



## FICHA TÉCNICA

### EXZOLT 1%

Reg. Q-0273-284

#### USO VETERINARIO

1

#### SUSPENSIÓN DE USO ORAL A BASE DE FLURALANER PARA BOVINOS

El producto EXZOLT 1% se presenta como una suspensión oral a base de fluralaner con una concentración de 10 mg/mL (1% p/v) diseñada para administración oral en bovinos.

La formulación permite una adecuada absorción sistémica de fluralaner tras la administración oral, proporcionando una acción ectoparasitocida de larga duración contra *Rhipicephalus microplus* y larvas de *Dermatobia hominis*, así como actividad frente a *Cochliomyia hominivorax*.

#### FÓRMULA:

Fluralaner	10,0 mg
Excipientes c.s.p.	1mL



**DESCRIPCIÓN:** Suspensión oral envasada en frascos PEAD conteniendo 1 L y 5 L. Diseñada para el control y tratamiento de ectoparásitos en bovinos.

**INDICACIONES:** En ganado de leche y animales lactantes, para el control y tratamiento de infestaciones por *Rhipicephalus microplus* (garrapata del ganado bovino) y larvas de *Dermatobia hominis* (tórvalo). Indicado también para el tratamiento y prevención de infestaciones provocadas por larvas de *Cochliomyia hominivorax* (miasis). El producto está indicado como parte del control estratégico de ectoparásitos.

#### ESPECIES DESTINO:

- Bovinos

#### FORMA FARMACÉUTICA:

- Suspensión oral.

**PROPIEDADES FARMACODINÁMICAS:**

- Fluralaner actúa como ectoparasiticida de la clase de las isoxazolinas (no se detallan mecanismos adicionales en el SPC). (Nota: el documento indica que Fluralaner fue desarrollado para uso veterinario y no hay datos disponibles sobre sus efectos en humanos).

**PROPIEDADES FARMACOCINÉTICAS:**

- No se presentan datos farmacocinéticos detallados en el SPC proporcionado; el documento no especifica parámetros plasmáticos ni perfiles completos de absorción/distribución/metabolismo/excreción.

**DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:**

**Vía de administración:** Oral.

**Dosis:** Dosis única de 1 mL por cada 20 kg de peso corporal.

**CONTRAINDICACIONES:** : No utilizar en caso de hipersensibilidad a los componentes de la fórmula.

**REACCIONES ADVERSAS:**

- A las dosis indicadas en el prospecto no se producen efectos secundarios.

**ADVERTENCIAS:**

- Administrar únicamente para las especies, dosis y vía de administración recomendadas.
- El producto no debe entrar en contacto con cursos de agua, ya que puede ser peligroso para los invertebrados acuáticos.
- Cualquier producto veterinario no utilizado o material de residuo derivado del producto debe desecharse de acuerdo con las regulaciones locales.
- No reutilizar los envases vacíos.
- No guardar ni aplicar junto a alimentos, bebidas, medicamentos y productos de higiene.

**PRECAUCIONES ESPECIALES:*****Precauciones para su uso en animales:***

- Tratar sólo a animales saludables.
- Administrar el producto únicamente para las especies, dosis y vía de administración recomendadas.

***Precauciones que debe tomar la persona que administra el producto veterinario a los animales:***

- Manipular el producto con mucho cuidado para evitar la exposición; utilizar equipo de protección adecuado: botas, delantal, mascarilla y gafas.
- Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de exposición a la piel lavar con agua y jabón; en caso de exposición a ojos, lavar inmediatamente con agua limpia.
- En caso de ingestión accidental, enjuagarse la boca con abundante agua. No inducir el vómito y buscar atención médica inmediatamente llevando consigo el empaque del producto.
- No comer, beber ni fumar durante la administración.
- Lavar las manos con agua y jabón después de manipular el producto.

***Gestación, lactancia y fertilidad:*** No hay datos disponibles en el SPC sobre efectos en gestación, lactancia o fertilidad; consulte al médico veterinario.

***Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:***

- No se mencionan interacciones específicas en el SPC proporcionado.

***Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencia y antídotos):***



- No se esperan efectos de intoxicación cuando el producto se administra según las recomendaciones.
- En caso de síntomas de intoxicación por exposición, buscar atención médica presentando la etiqueta/prospecto del producto.
- Tratamiento: sintomático; no se indica antídoto específico en el SPC.

3

**Incompatibilidades:**

- *No se mencionan incompatibilidades específicas en el SPC proporcionado.*

**Precauciones de Almacenamiento:**

- *Conservar el producto en su empaque original, en lugar fresco y seco, por debajo de 30 °C, protegido de la luz solar y fuera del alcance de niños y mascotas. Una vez abierto el frasco, conservar por debajo de 30 °C y utilizar en un plazo máximo de 6 meses. Fecha de caducidad: 2 años desde la fecha de fabricación.*

**PERIODO DE RETIRO:** Sacrificio: 13 días después de finalizado el tratamiento. Leche: 13 horas después de finalizado el tratamiento.

**PRESENTACIONES:**

- Frascos PEAD de 1 L y 5 L.

**PRECAUCIONES PARA LA ELIMINACIÓN DEL PRODUCTO NO UTILIZADO O LOS MATERIALES DE DESECHO:**

- Cualquier producto veterinario no utilizado o material de residuo derivado del producto debe desecharse de acuerdo con las regulaciones locales. No verter en cursos de agua.

<b>INFORMACIÓN ADICIONAL:</b>	
PARA USO VETERINARIO EXCLUSIVAMENTE.	
CONSULTE AL MÉDICO VETERINARIO.	
SU VENTA REQUIERE RECETA MÉDICA.	
ELABORADO POR: <b>Argenta Manufacturing Ltd</b> 2 Sterling Avenue, Manurewa, 2102 Auckland, New Zealand.	IMPORTADO Y DISTRIBUIDO POR: <b>Intervet México, S.A. de C.V.</b> Av. San Jerónimo 369, Colonia La otra Banda, Álvaro Obregón, C.P. 01090, Ciudad de México.