

# Medesedan 10mg/ml

## Para la sedación y analgesia leve del caballo



### ANALGÉSICO EN SOLUCIÓN INYECTABLE

#### COMPOSICIÓN POR ML:

Hidrocloruro de detomidina 10 mg (equivalente a 8,36 mg de detomidina).

#### INDICACIONES:

Para la sedación y analgesia leve de caballos y ganado bovino para facilitar exámenes, tratamientos y procedimientos quirúrgicos menores.

#### POSOLOGÍA Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Vía intravenosa (IV) o intramuscular (IM). Inyectar lentamente. El efecto es más rápido por vía IV. Sedación leve: 10-20 µg/kg. Sedación moderada: 20-40 µg/kg. Sedación y analgesia prolongada: 40-80 µg/kg. Para la combinación con otro producto con el fin de intensificar la sedación o como premedicación previa a una anestesia general: 10 a 30 µg/kg. Se recomienda esperar 15 minutos antes de empezar el procedimiento.

#### TIEMPO DE ESPERA:

2 días para carne y 12 horas para leche.

#### PRESENTACIONES:

Vial de 5 y 20 ml.



#### FICHA TÉCNICA:

**Contraindicaciones:** Anomalías cardíacas, afecciones respiratorias, insuficiencia hepática, alteración renal, problemas generales de salud, shock o condiciones extraordinarias de estrés. No usar en combinación con butorfanol en caballos que padecen cólicos. No usar en el último trimestre de gestación. **Precauciones:** Cuando empieza la sedación, los caballos se balancean e inclinan la cabeza, manteniéndose de pie. El ganado bovino, particularmente los jóvenes, intentarán tumbarse. Elegir cuidadosamente el sitio y tomar medidas para prevenir lesiones. En caso de shock, afecciones hepáticas o renales evaluar el beneficio/riesgo. No usar la combinación detomidina/butorfanol en caballos con historia de enfermedad hepática o irregularidades cardíacas. Se recomienda dejar a los animales en ayunas como mínimo durante 12 horas antes. No ofrecer alimentos o agua a los animales hasta que haya terminado el efecto del fármaco. Para procedimientos dolorosos combinar con analgésico o anestésico local. Mientras la sedación no haga efecto, debe mantenerse a los animales en un entorno tranquilo. Para evitar la aspiración de alimentos o saliva, los bóvidos deben mantenerse en decúbito esternal después del tratamiento, manteniendo la cabeza y el cuello más bajos. **Precauciones para la persona que administre el medicamento:** En caso de ingestión o autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el texto del envase o el prospecto, pero no conduzca, dado que puede producirse sedación y cambios de presión sanguínea. Evítense el contacto con la piel, los ojos o las mucosas. Lávese la piel expuesta inmediatamente después de la exposición con abundante agua. Quítense la ropa contaminada que esté en contacto directo con la piel. En caso de contacto accidental con los ojos, lávelos con abundante agua fresca. Si aparecen síntomas, consulte con un médico. Si una mujer embarazada manipula el producto, deberá evitar autoinyectarse: una exposición sistémica puede producir contracciones y disminución de la presión sanguínea fetal. Los síntomas respiratorios y hemodinámicos deben tratarse sintomáticamente. **Reacciones adversas:** Bradicardia, hipo y/o hipertensión transitoria, depresión respiratoria, hiperventilación, incremento de glucosa en sangre, reacciones paradójicas (excitación), ataxia. Equino Arritmia cardíaca, bloqueo atrioventricular y sinoatrial. Bovino Reducción de la motilidad ruminal, timpanitis, parálisis de la lengua. A dosis superiores a 40 µg/kg se pueden observar sudación, piloerección y temblores musculares, prolapso transitorio de pene en sementales y caballos castrados, y timpanitis transitoria ligera e incremento de la salivación en bovino. En casos raros, en el caballo se pueden detectar signos leves de cólicos debido a la inhibición transitoria de la motilidad intestinal: prescribir con precauciones en caballos con signos de cólicos u obstrucción. Se observa un efecto diurético a los 45 a 60 minutos después del tratamiento. No usar durante el último trimestre de la gestación y evaluar beneficio/riesgo los restantes meses. **Interacciones:** No usar con amins simpaticomiméticas. No utilizar con sulfonamidas, pues puede causar arritmias letales. El uso con otros sedantes y anestésicos debe efectuarse con precauciones dado que son posibles los efectos aditivos/sinérgicos. Si se induce anestesia con detomidina y ketamina, el efecto del halotano puede verse retardado: tener cuidado para evitar sobredosisificación. Si se utiliza detomidina como premedicación previa a una anestesia, el medicamento puede retardar el inicio de la misma. En ausencia de estudios de compatibilidad, no debe mezclarse con otros medicamentos en la misma jeringa. **Sobredosisificación:** Pueden aparecer arritmia cardíaca, hipotensión, recuperación retardada y depresión profunda en el sistema nervioso central o depresión respiratoria. Se recomienda administrar un antagonista alfa-2 adrenérgico. **Conservación:** Periodo de validez: 3 años (28 días después de abierto). No requiere condiciones especiales de conservación. El medicamento no utilizado y sus residuos deberán eliminarse según normativas locales. **Titular:** CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH. Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Alemania. Con prescripción veterinaria. **Número de registro:** 1819 ESP.

En caso de duda consultar a su veterinario.