

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
**IVERVET® AD**



### RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

#### I. Denominación de Producto Farmacológico

- a. Nombre de Fantasía : IVERVET® AD
- b. Nombre Genérico : Ivermectina 3,15 %
- c. Forma farmacéutica : Solución Inyectable

II. N° Reg. SAG : 1.962-B

#### III. Composición

Cada 100 mL de producto contiene:  
Ivermectina.....3,15 g  
Excipientes c.s.p. .... 100 mL

#### IV. Particularidades clínicas

a. Especies de destino : Bovinos y ovinos

b. Indicaciones de uso : Tratamiento de parasitosis internas gastrointestinales y pulmonares, y externas causadas por ácaros.  
Agentes susceptibles:  
Bovinos:  
Nematodos gastrointestinales: Ostertagia ostertagi (adultos y L4 incluyendo inhibidas), Haemonchus placei (adultos, L3 y L4), Trichostrongylus spp., Cooperia spp., Oesophagostomum spp.; pulmonares: Dictyocaulus viviparus (adultos, L4 y estados inhibidos); ácaros: Psoroptes communis (var. bovis).  
Ovinos: Cooperia spp., Haemonchus spp., Trichostrongylus spp., Oesophagostomum spp., Bunostomum spp. Nematodirus spp.

c. Dosis y vías de administración : La dosis de ivermectina corresponde a 630 µg/kg.p.v., que corresponde a 1 mL de producto cada 50 kg.p.v.  
Bovinos:  
Aplicar en forma subcutánea, por delante o por detrás de la paleta. Se recomienda utilizar una aguja estéril de 20 mm, calibre 16.  
Las cantidades a emplear son:  
Hasta 50 kg.....1 mL Hasta 300 kg.....6 mL  
Hasta 100 kg.....2 mL Hasta 350 kg.....7 mL  
Hasta 150 kg.....3 mL Hasta 400 kg.....8 mL  
Hasta 200 kg.....4 mL Hasta 450 kg.....9 mL  
Hasta 250 kg.....5 mL Hasta 500 kg.....10 mL

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
**IVERVET® AD**



En caso de bovinos de mayor peso continuar con la misma proporción (1 mL cada 50 kg.p.v.).

Los tratamientos deben repetirse de acuerdo al programa sanitario local, y de acuerdo al manejo integrado que indique el médico veterinario. El producto ha demostrado tener 98 días de persistencia contra *Haemonchus placei* y *Ostertagia ostertagi*; y 70 día contra *Oesophagostomum* spp.

Ovinos: 1 mL/50 kg p.v. vía subcutánea.

A las dosis indicadas el producto posee un efecto residual de por lo menos 6 semanas post tratamiento.

- d. Modo de empleo** : Producto se comercializa listo para ser administrado.
- e. Contraindicaciones** : No administrar a animales en mal estado general.
- f. Efectos adversos y reacciones adversas** : En algunos animales se puede presentar dolor y alguna alteración en los tejidos vecinos al lugar de aplicación. Estas manifestaciones desaparecen en pocos días sin necesidad de tratamiento.
- g. Advertencias y precauciones especiales de uso** : Mantener fuera del alcance de los niños  
No administrar por vía intravenosa o intramuscular.  
Mantener las condiciones de asepsia que caracterizan la administración de parenterales.
- h. Uso durante preñez, lactancia, postura y animales reproductores** : Su uso es seguro en estos estados fisiológicos.
- i. Interacción con otros productos farmacéuticos.** : No reportados
- j. Sobredosis** : No se han reportado casos de intoxicación en las especies de destino. En caso de presentarse los signos generales son ataxia, depresión, midriasis y caída en decúbito; sin embargo, el margen de seguridad es muy amplio, por lo que sólo se esperan reacciones tóxicas con dosis sobre 10 veces la recomendada. Sin embargo, no se recomienda sobredosificar.
- k. Periodo de resguardo** : No utilizar en vacas ni ovejas en producción de leche destinada a consumo humano.  
Carne de bovinos: 122 días

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
**IVERVET® AD**



Carne de ovinos: 150 días

- I. Precauciones especiales para el operador** : Evitar la autoinyección, en caso que ocurriese, asistir a un centro asistencial y mostrar la etiqueta al médico.

### V. Particularidades farmacéuticas

- a. Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos** : No reportadas
- b. Periodo de eficacia** : 2 años
- c. Condiciones de almacenamiento** : Mantener a temperatura ambiente, en lugar seco entre 15 y 30 °C, en envase original.
- d. Descripción de envases** : Frasco ampolla de polietileno de alta densidad con tapón de butilo perforable y sello de aluminio en estuche de cartón impreso, mas prospecto interno. Contenido: 50, 100, 200 y 500 mL
- e. Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o material de desecho** : Material vacío puede eliminarse como residuo doméstico. Es recomendable que los productos sin utilizar sean devueltos a la empresa importadora. No se deben contaminar cursos de agua con restos del producto puesto que es tóxico para animales acuáticos.

### VI. Propiedades Farmacológicas

: Ivermectina es una lactona macrocíclica activa contra parásitos artrópodos y nematodos. Su mecanismo de acción es unirse a los canales de cloro presentes en las células neuromusculares de estos parásitos, generando hiperpolarización sostenida, que lleva a parálisis flácida y muerte.

### VII. Propiedades Farmacocinéticas

: Por sus propiedades lipofílicas Ivermectina tiene alta biodisponibilidad luego de una administración subcutánea. Posteriormente se distribuye abundantemente hacia los tejidos, lo que explica su alto volumen de distribución. El principal tejido reservorio es el tejido adiposo. Su metabolización es escasa, siendo eliminada mayormente vía biliar, como droga activa.

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
IVERVET® AD



### VIII. Efectos Ambientales

: Parte de la Ivermectina administrada se excreta vía biliar de forma activa, lo que puede afectar escarabajos e insectos benéficos del suelo, por lo que se deben mantener confinados los animales tratados en potreros o implementar sistema de recolección de excretas en el predio. En caso de usar material fecal como abono, se debe realizar una mezcla previa conteniendo 50% de heces proveniente de animales tratados con 50% de heces proveniente de animales no tratados. La eliminación de restos del producto a cursos de agua puede generar graves problemas a la vida acuática, por lo que se recomienda devolver producto sin utilizar a la empresa importadora.

### IX. Condición de venta

Venta bajo receta médico veterinaria.

### X. Nombre y dirección laboratorio fabricante y Titular de comercialización

#### a. Fabricante

: VETANCO S.A.  
Chile 33, Vicente López, Buenos Aires  
Argentina

#### b. Titular de comercialización

: CHEMIE® S.A.  
San Ignacio 401-B, Parque Industrial Buenaventura, Quilicura,  
Santiago.  
CHILE, bajo licencia de VETANCO S.A., Argentina