



**PROPOSTA DE PREÇOS
PE 11/2016**

EMPRESA: MEDIC VET LTDA ME
ENDEREÇO: RUA USILIO TONETTO, 760 – SALA 01
BAIRRO: IMIGRANTES
CIDADE: TURVO/SC
CEP: 88.930-000
FONE/FAX 48 – 3525-0404
EMAIL: medic-vet@hotmail.com
CNPJ: 20.637.873/0001-17
IE: 25.740.603-4

DADOS BANCÁRIOS:

BANCO: BANCO COOP.BRASIL
AGENCIA: 3074
CONTA CORRENTE: 41348-8

ITEM	MATERIAL	UNID	QTDE	MARCA	UNIT	TOTAL
162	APROMAZIN 0,2% 20ML – SYNTEC. Descrição: Acepromazina 0,2%, Frascos ampola 20 ml, indicado como auxiliar no controle de animais de medio e grande porte durante, os exames, tratamentos, embarques e transportes. Bastante eficaz quando empregado em conjunto com anestesia local nas castracoes, neurectomias, “pontas de fogo”, remocao de tumores de pele e cirurgias oculares. Uso veterinario. N° do Registro no MAPA: 9.498/2009 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	04	APROMAZI N 0,2% 20ML – SYNTEC. 02.177.011/00 01-77	28,83	115,32
164	AMPICILINA 10ML – CALBOS. Descrição: Ampicilina veterinaria injetavel. Antibiotico bactericida de amplo espectro. Embalagem contendo frasco ampola com 2 g de ampicilina sodica e ampola com 10 ml de agua destilada. N° do Registro no MAPA: 1.730/1983 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias.	Frasco	20	AMPICILIN A 10ML – CALBOS. 76.719.525/00 03-05	25,96	519,20



Validade dos produtos: 12 meses.						
168	KETALEX 10ML - RHOBIFARMA. Descrição: Cetamina, cloridrato 50 mg/ml; forma farmaceutica solucao injetavel; forma de Apresentacao ampola 10ml, frasco/ampola seringa preenchida 10ml; via de Administracao intravenosa; 50% a partir da data de fabricacao. N° do Registro no MAPA: 1.730/1983 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	15	KETALEX 10ML - RHOBIFARMA. 04.913.008/00 01-08	58,96	884,40
170	DORMIUN V 5ML - AGENER. Descrição: Cloridrato de Detomidina, apresentacao solucao injetavel, frasco- ampola contendo 5ml. N° do Registro no MAPA: 8.977/2004 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	01	DORMIUN V 5ML - AGENER. 60.665.981/00 01-18	129,52	129,52
171	DEXAFLAN 10ML - LEMA. Descrição: Sulfato de dexametasona (2 mg/ml), injetavel. Frasco de 10 ml. N° do Registro no MAPA: 8.948/2004 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	10	DEXAFLAN 10ML - LEMA. 16.939.779/00 01-45	10,20	102,00
179	MAXICAM 0,2% 20ML - OURO FINO. Descrição: Meloxicam 0,2% injetavel frasco com 20ml N° do Registro no MAPA: 9.195/2006 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	15	MAXICAM 0,2% 20ML - OURO FINO. 07.380.067/00 01-48	80,25	1.203,75
180	MAXICAM 50ML - OURO FINO. Descrição: Meloxicam 2% injetavel frasco com 50ml N° do Registro no MAPA: 9.193/2006 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	01	MAXICAM 50ML - OURO FINO. 07.380.067/00 01-48	63,45	63,45
184	OCITOCINA 50ML - UCB. Descrição: Ocitocina sintetica (10 UI/ ml). Frasco ampola com 50 ml. N° do Registro no MAPA: 697/1978 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	02	OCITOCINA 50ML - UCB. 08.347.824/00 01-44	6,40	12,80
191	TRISULFIN 50ML - OURO FINO. Descrição: Sulfadoxina, composicao associado a trimetropima, concentracao 200 mg + 40 mg, tipo medicamento solucao injetavel. Frasco com 50ml. N° do Registro no MAPA: 3.555/1990 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	08	TRISULFIN 50ML - OURO FINO. 07.380.067/00 01-48	32,76	262,08

192	ZOLETIL 50 - VIRBAC. Descrição: Tiletamina, cloridrato, injetavel, anestésico dissociativo. N° do Registro no MAPA: 5.856/1997 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	08	ZOLETIL 50 - VIRBAC. 56.921.166/00 01-03	137,90	1.103,20
194	EQUISEDAN 20ML - J.A. Descrição: Xilazina 10% (Sedomin 20ml), injetavel N° do Registro no MAPA: 9.987/2014 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	01	EQUISEDAN 20ML - J.A. 03.749.465/00 01-38	176,55	176,55
195	SEDALEX 10ML - RHOBIFARMA. Descrição: Cloridrato de xilazina, dosagem 2%, apresentacao solucao injetavel, indicacao, Anestésico, frasco 10 ml. Uso veterinario. N° do Registro no MAPA: 7.919/2001 Validade do Proposta: 60 dias. Entrega: 30 dias. Validade dos produtos: 12 meses.	Frasco	10	SEDALEX 10ML - RHOBIFARMA. 04.913.008/00 01-08	15,50	155,00

Total: R\$ 4.727,27 (Quatro mil setecentos e vinte sete reais e vinte sete centavos)

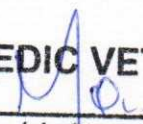
Validade da proposta: 60 dias.
Entrega dos produtos: 30 dias.

- I. Declaramos que os preços propostos são completos, computando todos os custos necessários para o atendimento do objeto desta licitação, bem como todos os impostos, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamentos de pessoal, prestação de assistência técnica, garantia e quaisquer outros que incidam ou venham a incidir sobre os objetos licitados, constantes da proposta. Declaramos também que aceitamos as condições impostas por este edital e que nos submetemos ao disposto pela Lei 8.666/93 e Diplomas Complementares



Turvo/SC, 23 de março de 2017.

MEDIC VET LTDA


Maurício Bianchini Borges
Procurador

Maurício Bianchini Borges

CPF: 078.504.799-98

RG 5.339.371

Procurador

Solteiro

Turvo/SC

CEP 88930-000

「20.637.873/0001-17」

MEDIC VET LTDA - ME

RUA USILIO TONETTO, 760 - SALA 01
IMIGRANTES - 88930-000
TURVO - SC

 48 35250404

 Rua Usilio Tonetto, n° 760 - Sala 01 - Bairro Imigrantes - Turvo/SC - CEP 88930-000

 medic-vet@hotmail.com

REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 MINISTÉRIO DAS CIDADES
 DEPARTAMENTO NACIONAL DE TRÂNSITO
 CARTEIRA NACIONAL DE HABILITAÇÃO

NOME
 MAURICIO BIANCHINI BORGES

DOC. IDENTIDADE / ORG. EMISSOR/UF
 5339371 SESP SC

CPF
 078.504.799-98

DATA NASCIMENTO
 05/06/1991

FILIAÇÃO
 ANTONIO BORGES
 NIVALDA BIANCHINI BORGES

PERMISSÃO ACC CAT HAB
 AB

Nº REGISTRO
 04791261030

VALIDADE
 12/07/2017

1ª HABILITAÇÃO
 30/01/2013

OBSERVAÇÕES

Mauricio Bianchini Borges
 ASSINATURA DO PORTADOR

LOCAL
 ARARANGUÁ, SC

DATA DE EMISSÃO
 18/03/2014

18687456566
 SC097201532

Vanderlei O. Rosa
 Diretor-Geral/DNAT/SC
 ASSINATURA DO EMISSOR

DE TRAN. SC - SANTA CATARINA

VÁLIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL 907321416

PROIBIDO PLASTIFICAR 907321416

TABELIONATO DE NOTAS E PROTESTO DE TÍTULOS -

Joelso Luiz Fascin - Tabelião

Rua Frei Gregório Dal Monte, 1100, Centro - Turvo, Estado de Santa Catarina Cep:
 88.930-000 - Fone/Fax: (48) 36260280 - e-mail: tabelionato.turvo@sc@gmail.com

AUTENTICAÇÃO

Certifico que a presente fotocópia confere com o original apresentado, do que dou fé
 Turvo, 18 de novembro de 2016 EM TEST. DA VERDADE.

MICHELLE CANDIDO ZANIN - Escrevente Notarial
 Emolumentos: R\$ 3,00 + selo - R\$ 1,70 - Total: R\$ 4,70
 Selo Digital de Fiscalização - Selo normal: EMQ68426-LYD8
 Confira os dados do ato em selo.tjsc.jus.br





REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
ESTADO DE SANTA CATARINA – COMARCA DE TURVO
TABELIONATO DE NOTAS E DE PROTESTO
JOELSO LUIZ FASCIN - Tabelião
Maria Terezinha Dandolini
Tabeliã Substituta
Rua Frei Gregório Dal Monte, 1100, Centro, Cep: 88.930-000
Fone/Fax: (48) 3525.0280 – tabelionato.turvos@gmail.com



1º TRASLADO

Protocolo nº: 04663

Procuração - Data: 22/07/2016

Livro nº: 048

Folha nº: 080

PROCURAÇÃO PÚBLICA bastante que faz a empresa Medic Vet Ltda EPP, na forma abaixo:-
SAIBAM quantos este público Instrumento de Procuração bastante virem que aos vinte e dois dias do mês de julho do ano de dois mil e dezesseis (22/07/2016), nesta cidade de Turvo, município e Comarca de mesmo nome, Estado de Santa Catarina, neste Tabelionato, perante mim Maria Terezinha, Tabeliã Substituta, compareceu como outorgante a empresa **MEDIC VET LTDA EPP**, pessoa jurídica de direito privado, com sede à Rua Usílio Tonetto, 760, Sala 01, Bairro Imigrantes, nesta cidade de Turvo, inscrita no CNPJ. nº. 20.637.873/0001-17, com a Primeira Alteração Contratual, registrada na Junta Comercial deste Estado de Santa Catarina, sob nº. 20169292789, em data de 15/07/2016 e Certidão Simplificada expedida pela JUCESC em data 15 de julho de 2016, com último arquivamento em data de 15/07/2016, representada neste ato pelo sócio, Fabiano Pereira Tironi, portador do CPF. nº. 083 190 769-00 e do RG. 5.929.527 - SESP/SC, brasileiro, solteiro, maior, empresário, residente e domiciliado às margens da Rodovia SC 448 - KM 038, nº. 500, Bairro Imigrantes, nesta cidade de Turvo; cujo xerox dos documentos da empresa outorgante e do representante, ficam arquivadas nestas Notas, o presente devidamente identificado e qualificado por mim Maria Terezinha Dandolini, Tabeliã Substituta, de cuja capacidade e identidade para o ato dou fé, e pela empresa outorgante referida, através de seu representante, me foi dito que, nomeia e constitui seu bastante procurador: MAURICIO BIANCHINI BORGES, portador do CPF. nº. 078 504 799-98 e do RG. 5.339.371 - SESP/SC, brasileiro, solteiro, maior, auxiliar administrativo, residente e domiciliado na Rua Adolfo Casteller, s/nº, Bairro Cidade Alta, nesta cidade de Turvo, com poderes da cláusula *ad negotia*, para o fim especial de promover a participação da outorgante em licitações públicas, na modalidade Pregão Eletrônico, Pregão Presencial, Carta Convite e Tomada de Preço; para tomada de decisões em relação a Pregão Eletrônico, Pregão Presencial, Tomada de Preço e Carta Convite concordar com todos os seus termos, elaborar e assistir propostas, dar lances; fazer impugnações, reclamações, protestos; prestar cauções, levantá-las, receber as importâncias caucionadas ou depositadas; transigir, desistir, formular propostas, retirar editais, apresentar documentação e propostas, participar de sessões públicas de habilitação e julgamento da documentação, assinar atas e contratos, registrar ocorrências, formular impugnações, interpor recursos, renunciar ao direito de recursos, bem como assinar todos e quaisquer documentos indispensáveis para o mencionado fim, inclusive representá-la nos processos judiciais da empresa; enfim, praticar todos os demais atos necessários para este fim, o que dará tudo por bom, firme e valioso. Vedado o substabelecimento. **Observada a cláusula Sétima da Primeira Alteração Contratual da empresa outorgante.** Pela outorgante, através de seu representante, me foi dito finalmente, que aceita esta procuração em todos os seus expressos termos. Assim o disse do que dou fé e me pediu este instrumento que lhe li, aceitou e assina. **O representante da outorgante assume a total responsabilidade sobre a veracidade de todas as informações prestadas para**

TABELIONATO - Turvo/SC
OBS.: Ato de reconhecimento
ou autenticação no verso

continua na próxima folha...



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 ESTADO DE SANTA CATARINA – COMARCA DE TURVO
 TABELIONATO DE NOTAS E DE PROTESTO
 JOELSO LUIZ FASCIN - Tabelião
 Maria Terezinha Dandolini
 Tabeliã Substituta
 Rua Frei Gregório Dal Monte, 1100, Centro, Cep: 88.930-000
 Fone/Fax: (48) 3525.0280 – tabelionato.turvossc@gmail.com



1º TRASLADO

Protocolo nº: **04663**

Procuração - Data: 22/07/2016

Livro nº: **048**

Folha nº: **081**

lavratura deste ato. Certifico e dou fé que estão sendo cumpridas as exigências necessárias para a validade deste ato, sendo dispensadas as testemunhas, porque a outorgante e seu representante se identificam por documentos oficiais. Eu, Maria Terezinha Dandolini Tabeliã Substituta, que a digitei, conferi, subscrevi, dou fé e assino em público com o mesmo representante da outorgante e raso. Emolumentos: R\$ 46,00 + Selo: R\$ 1,70 = R\$ 47,70.

Em testemunho [Assinatura] da verdade.
 Turvo/SC, 22 de julho de 2016.

[Assinatura]
 FABIANO PEREIRA TITONI
 P/Outorgante

[Assinatura]
 MARIA TEREZINHA DANDOLINI
 Tabeliã Substituta



TABELIONATO DE NOTAS E PROTESTO DE TÍTULOS -
 Joelson Luiz Fascin - Tabelião
 Rua Frei Gregório Dal Monte, 1100, Centro - Turvo, Estado de Santa Catarina Cep:
 88.930-000 - Fone/Fax: (48) 36260280 - e-mail: tabelionato.turvossc@gmail.com

AUTENTICAÇÃO
 Certifico que a presente fotocópia confere com o original apresentado, do que dou fé
 Turvo, 26 de novembro de 2016 EM TEST. DA VERDADE.

[Assinatura]
 JÉSSICA DOS SANTOS ESPÍNDULA - Escrivente Notarial
 Emolumentos: R\$ 3,00 + selo: R\$ 1,70 -- Total: R\$4,70
 Selo Digital de Fiscalização - Selo normal ENA13377-Q681
 Confira os dados do ato em: selo.tjsc.jus.br





CERTIDÃO
FALÊNCIA, CONCORDATA E RECUPERAÇÃO JUDICIAL

CERTIDÃO Nº: 4148687

FOLHA: 1/1

À vista dos registros cíveis constantes nos sistemas de informática do Poder Judiciário do Estado de Santa Catarina da Comarca de Turvo, com distribuição anterior à data de 13/03/2017, verificou-se NADA CONSTAR em nome de:

MEDIC VET LTDA EPP, portador do CNPJ: 20.637.873/0001-17.*****

OBSERVAÇÕES:

- a) para a emissão desta certidão, foram considerados os normativos do Conselho Nacional de Justiça;
- b) os dados informados são de responsabilidade do solicitante e devem ser conferidos pelo interessado e/ou destinatário;
- c) a autenticidade deste documento poderá ser confirmada no endereço eletrônico <http://www.tjsc.jus.br/portal>, opção Certidões/Conferência de Certidão;
- d) para a Comarca da Capital, a pesquisa abrange os feitos em andamento do Foro Central, Eduardo Luz, Norte da Ilha, Fórum Bancário e Distrital do Continente;
- e) certidão é expedida em consonância com a Lei nº 11.101/2005, com a inclusão das classes extrajudiciais: 128 - Recuperação Extrajudicial e 20331 - Homologação de Recuperação Extrajudicial.

Certifico finalmente que esta certidão é isenta de custas.

Esta certidão foi emitida pela internet e sua validade é de 60 dias.

Turvo, segunda-feira, 13 de março de 2017.

PEDIDO Nº:

5756711





PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: MEDIC VET LTDA - EPP

(MATRIZ E FILIAIS) CNPJ: 20.637.873/0001-17

Certidão nº: 124947496/2017

Expedição: 21/02/2017, às 10:59:56

Validade: 19/08/2017 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **MEDIC VET LTDA - EPP** (MATRIZ E FILIAIS), inscrito(a) no CNPJ sob o nº 20.637.873/0001-17, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa nº 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a recolhimentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.

Apromazin

Maleato de Acepromazina 0,2%

Uso Veterinário
Solução Injetável

Ação:

Neuroléptico, Tranquilizante e Pré-Anestésico para caninos.

Fórmula:

Cada 100 mL contém:

Maleato de Acepromazina

Veículo estéril q.s.p.

200,0 mg

100,0 mL

Indicação de uso:

Neuroléptico, tranquilizante, contudo a sua principal aplicação é como pré-anestésico em cães. Ela confere potencialização acentuada dos barbitúricos, facilitando a manipulação e a contenção dos animais.

Farmacologia e Toxicologia:

Seu mecanismo de ação envolve o bloqueio dos receptores nervosos da dopamina no cérebro, causando conseqüente sedação, relaxamento muscular e também um efeito anti-emético. A droga é metabolizada no fígado e seus metabólitos conjugados e não conjugados são excretados na urina. O efeito sedativo é manifestado 5 minutos após injeção endovenosa, mas em alguns casos o efeito total não se manifesta em 20 minutos e quando a droga é utilizada para pré-medicação através desta via, pelo menos esse período deve ser acompanhado antes que o agente anestésico seja fornecido.

Aplicação e Posologia:

Caninos: a via de administração pode ser intramuscular, subcutânea ou endovenosa, na dosagem de até 0,20 mg/kg (EV) e 0,30 mg/kg (IM ou SC).

Associação com outros produtos:

Caninos:

- Acepromazina + oximorfona: aplicar 0,05 a 0,1 mg/Kg de Acepromazina e 0,01 a 0,02 mg/kg de oximorfona, por via endovenosa; ou aplicar 0,1 a 0,2 mg/Kg de Acepromazina e 0,1 a 0,2 mg/Kg de oximorfona, por via subcutânea ou intramuscular.

- Acepromazina + butorfanol: aplicar 0,05 a 0,1 mg/Kg de Acepromazina e 0,1 a 0,2 mg/Kg de butorfanol, por via endovenosa; ou aplicar 0,1 a 0,2 mg/Kg de Acepromazina e 0,1 a 0,2 mg/Kg de butorfanol, por via subcutânea ou intramuscular.

- Acepromazina + cetamina: aplicar 0,05 a 0,1 mg/Kg de Acepromazina e 2,0 a 5,0 mg/Kg de cetamina, por via endovenosa; ou aplicar 0,1 a 0,2 mg/Kg de Acepromazina e 0,05 a 0,08 mg/Kg de cetamina, por via subcutânea ou intramuscular.

Precauções

Os tranquilizantes são depressores potentes do sistema nervoso central e podem causar sedação seguida de supressão do sistema nervoso simpatomimético. Podem produzir efeito prolongado na depressão ou inativação do sistema motor quando fornecidos a animais sensíveis.

Como outros derivados da fenotiazina, a Acepromazina intoxica o fígado, portanto, deve ser usado com cautela em animais com um histórico de disfunção renal ou leucopenia.

Contra-indicações:

A droga é contra-indicada na maioria dos tipos de choque, podendo resultar na queda crítica da pressão arterial e no retorno venoso. Também é contra-indicado em caso de deficiência circulatória ou insuficiência circulatória aguda e em animais susceptíveis a convulsões ou naqueles submetidos a procedimentos mielográficos. A Acepromazina pode potencializar a toxicidade dos organofosforados, com o envenenamento orgânico do fosfato. É absolutamente contra-indicado misturar glicopirrolato e fenotiazinas ou diazepam na mesma seringa.

Apresentação:

Frasco ampola de 20mL contendo solução injetável a 0,2% de Maleato de Acepromazina.

Deve-se conservar o produto em lugar seco, fresco, ao abrigo da luz solar direta e fora do alcance de crianças.

ATENÇÃO: O USO PELO HOMEM PODE CAUSAR GRAVES RISCOS À SAÚDE.

Licenciado no Ministério da Agricultura
Sob o nº 7.900 em 14/08/2001.

Responsável técnico:

Dra. Vera de Fátima Costa Calixto - CRF/SP: 11.427

Proprietário:

Syntec do Brasil Ltda.
Rua Soluções do Lar, 105 - Jd. Rio Cotia
Cotia/SP - CEP: 06716-105
CNPJ: 02.177.011/0002-58
Indústria Brasileira

Fabricante:

Rhobifarma Indústria Farmacêutica Ltda.
Rua Calêndula, 250 - Jd. Boa Vista
Hortolândia/SP - CEP: 13187-044
CNPJ: 04.913.008/0001-08



(11) 4702-5425

sa@syntecvet.com.br

www.syntecvet.com.br

Syntec

COMPÊNDIO DE PRODUTOS VETERINÁRIOS


[PÁGINA INICIAL](#)
[PESQUISAR](#)
[CADASTRO](#)
[LINKS](#)
[CONTATO](#)

AMPICILINA CALBOS INJETÁVEL LABORATÓRIO CALBOS LTDA.



Fórmula:

Cada frasco-ampola de 10 ml contém:

Ampicilina sódica.....2.000 mg

Ampicilina benzatina.....200 mg

Cada ampola de diluente contém:

Água bi-destilada estéril.....10 mL

Indicações:

Antibiótico bactericida de amplo espectro, agindo contra germes gram-positivos e gram-negativos sensíveis à Ampicilina sódica e Ampicilina benzatina, nas seguintes infecções: Infecções do aparelho respiratório, broncopneumonia, laringites, traqueítes, traqueo-bronquites, sinusites, etc.; Infecções do aparelho digestivo: enterites, esofagites, estomatites, gastroenterites, gengivites, etc.; Infecções do aparelho genito-urinário: cistites, metrites, nefrites, retenção de placenta, vaginites, vulvites, orquites, pielonefrites, etc.; Outras enfermidades infecciosas: adenite eqüina, carbúnculo bacteriano, carbúnculo sintomático, cinomose, colibacilose, coriza, leptospirose, influenza eqüina, panleucopenia, pasteurelose, parvovirose, pneumoenterites, shigelose, controle da DCR, etc.

Dosagem:

Bovinos:.....10 mg/kg com intervalo de 8 a 12 horas entre as aplicações.

Eqüinos:.....10 mg/kg com intervalo de 8 a 12 horas entre as aplicações.

Caninos e Felinos:.....5 mg/kg com intervalo de 8 horas entre as aplicações.

Nota: Recomenda-se a continuidade do tratamento até 48 horas após o desaparecimento dos sintomas clínicos. O uso do produto como profilático fica a critério do Médico Veterinário.

Administração:

Uso injetável. Aplicação intramuscular (preferencialmente na região glútea): Diluir o conteúdo do frasco-ampola, com uma ampola de diluente (10 ml), no momento do uso. Agitar bem antes de usar.

Precauções:

Em animais sensíveis à peniciloterapia. PERÍODO DE CARÊNCIA: Não se recomenda o envio de animais para o abate e a utilização do leite de animais de produção, tratados com o produto, por um período de 30 dias.

Apresentação:

Embalagem com 1 frasco-ampola do produto base + 1 ampola contendo 10 ml de água bi-destilada estéril para diluente.

Classe Terapêutica:

ANTIMICROBIANOS GERAIS; ANTIFÚNGICOS E ANTIPROTOZOÁRIOS (COCCÍDIOS, FLAGELADOS)

Princípio(s) Ativo(s):

AMPICILINA

Registro no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento:
1730

Responsável Técnico:

Dra. Dayane Vilela - CRMV: CRF-PR 20171

<http://www.cpvs.com.br/cpvs/prodpesquisa.aspx?codigo=1287>

Serviço de Atendimento ao Consumidor:
0800-6458218

Declaramos para os devidos fins que todas as informações prestadas aqui são de inteira e exclusiva responsabilidade do proprietário do produto.

Baixe o APP



SINDICADO NACIONAL DA INDÚSTRIA DE PRODUTOS PARA SAÚDE ANIMAL - www.sindan.org.br

Ketalex®

Cloridrato de Cetamina a 10%

USO VETERINÁRIO

FÓRMULA:

Cloridrato de Cetamina 10,0 g
Veículo q.s.p. 100,0 mL

KETALEX® é uma solução injetável à base de cloridrato de cetamina, substância utilizada para a promoção de anestesia dissociativa. A cetamina é amplamente empregada na Medicina Veterinária pela segurança que proporciona ao sistema cardiorrespiratório, adicionado a seu potente efeito analgésico somático.

GENERALIDADES: A cetamina atua no sistema nervoso central tanto na depressão do tálamo, centros de dor e formação reticulada, como por ativação de zonas subcorticais e hipocampo. Desta forma deprime os estímulos sensoriais sem bloquear o córtex cerebral ou as vias espinhais. Este fármaco diminui a recaptação de GABA, o que aumenta a condução de cloro pela membrana neuronal, com hiperpolarização e diminuição da responsividade das células nervosas. Também apresenta efeito em outros receptores como os nicotínicos, muscarínicos e opióides.

A cetamina produz efeitos farmacológicos variados que dependem da dose e co-administração de outras medicações pré-anestésicas. Não é recomendada para o uso isolado dada a alta incidência de efeitos disfóricos, com excitação do SNC. O estado de catalepsia induzido pela cetamina se acompanha de nistagmo com dilatação pupilar, salivação e movimentos espontâneos

dos membros com um incremento geral do tônus muscular. Doses clínicas não afetam a ventilação, no entanto tende a produzir um padrão ventilatório apnéustico, com redução do volume minuto. É um broncodilatador pela sua atividade simpaticomimética indireta e mantém os reflexos laríngeos e faríngeos presentes. A frequência cardíaca, débito cardíaco, pressão arterial e temperatura corporal podem aumentar após a administração de cetamina pelo aumento da atividade simpática. Aumenta o fluxo sanguíneo cerebral e a pressão intracraniana, com mínima alteração do metabolismo cerebral.

A taxa de ligação às proteínas plasmáticas da cetamina é de 53% e sua eliminação é renal e biliar. No gato, 80% é excretada sob a forma inalterada, portanto deve-se ter cuidado com seu uso em animais nefropatas e/ou com obstrução uretral, já que a recuperação pode ser prolongada.

A curta duração da ação da cetamina, após uma dose única, é regida principalmente pela sua rápida redistribuição do SNC para os demais tecidos. A meia vida plasmática é de três minutos no cavalo, cinco minutos no gato e dois minutos no cão, após as doses de 2, 10 e 15 mg/kg, por via intravenosa, respectivamente.

INDICAÇÕES: **KETALEX®** é indicado na medicação pré anestésica, contenção química, indução e manutenção da anestesia geral em associação a outros fármacos como benzodiazepínicos, alfa-2 agonistas, fenotiazinas, opióides, propofol, éter gliceril guaiacol e anestésicos inalatórios.

KETALEX® é indicado para cães e gatos (machos e fêmeas) e equinos (machos).

**PROIBIDO O USO EM ANIMAIS
DESTINADOS AO CONSUMO HUMANO.**

VIAS DE ADMINISTRAÇÃO: Injetável por via intravenosa ou intramuscular.

ESPÉCIE	INTRAVENOSO	INTRAMUSCULAR
Cães	0,02 – 0,10 mL/kg	0,10 – 0,20 mL/kg
Gatos	0,02 – 0,08 mL/kg	0,08 – 0,15 mL/kg
Cavalos	0,02 – 0,04 mL/kg	Não recomendado

Para prolongar o tempo anestésico pode-se re-administrar metade da dose utilizada na primeira administração.

KETALEX® deve ser administrado a animais em jejum.

CONTRA INDICAÇÕES: **KETALEX®** é contra-indicado a animais com histórico de convulsões, trauma craniano, glaucoma, insuficiência cardíaca descompensada, hipertensão arterial, insuficiência renal (especialmente em gatos) e insuficiência hepática (especialmente em cães).

EFEITOS COLATERAIS: No sistema cardiovascular a cetamina em altas doses pode deprimir diretamente o miocárdio. Em cães e gatos relata-se sialorréia após a administração da cetamina. A cetamina também aumenta a pressão arterial. Pode causar nistagmo com dilatação pupilar, lacrimejamento, vocalização, emese, movimento involuntário dos membros, tremores musculares, aumento do tonus muscular, opistótono, convulsões e dispnéia. Em equinos a complicação mais comum associada a anestesia intravenosa com agentes dissociativos é a excitação ou delírio na recuperação anestésica. Também pode ocorrer depressão da ventilação e apnéia transitória. Doses repetidas de cetamina ou infusões contínuas podem resultar em uma recuperação

prolongada, pelo aumento da fase de eliminação do fármaco.

INTOXICAÇÃO E SUPERDOSAGEM: No caso de depressão respiratória ou apnéia por superdosagem, recomenda-se a respiração mecânica assistida ou a administração de um analéptico. Na reação severa de emergência, administrar barbitúrico de ação curta ou ultracurta.

APRESENTAÇÕES:

Frasco-ampola contendo 10, 20 e 50 mL.

CONSERVAÇÃO: Conservar em local fresco e seco (entre 15° C e 30° C) ao abrigo dos raios solares e fora do alcance de crianças e animais domésticos.

VALIDADE: 24 meses após a data de fabricação, à temperatura de 15° C a 30° C.

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO OBRIGATÓRIA
E APLICAÇÃO SOB ORIENTAÇÃO DO
MÉDICO VETERINÁRIO.**

**Licenciado no Ministério da Agricultura
sob nº 9.768 em 04/12/2013.**

RESPONSÁVEL TÉCNICO:

Ricardo Lucas - CRMV-SP 5217

rhobi

**PROPRIETÁRIO E FABRICANTE:
RHOBIFARMA INDÚSTRIA
FARMACÊUTICA LTDA**

Rua Calêndula, 250 - Jd. Boa Vista
Hortolândia - SP - CEP: 13187-044

FONE (19) 3845-7033

CNPJ: 04.913.008/0001-08

www.rhobifarma.com.br

INDÚSTRIA BRASILEIRA

Home Empresa Contato



Dexaflan

Anti-inflamatório Hormonal



Indicações:

Indicado como tratamento nos processos inflamatórios ou como coadjuvantes (associados à terapia específica) no tratamento de infecções bacterianas.

Cães e gatos: bursites, poliartrites, miosites e luxações.

Bovinos: artrites, bursites e cetose.

Equinos: artrites, bursites, carpites, miosites, tendinites e luxações.

Também recomendado como coadjuvante nos processos infecciosos (pneumonias, mamites e metrites) sempre usado concomitantemente com antibióticos ou quimioterápicos específicos.

Indicado como medicamento auxiliar nos animais por picadas de insetos, alergias nas doenças reumáticas e dermatológicas.

Posologia e Modo de Usar:

Bovinos:de 2,5 a 5,0 ml

Deve-se repetir a dose quando necessário, a critério do Médico Veterinário.

Vias de Administração:

Aplicar por via intramuscular ou intravenosa.

Fórmula:

Cada 100 ml contém:

Dexametasona (Fosfato Sódico).....200 mg

Veículo .q.s.p.100 ml

Apresentações:

Produtos

Cães & Gatos

Bovinos

Equinos

Suínos

Ovinos

Caprinos

INJEX
INDUSTRIAS CIRURGICAS LTDA.

Atendimento ao Consumidor
0800-0319010
www.lemainjex.com.br

Frascos de 10 ml, 50 ml e 100 ml.

Copyright Lema Injex Biologic 2011 - Todos os direitos reservados.

COMPÊNDIO DE PRODUTOS VETERINÁRIOS


[PÁGINA INICIAL](#)
[PESQUISAR](#)
[CADASTRO](#)
[LINKS](#)
[CONTATO](#)

MAXICAM 0,2% (SOLUÇÃO INJETÁVEL)

OUROFINO SAÚDE ANIMAL LTDA.



Fórmula:

Cada 100 mL contém: Meloxicam.....0,20 g Excipiente q.s.p.
100,0 mL

Indicações:

MAXICAM 0,2% é um antiinflamatório não esteróide com atividade inibidora seletiva da ciclooxigenase-2 (cox-2), que confere um duplo benefício terapêutico, resultando em excelente atividade antiinflamatória, analgésica e antiexsudativa com mínimos efeitos gastrolesivos ou ulcerogênicos. Além destes benefícios, o meloxicam inibe ainda a infiltração de leucócitos no tecido inflamado e previne a destruição óssea e cartilaginosa que ocorre nos processos de inflamação degenerativa do aparelho locomotor. **MAXICAM 0,2%** é indicado em processos inflamatórios dos cães, tais como: -Patologias dolorosas ou degenerativas, agudas ou crônicas, do aparelho osteomioarticular: osteíte, artrites, artrites reumatóides, osteoartrites, espondiloses, espondiloartroses anquilosantes, displasias coxo-femorais, calcificação de discos intervertebrais, reparação de fraturas, traumatismos e pós-operatório de artroplastias. -Afecções oculares: uveíte, conjuntivites, pós-operatórios. -Desordens de ordem reprodutiva como retenção de placenta. -Metrites e mastites. -Analgesia pré e pós-operatória.

Dosagem:

Dosagem para cães

Primeiro dia de tratamento: 1,0 mL para cada 10 kg de peso corporal (0,2 mg de meloxicam por kg de peso corporal).

Segundo dia de tratamento em diante: 0,5 mL para cada 10 kg de peso corporal (0,1 mg de meloxicam por kg de peso corporal).

Administração:

MAXICAM 0,2% deve ser administrado uma vez ao dia, ou a cada 24 horas pelas vias subcutânea, intramuscular ou intravenosa.

Duração do tratamento: A duração do tratamento deverá ser estipulada de acordo com a gravidade do quadro e tipo de afecção a ser tratada. Recomenda-se até duas aplicações consecutivas. Nas patologias crônicas dos cães, podem ser necessários tratamentos prolongados por um período de até 28 dias, ou a critério do médico veterinário. Nestes casos recomenda-se a continuidade do tratamento com MAXICAM (Comprimidos 0,5 mg) ou MAXICAM (Comprimidos 2 mg).

Precauções:

Interações medicamentosas: Não administrar juntamente com outros antiinflamatórios esteróides ou não esteróides, ou após o uso destas drogas. Recomenda-se um período de 24 horas de intervalo entre um tratamento e outro, ou de acordo com a farmacocinética da droga anteriormente utilizada. Não administrar juntamente com antibióticos do grupo dos aminoglicosídeos (estreptomina, neomicina, gentamicina e kanamicina). Não administrar juntamente com agentes anticoagulantes como a warfarina e a aspirina.

Contra-indicações e limitações de uso: Não administrar em animais com distúrbios cardíacos, hepáticos ou renais severos. Não administrar em animais com possível ulceração gastrointestinal ou que apresentem evidência de desordem hemorrágica ou hipersensibilidade ao produto. Evitar a administração em animais desidratados, hipovolêmicos ou hipotensos em razão do risco de toxicidade renal ser potencializado. A segurança do medicamento não foi estabelecida em cadelas prenhes.

Precauções: Obedecer às dosagens e vias de administração indicadas para o uso do produto utilizando normas de assepsia próprias para aplicação parenteral. O tratamento de animais idosos ou com menos de 06 semanas de idade deve ser cuidadosamente acompanhado pelo médico veterinário, sendo, em alguns casos, necessário reduzir a dosagem a ser administrada.

Reações adversas: Podem ocorrer reações gerais como perda de apetite, vômito, diarreia, melena e apatia. Estas reações são geralmente transitórias e tendem a desaparecer com a interrupção ou término do tratamento. Informações para uso médico: o meloxicam é um antiinflamatório não esteróide da família dos oxicans, e não possui antídoto específico. No caso de intoxicações, realizar tratamento sintomático.

Período de carência: não se aplica.

Conservar em local seco e fresco, à temperatura ambiente, ao abrigo da luz solar, fora do alcance de crianças e animais domésticos. Venda sob prescrição e aplicação sob orientação do médico veterinário.

Apresentação:

frasco-ampola contendo 10 mL, 20 mL, 50 mL

Classe Terapêutica:
ANTI-INFLAMATÓRIOS, ANTI-PIRÉTICOS, ANTI-ALERGICOS E ANALGÉSICOS

Princípio(s) Ativo(s):
MELOXICAN

Registro no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento:
n.º 9195 em 05 /01 /06

Responsável Técnico:
Dra. Sandra Barioni Toma - CRMV: CRMV/SP – 14.817

Serviço de Atendimento ao Consumidor:
0800 9412000

Declaramos para os devidos fins que todas as informações prestadas aqui são de inteira e exclusiva responsabilidade do proprietário do produto.

Baixe o APP



SINDICADO NACIONAL DA INDÚSTRIA DE PRODUTOS PARA SAÚDE ANIMAL - www.sindan.org.br

COMPÊNDIO DE PRODUTOS VETERINÁRIOS



PÁGINA INICIAL

PESQUISAR

CADASTRO

LINKs

CONTATO

OCITOCINA FORTE UCB UZINAS CHIMICAS BRASILEIRAS S/A



Fórmula:

Cada mL contém

Ocitocina sintética 10 U.I.
Veículo q.s.p. 1 mL

Indicações:

Vacas, Éguas, Porcas, Cabras, Ovelhas

1- Nas insuficiência Contrátil Primária ou Secundária da Musculatura Uterina Durante o Parto

Aplicar por via subcutânea se não houver contrações suficientes; após 20 minutos recomenda-se proceder uma nova aplicação em dosagem mais elevada, ou então uma aplicação por via intravenosa na dosagem recomendada.

2- Retenção de leite e como auxiliar no tratamento de mastite por acúmulo de leite após o parto

Após a ordenha aplicar uma dose por via intramuscular e depois de 5 a 10 minutos, proceder uma nova ordenha de maneira lenta e gradual, para a retirada do leite residual.

3- Prolapso uterinos (casos recentes)

Aplicação epidural (vacas e éguas) associada a um anestésico para obter a contração do útero antes de sua redução.

4 - Retenção de placenta, hemorragia pós-parto, atonia do útero.

Aplicação intramuscular, endovenosa ou epidural em vacas e éguas, nos casos de retenção tardia (7-8 dias) recomenda-se aplicação intravenosa.

5- Iminência de febre puerperal

PropriedadesA Ocitocina Sintética tem ação sobre a musculatura lisa do útero e das glândulas mamárias, promovendo um aumento das contrações musculares do útero no momento do parto, ajudando a expulsão da cria e da placenta, controlando a hemorragia. A Ocitocina Sintética tem a particularidade de estimular o útero, somente quando este se apresentar em estado de prenhes, ou em algum estado patológico (metrite), e a sua atividade será restrita até 4 semanas antes do parto, durante e após o parto (Steinemann). Sua ação sobre as glândulas mamárias se faz através de um aumento das contrações musculares dos alvéolos e dos canais galactóforos, impulsionando, leite contido nos alvéolos para estes canais e deste para a cisterna aumentando o fluxo do leite, promovendo o esgotamento total da glândula mamária.

Dosagem:

Vacas e éguas: 2,0-5,0 mL por via subcutânea ou intramuscular.

1,0-2,5 mL por via intravenosa.

1,5-3,0 mL por via epidural.

Porcas: 1,0-3,0 mL por via subcutânea ou intramuscular.

0,5-1,5 mL por via intravenosa.

Ovelhas e cabras: 0,5 - 1,0 mL por via subcutânea ou intramuscular.
0,25-0,75 mL por via intravenosa.

Administração:

Administrar por via intravenosa, intramuscular, epidural ou subcutânea.

Precauções:

Manter a embalagem fechada em local fresco e seco, ao abrigo da luz solar e longe do alcance de crianças e de animais domésticos.

Observações:

- A administração intravenosa deve ser lenta e o efeito se manifesta imediatamente e dura cerca de 10 minutos.
- A aplicação por via intramuscular ou subcutânea o efeito se manifesta 5 a 10 minutos após.
- Este não apresenta efeito acumulativo, portanto pode ser repetido a dosagem sem qualquer risco.

Apresentação:

Caixa com 20 frascos ampola de 5mL.
Frasco-ampola contendo 20, 50 e 100 mL acondicionado em caixa individual.

Classe Terapêutica:

HORMÔNIOS/SIMILARES

Princípio(s) Ativo(s):

OCITOCINA

Registro no Ministério da Agricultura, Pecuária e Abastecimento:

0697/1.978

Responsável Técnico:

Thais Marino Silva Giro - CRMV: 17.469

Serviço de Atendimento ao Consumidor:

0800-16-00-24

Declaramos para os devidos fins que todas as informações prestadas aqui são de inteira e exclusiva responsabilidade do proprietário do produto.

Baixe o APP

