

## INSTRUCTIVO

**Cis-A-Prid®**

**Cisaprida**

Registro SAGARPA Q-0666-050

Forma Farmaceutica



### FÓRMULA

Cada mL contiene:

Cisaprida Monohidratada equivalente a

de Cisaprida..... 5 mg

Vehículo c.b.p.....1 mL

Cada mL equivalente a 20 gotas y contiene 5mg de Cisaprida.

### 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, píloroespasmo 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.

### USO EN

Caninos, felinos equinos y lepóridos (conejos) domésticos.

### VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Oral. Se recomienda administrar 30 minutos antes de algún alimento. Cada ml de Cis-A-Prid equivale a 20 gotas.

**Presentación:** 20mL

Con goetro dosificador

### 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 asfíxia 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.

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.

### CONTRAINDICACIONES:

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.

### INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

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

### ADVERTENCIAS:

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

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

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

Protéjase de la luz.

**Consulte al Médico Veterinario.**

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

### HECHO EN MÉXICO POR:

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

Av. Calzada de las Armas No.114

Fraccionamiento Industrial las Armas

CP.54080

Tlalnepantla de Baz, Estado de México

Tel: (01 55) 2626 9100 ext. 518-522

01800 522 1217

ventas@innopharma.com.mx

www.innopharma.com.mx