

Enfrent[®]

Uso Veterinário

Endoparasiticida injetável para bovinos

Fórmula:

Cada 100 mL contém:
Dipropionato de Imidocarb 12,00 g
Veículo q.s.p. 100,00 mL

Indicações:

Enfrent é indicado para o tratamento e profilaxia da tristeza parasitária bovina (TPB), devido a seu

efeito babesicida e anaplasmicida. É eficaz contra os agentes: *Babesia bigemina*, *Babesia bovis* e *Anaplasma marginale*.

Modo de uso e dosagens:

A administração do produto deve ser pela via subcutânea. A dosagem recomendada do produto é correlacionada com o parasita em questão, conforme descrito abaixo:

Tabela: Dosagem de **Enfrent** de acordo com cada microrganismo de interesse.

Microrganismo	Dose recomendada	Via de administração	Duração do tratamento
<i>Babesia bigemina</i>	1,2 mg/kg	SC	Dose única
<i>Babesia bovis</i>	1,2 mg/kg	SC	Dose única
<i>Anaplasma marginale</i>	3 mg/kg	SC	Dose única

Como na maioria dos casos a TPB é ocasionada pelos dois parasitas (*Babesia* e *Anaplasma*), assim como a sintomatologia clínica de babesiose e anaplasmose muitas vezes permite o diagnóstico da TPB e não há diferenciação de ambas (diagnóstico clínico baseado na presença apenas da TPB), a dose usualmente utilizada e indicada para o **Enfrent** é de 3 mg/kg. Para casos em que o diagnóstico confirma apenas a presença de babesiose, a dose específica para tratamento desta pode ser utilizada. Assim, para o tratamento da TPB, indica-se o uso de **Enfrent** na dosagem de 1 mL para 40 kg de peso vivo, conforme tabela sugestiva abaixo:

Tabela: Dosagem sugestiva de **Enfrent** de acordo com o peso vivo dos bovinos acometidos pela TPB (aplicação via subcutânea em dose única).

Peso vivo	Dosagem de Enfrent
40 kg	1 mL
80 kg	2 mL
120 kg	3 mL
160 kg	4 mL
200 kg	5 mL
320 kg	8 mL
400 kg	10 mL
440 kg	11 mL
520 kg	13 mL
600 kg	15 mL

Alterações na posologia recomendada ficam a critério do médico-veterinário, assim como a instituição de terapia suplementar quando necessária.

Geralmente o tratamento ou profilaxia em dose única é suficiente para tratar ou prevenir a doença. A eficácia do tratamento depende da fase clínica na qual a doença se encontra. Sendo que em casos iniciais o prognóstico é positivo a reservado enquanto que em caso de doença avançada o prognóstico é de reservado a ruim.

Contra-indicações:

Não deve ser administrado pela via intravenosa. Não aplicar em animais com hipersensibilidade conhecida aos componentes da fórmula do produto. Não deve ser administrado em pacientes que estejam recebendo fármacos inibidores de colinesterase. Deve-se considerar se os benefícios superam os riscos de comprometimento pulmonar, hepático e renal, antes do início do tratamento. Não utilizar produtos com o prazo de validade vencido.

Precauções em animais:

Obedecer à dosagem e via de administração indicada para o uso do produto. Somente o médico-veterinário está apto a fazer alterações na dosagem recomendada para o uso do produto. Aplicações pela via intravenosa podem desencadear toxicidade aguda ao Imidocarb, de forma que esta via não é indicada para uso do produto. Protetores hepáticos podem ser administrados juntamente, minimizando os riscos de danos hepáticos. Os animais podem apresentar brandos sintomas colinérgicos, como taquicardia, hipersalivação, inquietação, vômito e diarreia, após o tratamento com Imidocarb. Estes achados podem ser

ocasionados pela ação anticolinesterásica inerente e, para estas situações, pode-se utilizar o Sulfato de Atropina, tendo em vista suas propriedades anticolinérgicas.

Não foram realizados estudos de segurança com animais prenhes.

Precauções em humanos:

Cuidado! Irritante para os olhos, pele e mucosas. Em caso de contato com os olhos e pele, lavar com água em abundância durante 15 minutos, se a irritação persistir consulte um médico levando a embalagem completa do produto.

Perigo! Causa danos se ingerido. Não ingerir. Em caso de ingestão acidental, não induzir o vômito, consulte um médico imediatamente, levando a embalagem completa do produto.

Durante a utilização do produto, proteger-se com luvas de borracha (luva nitrílica). Não manusear o produto com as mãos desprotegidas.

Após a aplicação do produto, remover as luvas e lavar bem as mãos.

Não guardar ou aplicar junto de alimentos, bebidas, medicamentos, produtos de higiene ou domésticos.

Lavar muito bem as mãos e a parte exposta do corpo, antes de comer e de beber, e após o trabalho com o produto.

Não comer, beber ou fumar durante o manuseio do produto. Não misturar a outros produtos.

Em caso de intoxicação acidental procure socorro médico imediatamente, levando a embalagem completa do produto.

Não reutilizar as embalagens. Restos de produtos e de embalagens devem ser descartados conforme preconizado na legislação vigente, evitando a contaminação do meio ambiente.

Interações medicamentosas:

Não misturar a outros produtos.

Não deve ser administrado em pacientes que estejam recebendo fármacos inibidores de colinesterase.

Animais tratados com inseticidas ou anti-helmínticos organofosforados não devem ser tratados simultaneamente com Imidocarb.

Reações adversas:

Não são esperadas reações adversas com o uso do produto quando administrado conforme as indicações previstas em bula. Entretanto, reações de sensibilidade individual podem eventualmente ocorrer. Nestes casos, indica-se o tratamento sintomático.

Em alguns casos, pode-se observar sintomas colinérgicos após a administração do imidocarb, como por exemplo: salivação, cólica leve, vômito, hipermotilidade intestinal e diarreia, esses sintomas são facilmente eliminados com o uso de Sulfato de Atropina.

Em doses elevadas pode ocorrer insuficiência hepatorenal. Doses maiores que as recomendadas podem causar irritação no local de aplicação

quando se utiliza a via subcutânea.

Em caso de reação, procure imediatamente um médico-veterinário.

ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTES PERÍODOS DE CARÊNCIA

BOVINOS

ABATE: O ABATE DOS ANIMAIS TRATADOS COM ESTE PRODUTO SOMENTE DEVE SER REALIZADO 220 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO.

LEITE: O LEITE DOS ANIMAIS TRATADOS SOMENTE DEVE SER DESTINADO AO CONSUMO HUMANO 10 DIAS APÓS A ÚLTIMA APLICAÇÃO. NESTE PERÍODO, O LEITE DEVE SER DESCARTADO.

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NESTA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO.

Informações para Uso médico:

Grupo químico: Carbanilida;

Ingrediente ativo: Dipropionato de imidocarb;

Ação Tóxica: Alteração morfológica e funcional do núcleo e do citoplasma do parasito;

Antídoto/Tratamento: Não há antídoto específico, realizar tratamento sintomático.

Conservar o produto em sua embalagem original, em local seco e fresco, em temperatura entre 15°C e 30°C, ao abrigo da luz solar direta e fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Após aberto, consumir o produto em até 06 meses, mantendo-o em condições adequadas de armazenamento, conforme orientação de bula.

Venda sob prescrição e aplicação sob orientação do médico-veterinário.

Licenciado no Ministério da Agricultura sob nº 10.030 em 08/04/2015.

Responsável Técnica:

Dra. Caroline Della Nina Pistoni CRMV/SP 24.508

Proprietário e fabricante:

Ourofino Saúde Animal Ltda.

Rod. Anhanguera SP 330 km 298

CEP: 14140 000 Cravinhos SP

CNPJ: 57.624.462/0001-05

www.ourofino.saudeanimal.com

Indústria brasileira



Atendimento
16 3518 2025



Whats SAC
16 98181 8687

(seg. a sex. das 8h às 17h)



ourofino
saúde animal