estéril.

CONTRAINDICACIONES

No administrar en perras con función hepática o renal comprometida, en animales diabéticos o en perros que presenten mal estado de salud.

No administrar en perras que manifiesten hipoadrenocorticismos (Enfermedad de Addison) o en perras con predisposición genética a hipoadrenocorticismos.

No utilizar en perras con hipersensibilidad conocida al aglepristona o a algún excipiente.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

Mantener fuera del alcance de los niños.

El Médico Veterinario debe evaluar si aplicar el tratamiento, considerando que aproximadamente un 50% de las hembras no queda preñada posterior a una monta.

Para disminuir la posibilidad de una pérdida de eficacia del producto, no utilizar el producto hasta terminado el estro, y evitar una nueva monta antes del término del estro.

Es siempre recomendable un examen clínico minucioso para confirmar que el contenido del útero se ha evacuado por completo, debido a que se ha observado aborto parcial en un bajo porcentaje. Este control debe ser realizado 10 días después del tratamiento y al menos 30 días después de la monta, por ecografía.

En caso de aborto parcial o no aborto, se debe repetir el tratamiento 10 días después del primer tratamiento, entre los días 30 y 45 después de la monta. En este caso se debe considerar la cirugía también.

Se recomienda no utilizar en perras con enfermedad pulmonar obstructiva crónica y enfermedad cardiovascular, debido a que la seguridad en estos pacientes no ha sido evaluada.

Las perras en las cuales a pesar del tratamiento, siguen en gestación, deben ser vigiladas ya que la viabilidad de los cachorros puede verse comprometida.

FT0106NAC09072019R1V1





Después de la administración del medicamento, el aborto (o resorción) ocurre dentro de 7 días.

No administrar más de 5 mL por punto de inyección. Si el volumen a inyectar es mayor que 5 mL, realizar 2 inyecciones en dos lugares distintos de la piel, con el fin de evitar la aparición de lesiones en la piel.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL MANIPULADOR

Los noresteroides pueden inducir aborto en mujeres. Las mujeres embarazadas o en edad fértil, tratando de quedar embarazadas o aquellas cuyo estado de embarazo se desconozca deben evitar el contacto con el producto, o utilizar guantes durante su administración a fin de evitar el contacto directo con la piel. Virbac Alizin® debe ser manipulado con precaución por mujeres embarazadas o personas con susceptibilidad alérgica. Una inyección accidental puede inducir aborto en mujeres embarazadas.

El médico veterinario y la persona que manipule a la perra deben tener precaución para evitar una inyección accidental.

Evitar el contacto con la piel. Usar guantes o lavarse las manos o piel expuesta después de su uso.

Virbac Alizin® es un producto con base oleosa que puede provocar reacciones locales en el punto de inyección.

En caso de inyección accidental consulte a su médico.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Mantener a temperatura ambiente, entre 15 y 30 °C, en un lugar seco, en su envase original, protegido de la luz.

Venta bajo Receta Médico Veterinaria

USO VETERINARIO

PRESENTACIÓN

Estuche de 1 vial de 5 o 10 mL.

FT0106NAC09072019R1V1

Fabricado por:
VIRBAC S.A.
1ere avenue-2065 m LID-06516
Carros Cedex- Francia.

Importado y distribuido por:
Centrovét Ltda.
Av. Los Cerrillos 602, Cerrillos-Santiago, Chile
Teléfono: (56-2) 2583 7700 / Fax: (56-2) 2583 7701.
E-mail: centrovét@centrovét.com; www.centrovét.com
Bajo licencia de: VIRBAC S.A Francia

