

GLUCANTIME

Antiprotozoario para el tratamiento de la leishmaniasis
canina
en solución inyectable

Laboratorio

MERIAL LABORATORIOS, S.A.

Forma farmacéutica

Solución inyectable (Sol.i.)

Composición por ml:

Metilglucamina antimoniató 300 mg. Excipientes: Sulfito sódico (0,18 mg) y metabisulfito potásico (1,60 mg), c.s.

Propiedades farmacológicas

El antimoniató de meglumina es un agente antiprotozoario antileishmánico del grupo de los antimoniales pentavalentes cuyo modo de acción podría estar relacionado con la inhibición de algunas enzimas glicolíticas del parásito. Los datos experimentales sugieren la hipótesis de una conversión metabólica intramacrofágica de antimoniales pentavalentes en compuestos trivalentes, que son tóxicos para el estadio amastigoto de la *Leishmania*.

Interacciones e incompatibilidades

No administrar junto con soluciones salinas.

Indicaciones y especies de destino

Perros: Tratamiento de la leishmaniosis canina.

Contraindicaciones

No administrar a animales con insuficiencia hepática o cardíaca.

Efectos secundarios

La toxicidad de este compuesto puede causar en algunas ocasiones signos tóxicos caracterizados por vómitos, postración, mialgia y artralgia.

- Su uso prolongado puede causar lesiones renales y cardíacas.

Vía de administración

Subcutánea.

Posología

La dosis recomendada es de 100 mg de antimonio de meglumina por kg de peso vivo por día (equivalente a 0,33 ml de Glucantime/kg p.v./día).

Si es posible la administración de varias inyecciones al día, se recomienda administrar la dosis diaria dividida en dos inyecciones de 50 mg de antimonio de meglumina/kg p.v. separadas entre sí por intervalo de 12 horas.

La duración del tratamiento inicial es de tres semanas. Éste puede prolongarse una semana más, si no se observa mejoría clínica suficiente.

Para eliminar los parásitos, pueden ser necesarios tratamientos repetidos. Por lo tanto, se recomienda el seguimiento de la evolución clínica del animal.

Precauciones especiales

Precauciones especiales para su uso en animales:

- El tratamiento debe ir acompañado de una monitorización serológica y etiológica que apunte el pronóstico de la enfermedad y consecuentemente el destino del animal.
- Iniciar el tratamiento administrando la mitad de la dosis, especialmente en caso de permeabilidad renal disminuida; incrementar progresivamente la dosis hasta alcanzar la recomendada. en caso de intolerancia, se puede suspender el tratamiento e iniciarlo a dosis más bajas.
- En caso de insuficiencia renal diagnosticada, debe estabilizarse o curarse los síntomas asociados antes de la administración del tratamiento con Glucantime.
- Es necesaria una monitorización de la función renal antes y durante el tratamiento.
- Se recomienda también la monitorización de las funciones hepática y cardíaca durante el tratamiento.
- Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales.
- No fumar, comer ni beber mientras se maneja el medicamento.
- Lavarse las manos después de su uso.
- Evitar el contacto con los ojos y la piel. Si esto ocurre, enjuagar el área afectada inmediatamente con abundante agua.
- En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.
- No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación ni la lactancia.
- Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

Tiempo de espera

No procede.

Modo de conservación

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Observaciones

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración exclusiva por el veterinario.

Presentación

Caja con 5 ampollas de 5 ml.

Reg. Nº

191 ESP