

FICHA TÉCNICA

FINADYNE® TRANSDERMAL Solución tópica

Composición:

Cada mL de producto contiene:

Flunixin meglumina	83 mg
(Equivalente a 50 mg de Flunixin)	
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Para la reducción de la fiebre asociada con enfermedad respiratoria bovina. Para la reducción de la fiebre asociada con mastitis aguda. Para la reducción del dolor y cojera asociados a flemón interdigital, dermatitis interdigital y dermatitis digital.

Especies de destino:

Bovinos.

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

Dosis:

La dosis de tratamiento es de 3,33 mg de Flunixin/kg de peso corporal. El volumen de tratamiento equivale a 1 mL de producto para 15 kg de peso corporal. Dosis única. La cámara dosificadora de la botella está calibrada en kilos de peso corporal.

Vía de administración:

Tópica.

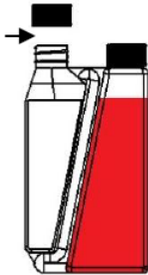
Modo de empleo:

- Paso 1: En el primer uso retire la tapa y sello de la cámara dosificadora. No retire la tapa de la botella.
- Paso 2: Mantenga la botella en posición vertical y a la altura de los ojos mientras la aprieta lenta y gentilmente para llenar la cámara dosificadora hasta la marca seleccionada.
- Paso 3: Vierta el volumen medido en la línea media dorsal desde la cruz hasta la base de la cola. Evite apretar la sección contenedora (botella) mientras la solución es vertida desde la cámara dosificadora.

FICHA TÉCNICA

Paso 1

En el primer uso retire la tapa y sello de la cámara dosificadora.



← No retire la tapa de la botella.

Paso 2

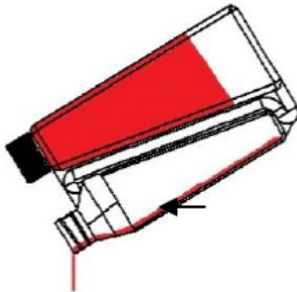
← Cámara dosificadora



Mantenga la botella en posición vertical y a la altura de los ojos mientras la aprieta lenta y gentilmente para llenar la cámara dosificadora hasta la marca seleccionada.

Si la cámara dosificadora está sobre llenada siga las instrucciones de Reducción de sobrellenado.

Paso 3

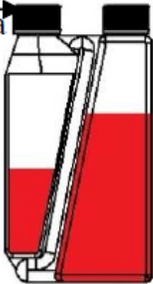
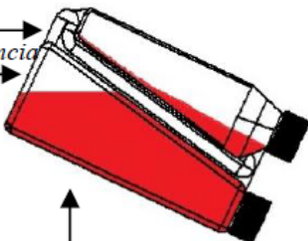
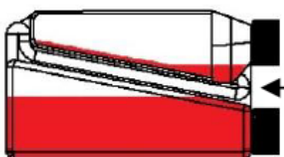
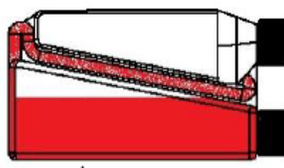


Vierta el volumen medido en la línea media dorsal desde la cruz hasta la base de la cola.

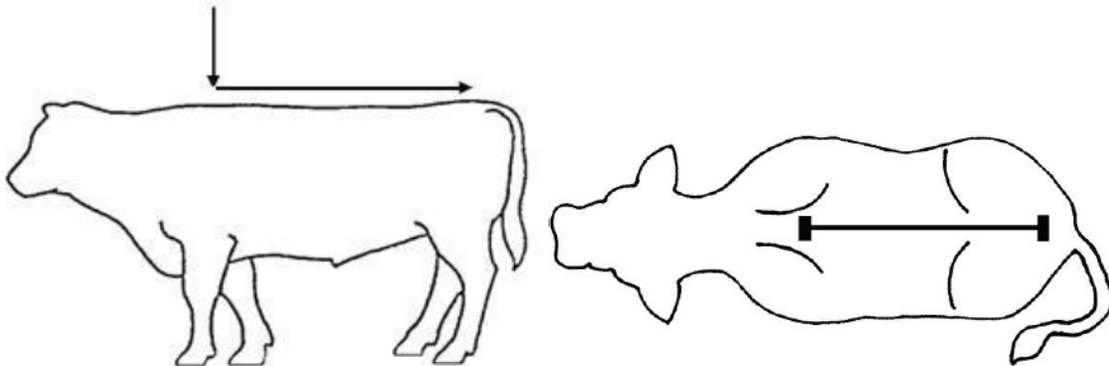
Una pequeña cantidad de líquido permanece en las paredes de la cámara, pero la cámara está calibrada para contar con esto. Evite apretar la sección contenedora (botella) mientras la solución es vertida desde la cámara dosificadora.

FICHA TÉCNICA

- Instrucciones de reducción del sobrellenado:

<p><u>Paso 1</u></p> <p>Tape la cámara dosificadora firmemente.</p>  <p>Tape la botella firmemente (de ser necesario).</p>	<p><u>Paso 2</u></p>  <p>Tubo de transferencia</p> <p>Bolsa de aire</p> <p>Incline la botella para permitir que se forme la bolsa de aire al comienzo del tubo de transferencia dentro de la botella.</p>
<p><u>Paso 3</u></p>  <p>Tubo de transferencia</p> <p>Tubo de transferencia</p> <p>Sostenga horizontalmente la botella para permitir que el producto cubra el extremo del tubo de transferencia dentro de la cámara de dosificación.</p>	<p><u>Paso 4</u></p>  <p>Apriete y suelte la botella repetidamente. El producto regresará a la botella a través del tubo de transferencia.</p>

- Localización recomendada para la aplicación tópica dorsal:



FICHA TÉCNICA

Contraindicaciones:

No utilizar en animales que sufran enfermedad cardíaca, hepática o renal o donde exista evidencia de lesiones gastrointestinales ulcerogénicas.

No utilice dentro de las 48 horas antes del parto en vacas.

No utilice en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a cualquiera de los excipientes.

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Se sabe que los antiinflamatorios no esteroideos (AINE) tienen el potencial de retrasar el parto por un efecto tocolítico mediante la inhibición de prostaglandinas, que son importantes para marcar el inicio del parto. El uso del medicamento veterinario, en el periodo inmediatamente posterior al parto puede interferir con la involución uterina y la expulsión de membranas fetales, dando como resultado retención de placenta.

Trate sobre la piel seca y evitar que la zona se moje por 6 horas luego del tratamiento.

El uso en pre-rumiantes y animales de edad avanzada puede implicar un riesgo adicional. Si el uso no puede ser evitado, los animales pueden requerir una disminución de la dosis y un cuidadoso manejo clínico.

Dada la posibilidad de contaminación cruzada de los animales no tratados con este medicamento veterinario debido al acicalamiento (lamido), los animales tratados deben mantenerse separados de los animales no tratados a lo largo del periodo de retirada. El incumplimiento de esta recomendación puede dar lugar a residuos en los animales no tratados.

Aplicar solamente a la piel intacta.

Mantener fuera del alcance de los niños.

Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores

Puede ser utilizado durante la preñez y lactancia excepto dentro de las 48 horas del parto.

El producto solo debe administrarse dentro de las primeras 36 horas post-parto luego de una evaluación del beneficio/riesgo por parte del veterinario responsable y los animales tratados deben monitorearse por retención placentaria.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No administrar otros AINES al mismo tiempo o en un intervalo de 24 horas. Algunos AINE pueden estar altamente unidos a proteínas plasmáticas y competir con otros fármacos altamente ligados, lo que puede conducir a efecto tóxicos. Debe evitar la administración simultánea de fármacos potencialmente nefrotóxicos.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

Comúnmente se han reportado casos de inflamación pasajera, eritema, caspa, pelo roto/quebradizo, adelgazamiento del pelo, alopecia o engrosamiento de la piel en el sitio de aplicación. Generalmente no se requiere de un tratamiento específico.

Algunos animales pueden desarrollar signos temporales de irritación, agitación o incomodidad luego de la aplicación del producto. En casos muy raros pueden ocurrir reacciones anafilácticas, que pueden ser series y deben tratarse sintomáticamente.

Período de resguardo:

Carne: 7 días.

Leche: 36 horas.

FICHA TÉCNICA

Precauciones especiales para el operador:

Se debe utilizar equipo de protección personal que consiste en guantes impermeables, ropa de protección y lentes de seguridad cuando utiliza este producto.

No fume, coma o beba cuando manipula este producto. Lávese las manos después de su uso. En caso de ingestión accidental o contacto con la boca, enjuague de inmediato la boca con abundante agua y busque atención médica.

Personas con hipersensibilidad conocida a los AINES deben evitar el contacto con el producto.

El producto ha demostrado causar daño severo e irreversible al ojo en animales de laboratorio. Evite el contacto con ojos, incluyendo de mano a ojo. En caso de contacto con ojos, enjuague inmediatamente los ojos con abundante agua limpia y busque atención médica.

Evite el contacto con la piel. Evite contacto con el área tratada (incluyendo la difusión del medicamento veterinario) sin guantes protectores, durante al menos tres días o hasta que el lugar de aplicación este seco (si tarda más). En caso de contacto con la piel, lave con abundante jabón y agua.

Condiciones de almacenamiento:

Almacenar a temperatura ambiente entre 15° C y 30° C.

Utilizar inmediatamente una vez abierto y descartar el producto sobrante.

Presentación:

Botella de 100, 250 o 1000 mL. Incluye inserto.

Fabricado por:

Vet Pharma Friesoythe GmbH,
Sedelsberger Straße 2-4,
26169 Friesoythe,
Alemania

Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 5, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V. Holanda.

USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg SAG N° 2392