

FICHA TÉCNICA

E + Se®
Selenito de sodio 548 mg/100 mL – Vitamina E 500 mg/100 mL
Suspensión inyectable

Composición:

Cada mL contiene:

Selenito de sodio (equivalente a 2,5 mg de selenio)	5,48 mg
Vitamina E (como acetato de d-alfa-tocoferol)	50 mg
Excipientes c.s.p.	1 ml

Indicaciones de uso:

E-SE está recomendado para el control de los siguientes signos clínicos cuando acompañen al síndrome de miositis (deficiencia de selenio y tocoferol): respiración rápida, sudoración excesiva, rigidez y espasmos musculares, concentraciones elevadas de SGOT.

Especies de destino:

Caballos.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Se debe administrar una inyección lenta por vía intravenosa o intramuscular profunda, en dosis repartidas, en dos o más lugares en los músculos glúteos o cervicales.

La dosis es de 1 ml por cada 100 libras (aprox. 45 kg.) de peso corporal, dosis única.

Dosis en mg/kg P.V. de selenito de sodio: 0,12 mg/kg

Dosis en mg/kg P.V. de Vitamina E: 1,11 mg/kg

Puede repetirse en intervalos de 5 a 10 días.

Contraindicaciones:

No administrarse en animales que consuman pastos, forrajes o concentrados con elevada cantidad de selenio. La administración excesiva de selenio es tóxica. Por consiguiente, es importante utilizar un programa posológico fijo.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Las inyecciones intravenosas deberán administrarse lentamente.

El síndrome de deficiencia de selenio y tocoferol produce una variedad de síntomas complejos, que a menudo interfieren con el diagnóstico apropiado. Aún en áreas con deficiencia de selenio existen otros estados patológicos con signos clínicos similares. Es imprescindible considerar cuidadosamente todos estos factores antes de instituir tratamiento para el síndrome de deficiencia de selenio y tocoferol. Las concentraciones elevadas de SGOT y de creatinina sérica pueden ayudar a diagnosticar la deficiencia de selenio y tocoferol, cuando se encuentran asociados con otros parámetros.

Mantener fuera del alcance de los niños.

FICHA TÉCNICA

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

En caso de existir medicamentos que anteriormente hayan causado reacciones adversas graves como anafilaxis, deben evitarse al administrar Selenito de sodio y Vitamina E, a menos que la condición del animal requiera su uso.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Se han reportado de casos de reacciones anafilácticas, algunas de las cuales han sido fatales, en equinos administrados con Selenito de sodio y Vitamina E. Los signos incluyen excitación, sudoración, temblores, ataxia, respiración dificultosa y disfunción cardíaca. Estas reacciones se han informado tanto en la vía intravenosa como en la intramuscular. Actualmente se desconoce si el modo de aplicación afecta la frecuencia de cada reacción. Sin embargo, las reacciones asociadas con inyecciones intramusculares se han informado que se manifiestan más lentamente y puede dar más tiempo para instituir un tratamiento contra la anafilaxis, como son las inyecciones de epinefrina y/o corticoides.

La solución inyectada intramuscularmente al equino puede producir dolor transitorio local en el músculo y puede ser prevenido en algún grado por inyecciones profundas divididas en dos dosis, en dos o más sitios.

Período de resguardo:

No administrar en caballos destinados al consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

Ninguna.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15° y 30°C.

Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Presentación:

Frascos de 30 y 100 ml.

Fabricado por:

Vet Pharma Friesoythe GmbH
Sedelsberger Straße 2,
26169 Friesoythe - Alemania

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V., Holanda

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MEDICO VETERINARIA

Reg SAG N°1191

