

# Quercetol® Vet

Solución Inyectable - Uso Veterinario

Etamsilato 12,5%

Tabletas de Etamsilato de 70 y 100 mg.

Hemostático, angioprotector, antiinflamatorio y madurador de plaquetas



California®

## CARACTERÍSTICAS

- Para el control de hemorragia espontánea y postoperatoria.
- Aumenta el fibrinógeno y la adhesividad plaquetaria sin modificar las demás constantes.
- Seguro y Amplio régimen posológico.
- Compatible con Vitamina K
- No trombogenico

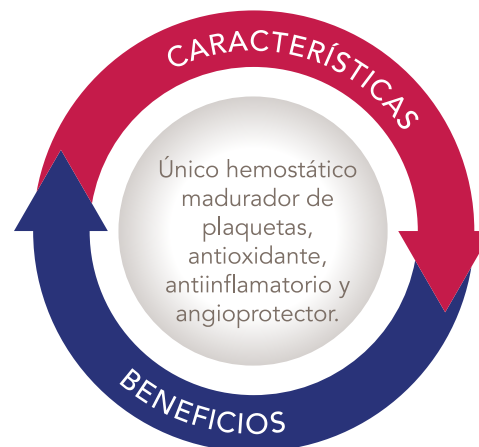
## BENEFICIOS

- Con Acción hemostática rápida como preventivo y terapeutico.
- No hay alteración alguna en el tiempo de protrombina.

## PRESENTACIÓN:

Caja por 3 y 5 frascos por 10 mL

Caja x 10 tabletas Recubiertas de 70 mg y 100 mg



## DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

Perros y Gatos: Adminístrese por vía oral, intravenosa e intramuscular a dosis terapéutica de 1 mL /20 kg de peso, cada 6-8 horas, hasta la resolución de los síntomas o 30 minutos antes del procedimiento quirúrgico a realizar. Para facilitar la dosificación oral de acuerdo al peso, se presentan las siguientes tablas:

Tabletas, en perros y gatos, administrar una tableta de 70 mg por cada 3 a 5.5 kg de peso o una tableta de 100 mg por cada 11 a 16 kg de peso



# Quercetol® Vet

Solución Inyectable - Uso Veterinario

Etamsilato 12,5%

Tabletas de Etamsilato de 70 y 100 mg.

Hemostático, angioprotector, antiinflamatorio y madurador de plaquetas



California®



**DESCRIPCION:** El Etamsilato (dietilamina 2,5-dihidroxi-benzenosulfonato o Ciclonamina), principio activo de Quercetol®-Vet es un medicamento hemostático usado en medicina veterinaria aprobado por The European Agency for the Evaluation of Medicinal, EMEA, para el control de hemorragia espontánea y post-operatoria en animales domésticos.

**COMPOSICION:** Cada mL contiene:    Tabletas

Etamsilato.....125 mg	Etamsilato.....70 mg	Etamsilato..100 mg
Excipientes c.s.p. .... 1 mL	Excipientes c.s.p. 1 tableta	Excipientes c.s.p. 1 tableta

**FARMACOCINETICA:** En conejos, la administración intravenosa de 30 a 40 mg/kg de Etamsilato, las concentraciones en sangre declinaron rápidamente y el medicamento fue excretado entre un 60 a 69 % por la orina en un lapso de 12 horas. En humanos adultos, a dosis de 500 mg via intravenosa e intramuscular, la concentración pico se obtuvo en 2 a 3 minutos hasta una hora después de administrado, con una vida media de eliminación de 1,8 a 2 horas y 1,7 a 2,5 horas respectivamente, con una alta excreción no metabolizada en orina.

**FARMACODINAMIA:** Se ha demostrado que el Etamsilato actúa por incremento en la resistencia de la pared capilar y el favorecimiento de la adhesividad plaquetaria, en presencia de una lesión vascular, por inhibición de biosíntesis y acciones de prostaglandinas que causan disgregación plaquetaria, vasodilatación y un incremento en la permeabilidad capilar. El Etamsilato no afecta el mecanismo normal de coagulación y su tiempo de protrombina, fibrinólisis y conteo plaquetario. El Etamsilato reduce el tiempo de sangrado en pacientes humanos y animales con disfunción plaquetaria y en la pérdida de sangre en heridas. Previene la hemorragia intraventricular en perros neonatales. En el test de edema de la pata en ratas inducido con carragenina, el Etamsilato demostró ser un agente antiinflamatorio leve.

En Conejos Albinos (Método de McFarlane), el tiempo de sangría oscila entre 2 minutos; 35 segundos y 3 minutos; 58 segundos. Cuando se administra por vía intravenosa, a dosis de 30 mg de Etamsilato /kg, el tiempo de sangría se reduce al intervalo entre 51 segundos y 2 minutos; 30 segundos. Reducción del tiempo de sangría: 53.4%

En Cobayos (Método de Duke), el tiempo de sangría oscila entre 2 minutos; 30 segundos y 3 minutos; 30 segundos. Cuando se administra por vía subcutánea, a dosis de 225 mg/kg, el tiempo de sangría se reduce al intervalo entre 1 y 2 minutos. Reducción del tiempo de sangría: 48.2%

**Toxicidad Aguda:**

Via intravenosa en cobayos: La dosis mínima letal es de 5460 ± 834 mg/kg de peso corporal.

Via intraperitoneal en ratas:

D.L.0 = 750 mg/kg de peso corporal  
D.L.100 = 1875 mg/kg de peso corporal  
D.L.50 = 1245 mg/kg de peso corporal

**Toxicidad Subaguda y Crónica:**

No se observaron alteraciones en la curva ponderal ni de crecimiento. Se observó ligera reacción inflamatoria inespecífica en la zona de inyección.

No existe toxicidad cuando se administra simultáneamente con vitamina K en las diferentes especies en las que se indica.

**INDICACIONES**

Quercetol®-Vet se indica como coadyuvante en el tratamiento y control de hemorragias traumáticas y quirúrgicas.

**DOSIFICACION Y ADMINISTRACION:**

**Perros y Gatos:** Adminístrese por vía oral, intravenosa e intramuscular a dosis terapéutica de 1 mL /20 kg de peso, cada 6-8 horas, hasta la resolución de los síntomas o 30 minutos antes del procedimiento quirúrgico a realizar. Para facilitar la dosificación oral de acuerdo al peso, se presentan las siguientes tablas:  
Tabletas, en perros y gatos, administrar una tableta de 70 mg por cada 3 a 5.5 kg de peso o una tableta de 100 mg por cada 11 a 16 kg de peso

**CONTRAINDICACIONES:** Ninguna conocida.

CONSULTE AL MEDICO VETERINARIO  
VENTA BAJO FORMULA DEL MEDICO VETERINARIO.  
MANTENGASE FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.  
CONSERVAR A TEMPERATURA MENOR DE 30°C EN SU ENVASE Y EMPAQUE AUTORIZADO.

**PRESENTACIÓN:**

Caja por 3 y 5 frascos por 10 mL  
Caja x 10 tabletas Recubiertas de 70 mg y 100 mg

Registro ICA No. 7013 MV  
Registro ICA No: 9849-MV  
Registro ICA No: 9848-MV  
Costa Rica Reg. M.A.G. No. CO17-23-01-4118  
Ecuador Reg. No. 10A1-15106-AGROCALIDAD  
El Salvador Reg. No. VET. 2008 - 10 -3820  
México Reg. No. SAGARPA Q-0425-031  
Nicaragua Reg. No. 11795  
Panamá Reg. No. RF-4147-18  
República Dominicana Reg. No. 6336

COMPAÑIA CALIFORNIA S.A.  
Tel. 00(571) 7447878  
Bogotá D.C. Colombia

