

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
**Ranitidina clorhidrato 2%**



### RESUMEN DE CARACTERÍSTICAS DEL PRODUCTO

#### I. Denominación de Producto Farmacológico

- a. **Nombre de Fantasía** : Ranitidina clorhidrato 2%
- b. **Nombre Genérico** : Ranitidina clorhidrato 2%
- c. **Forma farmacéutica** : Solución Inyectable

II. N° Reg. SAG : 1.648

III. **Composición** Cada 100 mL de producto contiene:  
Ranitidina clorhidrato..... 2 g  
Excipientes c.s.p. .... 100 mL

#### IV. Particularidades clínicas

- a. **Especies de destino** : Perros
- b. **Indicaciones de uso** : Como ayuda y prevención en la aparición de gastritis y lesiones intestinales producidas por la administración prolongada de AINES (antiinflamatorios no esteroidales)
- c. **Dosis y vías de administración** : 2 mg/kg de peso de ranitidina clorhidrato, que corresponde a 1 mL de producto cada 10 kilos de peso vía intramuscular o endovenosa cada 12 horas hasta remisión de los síntomas. En animales bajo fluidoterapia administrar vía endovenosa en goteo continuo, debido a que puede inducir el vómito.
- d. **Modo de empleo** : Producto se comercializa listo para ser administrado.
- e. **Contraindicaciones** : No administrar a hembras preñadas ni a cachorros menores de un año  
No administrar a animales con antecedentes de hipersensibilidad al principio activo.
- f. **Efectos adversos y reacciones adversas** : La administración rápida vía endovenosa puede desencadenar el vómito, por lo que se recomienda administrar lento.
- g. **Advertencias y precauciones especiales de uso** : Mantener fuera del alcance de los niños  
En casos de insuficiencia renal, ajustar la dosis según el clearance de creatinina.

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
**Ranitidina clorhidrato 2%**



- h. Uso durante preñez, lactancia, postura y animales reproductores** : No administrar en preñadas. El uso durante lactancia es seguro.
- i. Interacción con otros productos farmacéuticos.** : Se recomienda no usar en conjunto con drogas antagonistas H<sub>2</sub> de histamina, como famotidina y cimetidina, ya que se interfieren al usar el mismo receptor.
- j. Sobredosis** : No reportado casos de intoxicación en las especies de destino.
- k. Periodo de resguardo** : No aplica.
- l. Precauciones especiales para el operador** : Mantener las condiciones de asepsia que caracterizan la administración de inyectables.

### V. Particularidades farmacéuticas

- a. Principales incompatibilidades físicas o químicas con otros productos** : No reportadas
- b. Periodo de eficacia** : 2 años
- c. Condiciones de almacenamiento** : Mantener a temperatura ambiente, en lugar seco entre 15 y 30 °C. en su envase original.
- d. Descripción de envases** : Frasco ampolla polietileno etiquetado y con tapón de bromobutilo y precinto de aluminio, incluido en estuche de cartón impreso. Se agrega un capuchón de polietileno cubriendo toda la cabeza del frasco. Contenido: 50 mL  
Frasco ampolla de vidrio etiquetado y con tapón de bromobutilo y precinto de aluminio, incluido en estuche de cartón impreso. Se agrega un capuchón de polietileno cubriendo toda la cabeza del frasco. Contenido: 50 mL
- e. Precauciones especiales para la disposición de producto sin utilizar o material de desecho** : Material vacío puede eliminarse como residuo doméstico. Es recomendable que los productos sin utilizar sean devueltos a la empresa importadora.

### VI. Propiedades Farmacológicas

: Ranitidina es un antagonista reversible y competitivo de los receptores H<sub>2</sub> a nivel de las células parietales del estómago, lo que genera inhibición de la secreción gástrica de ácido

## FICHA TÉCNICA

Revisión: 3  
Fecha Revisión: 11-03-2019

PRODUCTO:  
**Ranitidina clorhidrato 2%**



clorhídrico. La ranitidina es 5-12 veces más potente que la cimetidina mientras que la famotidina es 9 veces más potente que la ranitidina y 32 veces más potente que la cimetidina.

### VII. Propiedades Farmacocinéticas

: El porcentaje de unión a proteínas plasmáticas de ranitidina es bajo, del orden del 15% y luego de una administración endovenosa la eliminación vía hepática alcanza el 30%, el resto de elimina por vía renal principalmente en forma no metabolizada.

### VIII. Efectos Ambientales

: El producto está destinado a delimitado número de animales de tipo mascotas, por lo que la exposición de la droga al ambiente es mínima.

### IX. Condición de venta

Venta bajo receta médico veterinaria.

### X. Nombre y dirección laboratorio fabricante y Titular de comercialización

#### a. Fabricante

: VETANCO S.A.  
Chile 33, Vicente López, Buenos Aires  
Argentina

#### b. Titular de comercialización

: CHEMIE® S.A.  
San Ignacio 401-B, Parque Industrial Buenaventura, Quilicura,  
Santiago.  
CHILE, bajo licencia de VETANCO S.A., Argentina