

APROBADO
SAG

27 SEPT 2022

ES1022D1.02-03

Antiacido- Antiulceroso
Protector Gástrico
PERROS
GATOS

Sucralfato 10%
Suspensión Oral

SUCRAVET®

100 ml

SUCRAVET®

Sucralfato 10%
Suspensión Oral

Antiacido- Antiulceroso
Protector Gástrico



Uso Veterinario

CHEMIE
Innovación Agroveterinaria

PERROS

GATOS

Sucralfato es una droga antiulcerosa con efecto citoprotector en la mucosa gastrointestinal. Se disocia por el ácido gástrico en sucrosa octasulfato e hidróxido de aluminio. Mientras el hidróxido de aluminio actúa como antiácido, la sucrosa octasulfato se polimeriza a una sustancia viscosa que crea un efecto protector por unión a la mucosa ulcerada; esto previene la retrodifusión de hidrogeniones, inactiva la pepsina y absorbe ácidos biliares. En adición, el sucralfato estimula la liberación de prostaglandina E, incrementa el bicarbonato y la secreción de mucus y disminuye la actividad péptica. El sucralfato se une selectivamente a las proteínas de la pared ulcerada, concentrándose en el sitio de acción.

Composición: Cada 100 ml de producto contiene:
Sucralfato.....10 gramos
Excipientes c.s.p.100 ml

Indicaciones: Está indicado en gastritis, esofagitis por reflujo, duodenitis, traumas estomacales post quirúrgico y úlceras, las que pueden ser causadas por estrés, tratamientos prolongados con antiinflamatorios no esteroideos, gastrinomas y mastocitomas.

Dosificación: Gatos: 2,5- 5 mL (0,25- 5 g de sucralfato por animal) cada 8 a 12 horas.

Perros hasta 15 kilos de peso: hasta 5 mL (0,5 g de sucralfato por animal) cada 8 horas.

Perros de mayor peso: 10 mL (1 g de sucralfato por animal) cada 8 horas.

La duración de tratamiento promedio es de 8 días, pudiendo variar de 2 a 14 días dependiendo del cuadro clínico y el criterio del médico veterinario tratante.

Efectos adversos: No posee efectos adversos.

Contraindicaciones: No usar en hembras preñadas. No usar en animales hipersensibles a sucralfato o al aluminio. No usar en animales con antecedentes de constipación, ni con problemas renales (por el aluminio).

Fabricado por Vetanco S.A., Argentina.
Chile 33 B1603 CMA Vicente López,
Buenos Aires - Argentina
Importado y distribuido por CHEMIE S.A.,
Suecia 172, pisos 1 y 2, Providencia, Santiago,
Chile. Te.: (56-2) 617 6700
bajo licencia de VETANCO S.A., Argentina.



100 ml

SUCRAVET®

Sucralfato 10%
Suspensión Oral

Antiacido- Antiulceroso
Protector Gástrico



Uso Veterinario

CHEMIE
Innovación Agroveterinaria

PERROS

GATOS

Interacciones:

La administración de sucralfato puede disminuir la biodisponibilidad de otros fármacos como cimetidina, tetraciclinas, fenitoina, digoxina, por lo cual se recomienda administrar sucralfato separado mediante un intervalo de 2 horas de la administración de otros medicamentos. En el caso puntual de cimetidina y ranitidina (y otros antagonistas H2) y antiácidos, estos deben administrarse 1 hora después de la administración de sucralfato, debido a que sucralfato requiere un ambiente ácido para ser efectivo.

Advertencias y precauciones especiales de uso: Administrar con precaución en animales donde el tránsito intestinal esté disminuido, como por ejemplo, en animales seniles.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Debido a que el producto es una suspensión, debe agitarse el frasco antes de usar. Se recomienda administrar con el estómago vacío (1 o 2 horas después de alimentar al animal).

Precauciones para el operador: No manipular por personas sensibles al sucralfato o al aluminio. En caso de contacto con la piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua. En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho: Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Contactar a la empresa importadora o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

Sobredosificación: Es improbable que una sobre dosificación cause algún problema significativo, debido a que estudios en animales demostraron que solo se absorbe 3-5% de la dosis administrada, la cual posteriormente es eliminada vía renal dentro de las siguientes 48 horas.

Condiciones de almacenamiento: Mantener en envase original, al abrigo de la luz solar directa y a temperatura ambiente, entre 15 y 30 °C. Luego de la primera apertura del envase el producto es estable por 30 días.

Venta bajo receta médica veterinaria.
Reg. SAG 1855

Serie:

Elaborado:

Vence:

Composición: Cada 100 ml de producto contiene:

Sucralfato.....10 grs.

Excipientes c.s.p.100 ml.

Indicaciones: Está indicado en gastritis, esofagitis por reflujo, duodenitis, traumas estomacales post quirúrgico y úlceras, las que pueden ser causadas por estrés, trataminetos prolongados con antiinflamatorios no esteroidales, gastrinomas y mastocitomas.

Dosificación: Gatos: 2,5- 5 mL (0.25- 5 g de sucralfato por animal) cada 8 a 12 horas.

Perros hasta 15 kilos de peso: hasta 5 mL (0.5 g de sucralfato por animal) cada 8 horas.

Perros de mayor peso: 10 mL (1 g de sucralfato por animal) cada 8 horas.

La duración de tratamiento promedio es de 8 días, pudiendo variar de 2 a 14 días dependiendo del cuadro clínico y el criterio del médico veterinario tratante.

Advertencias y precauciones especiales de uso: Administrar con precaución en animales donde el tránsito intestinal esté disminuido, como por ejemplo, en animales seniles.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Debido a que el producto es una suspensión, debe agitarse el frasco antes de usar. Se recomienda administrar con el estómago vacío (1 o 2 horas después de alimentar al animal).

Condiciones de almacenamiento:

Mantener en envase original, al abrigo de la luz solar directa y a temperatura ambiente, entre 15 y 30°C.

Luego de la primera apertura del envase el producto es estable por 30 días.

Lea atentamente el estuche

Venta bajo receta médica veterinaria.

Uso veterinario

Reg. SAG 1855

Fabricado por Vetanco S.A., Argentina. Chile 33 B1603 CMA Vicente López, Buenos Aires - Argentina.

Importado y distribuido por CHEMIE S.A., Suecia 172, pisos 1 y 2, Providencia, Santiago, Chile. Te.: (56-2) 617 6700.

Bajo licencia de Vetanco S.A., Argentina.

100 ml

SUCRAVET®

Sucralfato 10%
Suspensión Oral

APROBADO
SAG

27 SEPT 2022

Protector Gástrico
Antiacido- Antiulceroso



CHEMIE
Innovación Agrovetinaria

PERROS - GATOS

Serie:
Elaborado:
Vence:

RESUMEN CARACTERISTICAS PRODUCTO

**APROBADO
SAG**

27 SEPT 2022

1. Denominación del producto farmacológico

a) Nombre

Nombre de fantasía: SUCRAVET®

Nombre genérico: Sucralfato 10%

b) Forma Farmacéutica

Suspensión oral

2. Composición

Cada 100 mL de producto contiene:

Sucralfato..... 10 g

Excipientes csp 100 mL

3. Particularidades clínicas

a) Especies de destino y subcategorías.

Perros y gatos

b) Indicaciones de uso, dosis, frecuencia, duración del tratamiento, vía (s) de administración y modo de empleo.

a. Indicación(es) de uso: Gastritis, esofagitis por reflujo, duodenitis, traumas estomacales post quirúrgicos, úlceras, las que pueden ser causadas por estrés, tratamientos prolongados con antiinflamatorios no esteroideos, gastrónomas y mastocitomas.

b. Dosis:

Gatos: 2,5- 5 mL (0.25- 5 g de sucralfato por animal) cada 8 a 12 horas.

Perros hasta 15 kilos de peso: hasta 5 mL (0.5 g de sucralfato por animal) cada 8 horas.

Perros de mayor peso: 10 mL (1 g de sucralfato por animal) cada 8 horas.

La duración de tratamiento promedio es de 8 días, pudiendo variar de 2 a 14 días dependiendo del cuadro clínico y el criterio del médico veterinario tratante.

c. Vía(s) de Administración: Administrar vía oral

d. Modo de empleo: El producto esta listo para ser usado, solo debe ser agitado vigorosamente antes de su empleo

c) Contraindicaciones.

No usar en hembras preñadas.

No usar en animales hipersensibles a sucralfato o al aluminio.

No usar en animales con antecedentes de constipación, ni con problemas renales (por el aluminio).

d) Efectos adversos y reacciones adversas (frecuencia y severidad) en la(s) especie(s) de destino derivados del uso del producto farmacéutico tal como es indicado, así como las medidas a tomar cuando éstos se presenten:

No posee efectos adversos.

e) Advertencias y precauciones especiales de uso:

Administrar con precaución en animales donde el transito intestinal este disminuido, como por ejemplo, en animales seniles.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Debido a que el producto es una suspensión, debe agitarse el frasco antes de usar.

Se recomienda administrar con el estómago vacío (1 hora o 2 horas después de alimentar al animal).

f) Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores.

Su uso es seguro en lactancia y reproductores, salvo que los animales cursen con lento tránsito intestinal, ya que en estos casos aumenta la probabilidad que se presente constipación.

No usar en hembras preñadas.

g) Interacción con otros productos farmacéuticos cuando son administrados en forma concomitante con el producto farmacológico y sus posibles efectos en el animal tratado:

La administración de sucralfato puede disminuir la biodisponibilidad de otros fármacos como cimetidina, tetraciclinas, fenitoina, digoxina, por lo cual se recomienda administrar sucralfato separado mediante un intervalo de 2 horas de la administración de otros medicamentos. En el caso puntual de cimetidina y ranitidina (y otros antagonistas H₂) y antiácidos, estos deben administrarse 1 hora después de la administración de sucralfato, debido a que sucralfato requiere un ambiente ácido para ser efectivo.

h) Sobredosis.

Es improbable que una sobre dosificación cause algún problema significativo, debido a que estudios en animales demostraron que solo se absorbe 3-5% de la dosis administrada, la cual posteriormente es eliminada vía renal dentro de las siguientes 48 horas.

i) Periodo de resguardo

No aplica

j) Precauciones especiales para el operador (si corresponde):

No manipular por personas hipersensibles a sucralfato o al Aluminio.

En caso de contacto con piel, ojos o mucosas, lavar inmediatamente con abundante agua.

En caso de ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico y mostrar etiqueta del producto.

4. Particularidades farmacéuticas

a) Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos con los cuales es normalmente diluido, mezclado o coadministrado (incluidas las relacionadas con los alimentos usados como vehículos). No reportadas

b) Período de eficacia (estabilidad), incluyendo información luego de la primera apertura del envase y/o extracción de la primera dosis, según corresponda.

24 meses

Luego de la primera apertura del envase, el producto es estable por 30 días.

c) Condiciones de almacenamiento.

Mantener en envase original, al abrigo de la luz solar directa y a temperatura ambiente, entre 15 y 30°C.

d) Descripción de los envases:

Frasco de polipropileno de alta densidad, tapa rosca, etiquetado, conteniendo 50, 100 y 250 mL. Estuche de cartón impreso.

e) Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o el material de desecho si lo hubiere.

Envases vacíos pueden ser descartados como residuo doméstico, sin ninguna precaución especial. No eliminar los envases con restos de producto en el suelo o cursos de agua. Contactar a la empresa importadora o a empresas especializadas en la eliminación de residuos, para recibir las recomendaciones en la disposición de productos vencidos o no utilizados.

5. Propiedades farmacológicas

Sucralfato es una droga antiulcerosa con efecto citoprotector en la mucosa gastrointestinal. Se disocia por el ácido gástrico en sucrosa octasulfato e hidróxido de aluminio. Mientras el hidróxido de aluminio actúa como antiácido, la sucrosa octasulfato se polimeriza a una sustancia viscosa que crea un efecto protector por unión a la mucosa ulcerada; esto previene la retrodifusión de hidrogeniones, inactiva la pepsina y absorbe ácidos biliares. En adición, el sucralfato estimula la liberación de prostaglandina E, incrementa el bicarbonato y la secreción de mucus y disminuye la actividad péptica. El sucralfato se une selectivamente a las proteínas de la pared ulcerada, concentrándose en el sitio de acción.

6. Propiedades farmacocinéticas

Luego de la administración oral, solo un 3-5% del sucralfato se absorbe, y la fracción absorbida es excretada vía renal dentro de las 48 horas posteriores a la administración.

7. Efectos Ambientales.

Siguiendo las recomendaciones internacionales este producto no requiere estudio de impacto ambiental puesto que su uso está destinado a tratar casos individuales durante un período corto de tiempo, y no en forma masiva y constante.

8. Condición de venta:

Venta bajo receta médica veterinaria

9. Nombre y dirección laboratorio fabricante y empresa licenciante, importador y distribuidor:

a. Fabricante y licenciante :

VETANCO S.A., Calle Chile 33 Localidad Vicente López; Provincia de Buenos Aires - Argentina

b. Importador y Distribuidor :

CHEMIE S.A., Suecia 172, pisos 1 y 2, Providencia, Santiago, Chile.

10. Registro SAG N° 1855

USO VETERINARIO