



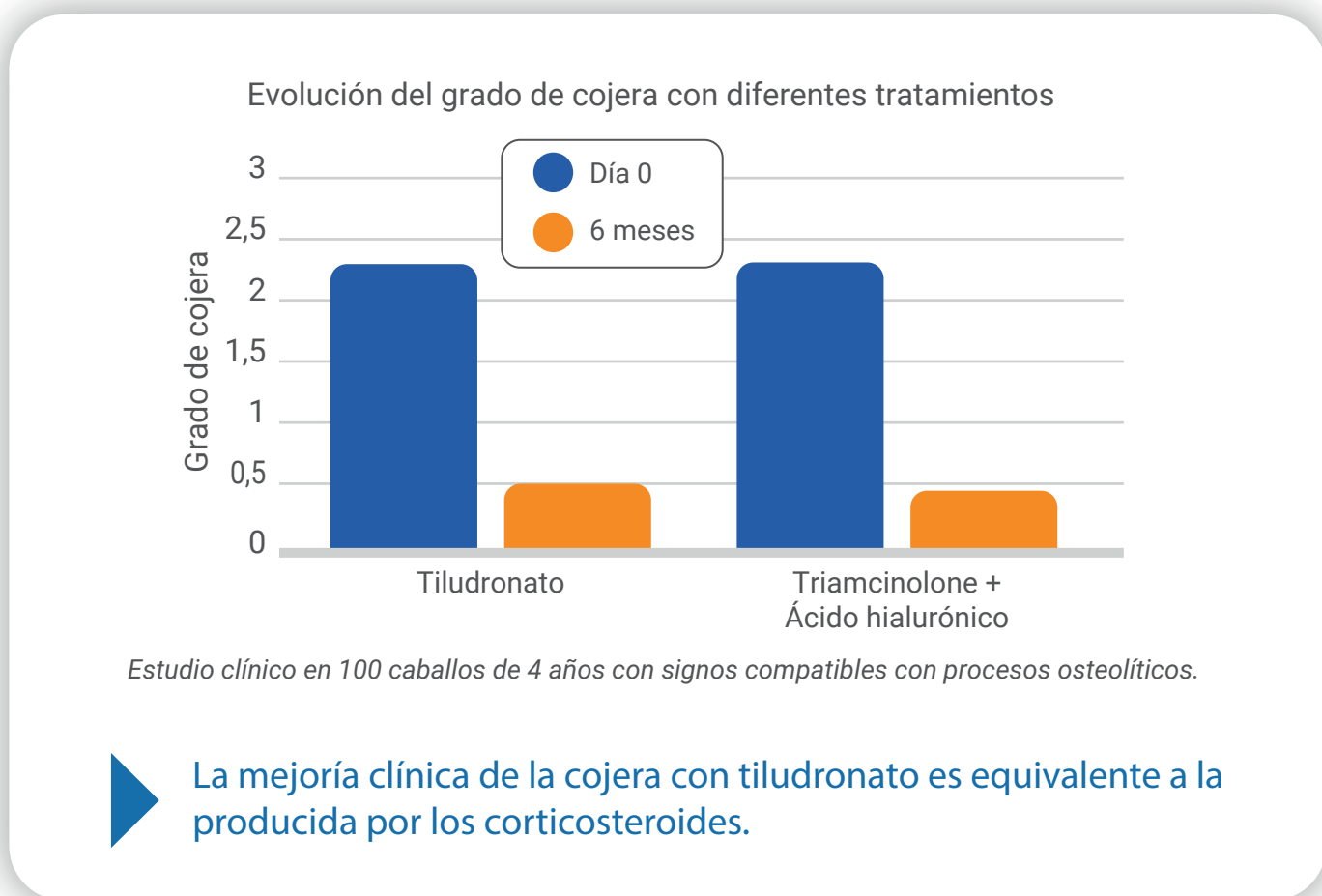
Manejo de cojeras asociadas a esparaván: por qué es importante actuar a largo plazo



El esparaván afecta más del 50% de caballos a partir de los 12 años de edad¹. Su manejo se basa en reducir la frecuencia los episodios de cojera, a través de tratamientos que conservan la estructura de la articulación y reducen la aparición de cojera a largo plazo.

USO DEL TILUDRONATO EN EL TRATAMIENTO DE COJERAS ASOCIADAS AL ESPARAVÁN:

1. Una eficacia clínica comparable a la de los corticosteroides²

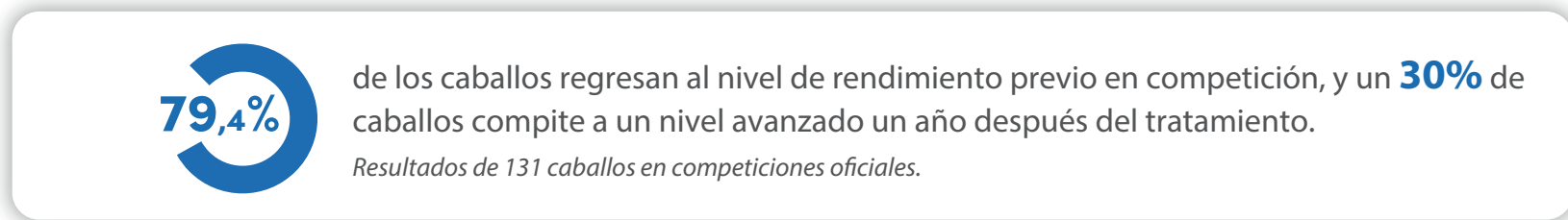


2. Eficacia a largo plazo: efectos sobre la cojera y sobre el rendimiento atlético³

• Evolución de la cojera



• Evolución del rendimiento deportivo



EL TILUDRONATO ALIVIA LA COJERA ASOCIADA AL ESPARAVÁN Y PRESERVA EL RENDIMIENTO ATLÉTICO DEL CABALLO HASTA UN AÑO DESPUÉS DEL TRATAMIENTO.



Tildren,
El único tiludronato en medicina veterinaria.

PARA SABER MÁS SOBRE TILDREN

GIROVET

+34 972 42 87 20

www.girovet.com

Referencias: 1: Bertuglia and al 2020« Prognostic Indicators after Musculoskeletal Injuries in Standardbred Racehorses in Italy ». 2: Bertuglia, A et al. 2021 « Effect of intravenous tiludronate disodium administration on the radiographic progression of osteoarthritis of the fetlock joint in Standardbred racehorses. ». 3: Tischmacher A et al. 2021. « Efficacy of tiludronate: retrospective study on 343 horses »

TILDREN 5 mg/ml POLVO Y DISOLVENTE PARA SOLUCIÓN INYECTABLE. Especies de destino: Caballos mayores de 3 años. **Composición:** Solución después de la reconstitución, ácido tiludrónico (como sal disódica) 5 mg/ml. **Indicaciones de uso:** Ayuda en el tratamiento de cojeras asociadas con procesos osteolíticos observados en el esparaván óseo y en el síndrome de Ayuda de menos de 6 meses. **Tiempo de espera:** Carne: cero días. No está permitido el uso en animales en lactación productores de leche para consumo humano. **Contraindicaciones:** En ausencia de cualquier dato relativo a las reacciones adversas del ácido tiludrónico en el esqueleto de animales jóvenes, no administrar a caballos con menos de 3 años de edad. No usar en caballos productores de leche para consumo humano. No administrar a caballos con disfunción renal. **Reacciones adversas:** Las principales reacciones adversas relacionadas con el tratamiento con ácido tiludrónico son síntomas de cólico (expresados como ausencia de apetito, molestias abdominales, escarbar en el suelo, inquietud y golpeo con la pata), temblor muscular y sudoración. Estas reacciones adversas fueron observadas en menos del 5% de los caballos tratados con el esquema terapéutico recomendado y podrían estar relacionadas con un efecto hipocalcémico poco severo. Los síntomas de cólico aparecen a las pocas horas del tratamiento, son suaves y transitorios y generalmente remiten espontáneamente sin requerir ningún tratamiento específico. En caso de que los síntomas persistan, deberían administrarse los tratamientos convencionales. Las interacciones con estos tratamientos no han sido valoradas. El temblor muscular puede solucionarse mediante la administración de gluconato cálcico ó alguna otra solución de calcio. Puede producirse flebitis en menos del 9% de los caballos debido a reacciones locales en el lugar de la inyección. Esto se observa principalmente a partir de la 5ª inyección. Excitación, hipertonía de la cola y salivación son otras posibles reacciones adversas. Puede aparecer fatiga después de la inyección, a veces expresada por estar el animal recostado. Esta reacción adversa podría estar relacionada con un efecto poco severo de hipocalcemia. Comprobar que el caballo pueda estar tumbado en un área confortable no restringida. Durante el periodo post-erior a la autorización, se han observado reacciones de tipo anafiláctico e insuficiencia renal en raros casos. La insuficiencia renal se ha observado con más frecuencia en animales expuestos simultáneamente a AINE. En estos casos, se debe establecer un tratamiento con líquidos adecuado y hacer un control de los parámetros renales. **Posología y forma de administración:** 0.1 mg de ácido tiludrónico por kg de peso vivo y por día durante 10 días por vía intravenosa lenta, equivalentes a 1 ml por cada 50 kg de peso vivo y por día de solución reconstituida con-teniendo 5 mg/ml de ácido tiludrónico.

La solución reconstituida es obtenida mediante la adición en condiciones asépticas del solvente al polvo y la agitación suave de la mezcla. El medicamento veterinario debería ser administrado entre 20 ó 30 segundos para 10 ml. El lado del punto de inyección suave de la mezcla cada día. El medicamento veterinario debe ser usado inmediatamente y no debe almacenarse después de la reconstitución. No exceder las dosis recomendadas. **Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Administración exclusiva por el veterinario. Titular de la autorización de comercialización:** AUDEVARD, 37-39 rue de Neuilly, 92110 Clichy Francia.