

FICHA TÉCNICA

FINADYNE®
Meglumina de Flunixin 82,95 mg
Solución inyectable

Composición:

Cada ml contiene:

Meglumina de Flunixin (equivalente a 50 mg de flunixin)	82,95 mg
Excipientes c.s.p.	1 ml

Indicaciones de uso:

Usado para el alivio de la inflamación y dolor asociado con desórdenes músculo esqueléticos en equinos; alivio del dolor visceral asociado con cólicos en equinos; control de la inflamación aguda asociada con enfermedades respiratorias en vacunos y como ayuda en el tratamiento del Síndrome Mastitis Metritis y Agalaxia (MMA) o falla lactacional en cerdas.

Especies de destino:

Bovinos, caballos y cerdas.

Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:

Dosis general:

Bovinos: 1,1 a 2,2 mg/Kg de peso, vía intravenosa.

Equinos: 1,1 mg/Kg de peso, vía intravenosa – intramuscular.

Cerdos: 2,2 mg/Kg de peso, vía intramuscular.

En equinos, la dosis recomendada para trastornos osteomusculares es de 1,1 mg/kg (1 ml/45 Kg) de peso corporal por día. El tratamiento puede administrarse por inyección intravenosa o intramuscular y repetirse hasta por 5 días. Ensayos clínicos han demostrado que el inicio de la acción ocurre dentro de dos horas. La respuesta máxima se observa entre 12 y 16 horas y la duración del efecto es de 24 a 36 horas.

La dosis recomendada para aliviar el dolor cólico equino es de 1,1 mg/kg de peso corporal. Se recomienda la administración intravenosa cuando se desea obtener un alivio inmediato. Ensayos clínicos han indicado que, en muchos casos, el dolor se alivia en menos de 15 minutos. El tratamiento puede repetirse si los signos de cólico se presentan nuevamente.

En bovinos, la dosis recomendada es de 1,1 a 2,2 mg/kg (1 – 2 ml/45 kg) de peso corporal, para el efecto antipirético en condiciones inflamatorias agudas. Se recomienda la administración intravenosa lenta cada 24 horas o dividida en dos dosis administradas a intervalos de 12 horas hasta por 3 días. La dosis diaria total no puede exceder 2,2 mg/kg de peso corporal. Se deberá evitar la administración intravenosa rápida del producto.

En cerdas afectadas por el Síndrome MMA, deberán recibir 2,2 mg/kg de peso corporal por vía intramuscular profunda. El producto no deberá depositarse en el tejido adiposo. Pueden administrarse una a dos inyecciones cada 12 horas. El número de tratamientos dependerá de la respuesta clínica.

FICHA TÉCNICA

Contraindicaciones:

No hay contraindicaciones conocidas para este medicamento en equinos cuando se usa como se indica. La inyección intra-arterial debería ser evitada. Los equinos que inadvertidamente sean inyectados intra-arterialmente pueden mostrar reacciones adversas. Los signos pueden ser ataxia, incoordinación, hiperventilación, histeria y debilidad muscular. No usar en equinos que muestren sensibilidad a Meglumina de flunixin.

En vacunos no hay contraindicaciones conocidas a esta droga cuando se usa como se indica. No usarla en animales que muestran hipersensibilidad a meglumina de flunixin. Úsese con cuidado cuando se sospeche de un problema renal o úlcera gástrica.

En cerdos el producto parece no producir reacciones adversas, salvo por alguna irritación local en el lugar de la inyección. La irritación muscular no es considerada suficientemente seria para ser una contraindicación.

Durante el curso de estudios clínicos no se han comunicado efectos secundarios importantes en equinos, bovinos y porcinos.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Como todos los inhibidores de la ciclooxigenasa, los NSAIDs pueden estar asociados con toxicidad gastrointestinal y renal. La sensibilidad a los efectos adversos asociados a la droga varían individualmente, los animales de mayor riesgo para toxicidad renal son aquellos que están deshidratados o en terapia concomitante con diuréticos o aquellos con disfunción renal, cardiovascular y/o hepática.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No se ha descrito.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

No se han descrito.

Período de resguardo:

Bovinos: Carne: 7 días.

Leche: 12 horas.

Cerdos: 21 días, después del último tratamiento.

No debe ser administrado en equinos destinados a consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

No se han descrito.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 2° y 30°C.

Presentación:

Frasco de 50 ml.

FICHA TÉCNICA

Fabricado por:

Schering-Plough Santé Animale, Francia.

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V., Holanda

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MEDICO VETERINARIA

Reg SAG N°1185