



## INFORMACION TÉCNICA DE PRODUCTOS VETERINARIOS

**Cis-A-Prid®**  
Cisaprida, 5 mg/mL  
SUSPENSION ORAL

# Cis-A-Prid®

No de REGISTRO Q-0666-050

### FÓRMULA

Cada ml contiene:

Cisaprida Monohidratada equivalente a..... 5 mg  
de Cisaprida

Vehículo c.b.p..... 1 ml

### INDICACIONES TERAPÉUTICAS

**Cis-A-Prid®** está indicado para el tratamiento profiláctico y terapéutico de los trastornos del tracto digestivo superior como: vómito, náuseas, esofagitis, gastritis, píloroespasma de los cachorros, megaesófago idiopático, vólvulo gástrico, constipación, íleo paralítico e íleo paralítico postoperatorio.


### FARMACOCINÉTICA

Después de la administración por vía oral, la absorción de cisaprida es rápida y completa. Los niveles plasmáticos máximos se alcanzan dentro de 1 a 2 horas, y la vida media de eliminación es de 10 horas. Cisaprida es ampliamente metabolizada por N-dealquilación oxidativa e hidroxilación aromática. La excreción de sus metabolitos son excretados en un 75% por bilis, y por orina el 25 % restante. La excreción en leche materna es muy limitada. La biodisponibilidad absoluta de cisaprida, administrada por vía oral, es de alrededor del 40%. Cisaprida está extensamente ligada a las proteínas plasmáticas (97.5%). La mayor concentración plasmática ocurre entre la hora y las cuatro horas después de la administración oral y la mayor concentración tisular está en el colon.

### FARMACODINAMIA

Cisaprida es un agonista de los receptores de serotonina (5-HT<sub>4</sub>). En órganos aislados, cisaprida previene la atonía gástrica y aumenta la actividad peristáltica gástrica, la coordinación antroduodenal y la motilidad del intestino delgado y grueso. En perros, cisaprida aumenta la motilidad digestiva y la coordinación antroduodenal, acelera el vaciamiento gástrico, aumenta las contracciones propulsivas del intestino delgado y grueso y disminuye el tiempo de tránsito intestinal. No afecta la secreción gástrica. El mecanismo de acción de la cisaprida puede explicarse en su mayor parte por un aumento de la liberación fisiológica de acetilcolina en el plexo mientérico. Cisaprida no induce estimulación de receptores muscarínicos o nicotínicos ni inhibe la actividad de la acetilcolinesterasa. Cisaprida no posee propiedades bloqueadoras de los receptores dopaminérgicos en dosis terapéuticas. Cisaprida se distribuye específicamente en los tejidos intestinales y gástricos.

### CONTRAINDICACIONES

	<b>INFORMACION TÉCNICA DE PRODUCTOS VETERINARIOS</b>
	<b>Cis-A-Prid®</b> <b>Cisaprida, 5 mg/mL</b> <b>SUSPENSION ORAL</b>

No administrar en equinos y lepóridos (conejos) domésticos destinados para consumo humano. No administrar en caso de parálisis por obstrucción y en casos de torsión estomacal. Cis-A Prid no está indicado para controlar el vómito urémico o por cinetosis (mareo debido a movimiento). No debe usarse como preventivo en animales que serán sometidos a cirugía anastomótica del conducto gastrointestinal. No usar en animales con perforación o hemorragia del tubo digestivo. En caso de sobredosis, administrar sulfato de atropina y carbón activado. No existen evidencias de efectos embriotóxicos o teratogénicos.

### **EFFECTOS ADVERSOS**

La cisaprida es seguro en felinos en las dosis recomendadas. Pueden presentar vómitos, diarrea y dolor abdominal. Se han reportado casos raros de intervalos QT prolongados u otras arritmias cardíacas. Puede ser necesario disminuir la dosis en pacientes con insuficiencia hepática grave.

### **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**

No administrar conjuntamente con ketoconazol, itraconazol, miconazol y fluconazol; antibióticos macrólidos tales como eritromicina y claritromicina.

### **PRECAUCIONES Y RELACION CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD**

Su uso durante la gestación debe ocurrir sólo cuando los beneficios superan los riesgos. En dosis recomendadas no existen evidencias de efectos embriotóxicos o teratogénicos. La cantidad excretada de cisaprida en la leche materna es mínima, sin embargo se recomienda el uso con precaución en madres lactantes.

### **VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

Oral.  
Se recomienda administrar 30 minutos antes de ingerir algún alimento.  
Cada ml equivale a 20 gotas y contiene 5 mg de Cis A Prid.


### **DOSIS**

**Caninos y felinos doméstico:** La dosis recomendada de Cisaprida es de 1 mg/kg de peso corporal, equivalente a 1ml de Cis-A-Prid por cada 5 kg de peso corporal,

**Equinos domésticos:** La dosis recomendada de Cisaprida es de 0.1 a 0.5 mg/kg de peso corporal, equivalente a 1 ml de Cis-A-Prid para 10 a 50 kg de peso corporal.

**Lepóridos (conejos) domésticos:** Se recomienda administrar de 0.125 a 0.5 mg de Cisaprida por kg de peso corporal, equivalente de 1 a 4 gotas/kg de peso corporal.  
El intervalo de administración es cada 8 ó 12 horas.

**Potros:** en asfixia del peri parto dosis total de 2 ml, equivalente a 10 mg por animal, cada 6 a 8 horas, hasta restablecer la funcionalidad del tracto gastrointestinal.

	<b>INFORMACION TÉCNICA DE PRODUCTOS VETERINARIOS</b>
	<b>Cis-A-Prid®</b> Cisaprida, 5 mg/mL <b>SUSPENSIÓN ORAL</b>

La duración del tratamiento es de 1 a 5 días, dependiendo del estado general del paciente, las evaluaciones clínicas y a criterio del Médico Veterinario.

#### **ADVERTENCIAS**

No administrar en equinos y lepóridos (conejos) domésticos destinados para consumo humano.

Consérvese en un lugar seco y fresco a no más de 30° C.

Protéjase de la Luz.

No se deje al alcance de los niños y animales domésticos.

Consulte al Médico Veterinario.

#### **PRODUCTO DE USO EXCLUSIVO EN MEDICINA VETERINARIA.**

#### **PRESENTACIÓN**

Caja con frasco con 20 ml

Agitar antes de administrar

#### **HECHO EN MÉXICO POR:**

#### **INNOPHARMA, S. DE R. L. DE C.V.**

Av. San Pablo, No 79-C

Col. Santa Bárbara,

Alc. Azcapotzalco, CP 02230

Ciudad de México.

Tel: ( 55) 5382 2289

ventas@innopharma.com.mx

www.innopharma.com.mx