

VIRBAC ZOLETIL® 50

Tiletamina 2,5% - Zolazepam 2,5%

Anestésicos— Polvo Liofilizado para reconstituir Solución Inyectable

REG. SAG Nº 737

COMPOSICIÓN

Cada 5 mL de producto reconstituido contienen:

Tiletamina clorhidrato (Equivalente a 125 mg de Tiletamina base)	145,4 mg
Zolazepam clorhidrato (Equivalentes a 125 mg de Zolazepam base)	140,9 mg
Excipientes c.s.p.	5,00 mL

ESPECIES DE DESTINO

Perros, Gatos y Conejos.

INDICACIONES DE USO

Reducción y transporte de animales.
Exámenes y procedimientos diagnósticos.
Curaciones.
Cirugías mayores y menores.

DOSIFICACIÓN, VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y MODO DE EMPLEO

Dosificación:

De inducción:

Perros: Por vía intramuscular, administrar 4 a 15 mg de Tiletamina base + 4 a 15 mg de Zolazepam base/kg de peso corporal (equivalente a 0,16 a 0,6 mL de Virbac Zoletil® 50/kg de peso corporal). No exceder los 26 mg de Tiletamina base/kg de peso corporal. Por vía endovenosa, administrar 2 a 10 mg de Tiletamina base + 2 a 10 mg de Zolazepam base/kg de peso corporal (equivalente a 0,08 a 0,4 mL de Virbac Zoletil® 50/kg de peso corporal).

Gatos: Por vía intramuscular, administrar 2 a 15 mg de Tiletamina base + 2 a 15 mg de Zolazepam base/kg de peso corporal (equivalente a 0,08 a 0,6 mL de Virbac Zoletil® 50/kg de peso corporal). No exceder los 35 mg de Tiletamina base/kg de peso corporal.

Por vía endovenosa, administrar 2 a 7 mg de Tiletamina base + 2 a 7 mg de Zolazepam base/kg de peso corporal (equivalente a 0,08 a 0,28 mL de Virbac Zoletil® 50/kg de peso corporal).

Conejos: Por vía endovenosa, administrar 9,5 mg de Tiletamina base + 9,5 ± 1,1 mg de Zolazepam base/kg de peso corporal (equivalente a 0,336 a 0,424 mL de Virbac Zoletil® 50/kg de peso corporal).

De mantención:

1/2 o 1/3 de la dosis de inducción.

Vía de administración: Intramuscular y/o endovenosa, según la especie de destino.

Modo de empleo: Disolver el polvo liofilizado con el total de diluyente adjunto, en condiciones asépticas. Agitar el vial hasta la completa disolución. Aplicar la dosis calculada de Virbac Zoletil® 50 al paciente, posterior a la premedicación con Atropina. Para anestesia, inducir con la mitad de la dosis calculada, monitorear al paciente y luego profundizar el plano anestésico, evaluando la dosis - efecto.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

Mantener fuera del alcance de los niños y otros animales domésticos.

Mantener al paciente en ayuno de alimento, por al menos 12 horas antes de la anestesia.

Es aconsejable quitar cualquier collar antiparasitario, 24 horas antes del uso de Virbac Zoletil® 50.

Premedicar siempre con Atropina sulfato, 15 minutos antes de la administración de Virbac Zoletil® 50, para evitar el aumento de la producción de saliva y secreciones bronquiales, así como la presentación de vómitos durante la recuperación.

En animales jóvenes, nerviosos e hiperactivos, puede requerirse mayores dosis.



Anestésicos



Evitar la pérdida de calor corporal del paciente, durante el procedimiento anestésico y durante la recuperación.
Proteger la córnea del paciente durante el procedimiento anestésico, utilizando un ungüento o colirio oftálmico, para evitar queratitis por desecación corneal.
Durante la recuperación, mantener al paciente en un ambiente silencioso y de luz tenue.
La duración de la anestesia varía entre 20 - 60 minutos, y la recuperación alrededor de 6 horas.

CONTRAINDICACIONES

No utilizar en casos de severa disfunción cardíaca y respiratoria, insuficiencia pancreática, insuficiencia renal, hipotensión severa, presencia de signología asociada con alteraciones del SNC, y preñez.

No usar en cesáreas; la asociación de Tiletamina-Zolazepam atraviesa la barrera placentaria y causa depresión respiratoria en el neonato.

No se debe emplear si el paciente está siendo medicado con Cloranfenicol, ya que éste retrasa la eliminación de los anestésicos.

No utilizar en cirugías oculares, bucales o de pabellones auriculares, pues durante la anestesia con Virbac Zoletil® 50, los reflejos de esas áreas permanecen activos.

EFFECTOS ADVERSOS Y REACCIONES ADVERSAS

En gatos se ha reportado arritmia respiratoria y cardíaca después de la administración intravenosa. También se puede presentar apnea, aumento de la presión parcial de CO₂, cianosis y acidosis metabólica.

En perros podría presentarse taquicardia, vocalización y movimientos involuntarios.

La inyección por vía intramuscular podría producir dolor en el sitio de inyección, especialmente en gatos.

En perros y gatos podría presentarse emesis durante la recuperación, principalmente cuando no se realizó la premedicación con Atropina.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Mantener a temperatura ambiente, entre 15 y 30 °C, en un lugar seco y protegido de la luz solar, en su envase original y bien cerrado.

Utilizar inmediatamente una vez extraída la primera dosis y descartar el producto sobrante.

Venta bajo Receta Médico Veterinaria Retenida.

USO VETERINARIO

PRESENTACIÓN

Frasco ampolla de vidrio conteniendo 675 mg de liofilizado, y un frasco ampolla de vidrio conteniendo 5 mL de agua para inyectables.

