

FICHA TÉCNICA

RESFLOR®

Flunixinio 1,65% - Florfenicol 30%
Solución inyectable

Composición:

Cada mL de producto contiene:

Florfenicol	300 mg
Flunixinio meglumina (equivalente a 16,5 mg de flunixinio base)	27,4 mg
Excipientes c.s.p.	1 mL

Indicaciones de uso:

Para el tratamiento de enfermedad respiratoria bovina (BRD) asociada con *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma bovis* e *Histophilus somni* y su pirexia asociada.

Especies de destino:

Bovinos.

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

40 mg/kg florfenicol y 2,2 mg/kg flunixinio base (2 mL dosis de producto/15 kg peso vivo) a ser administrados por una sola inyección subcutánea. El volumen de la dosis administrada en cualquier sitio de inyección no debe exceder 10 mL.

La inyección solo debe ser administrada en el cuello.

Para asegurar una correcta dosificación y evitar subdosificaciones, se debe determinar el peso corporal lo más exactamente posible.

Se recomienda tratar animales en estadios tempranos de enfermedad y evaluar la respuesta al tratamiento 48 horas después de la inyección. El componente antiinflamatorio de Resflor®, flunixinio, puede enmascarar una respuesta bacteriológica pobre a florfenicol en las primeras 24 horas tras la inyección. Si persisten o aumentan los signos clínicos de enfermedad respiratoria, o si ocurren recaídas, el tratamiento debe ser cambiado, utilizando otro antibiótico, y continuando hasta que los signos clínicos se hayan resuelto.

Contraindicaciones:

No usar en animales menores de 3 semanas de edad.

No usar en toros adultos para fines reproductivos.

No usar en bovinos productores de leche para consumo humano.

No usar en animales que padezcan enfermedades hepáticas y renales.

No usar si existe riesgo de sangrado gastrointestinal o en casos donde haya evidencia de cualquier hemostásis alterada.

No usar en animales que padezcan enfermedades cardíacas.

No usar en animales hipersensibles al producto.

No usar en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos, ya que existe la posibilidad de incrementar la toxicidad renal.

FICHA TÉCNICA

Advertencias y precauciones especiales de uso:

Desinfectar el tapón antes de retirar cada dosis.

Utilizar una aguja seca y una jeringa esterilizadas.

El producto debe utilizarse de acuerdo con ensayos de sensibilidad.

Interacciones con otros productos farmacéuticos:

En uso conjunto de otras sustancias activas que tienen un alto grado de unión a proteína puede competir con flunixin por la unión y así llevar a efectos tóxicos. El pre tratamiento con otras sustancias antiinflamatorias puede resultar en efectos adversos adicionales o incrementados y por consiguiente a un periodo libre de tratamiento con cada droga debe ser observado por al menos 24 horas antes del comienzo del tratamiento. En el periodo pre tratamiento, sin embargo, deben ser tomadas en cuenta las propiedades farmacocinéticas de los productos usados previamente. Resflor® no debe ser administrado en conjunto con otros AINES o glucocorticoides. Las ulceraciones del tracto gastrointestinal pueden ser exacerbadas por los corticoides en animales a los cuales se les administró AINES.

Administraciones conjuntas de medicamentos potencialmente neurotóxicos deben ser evitadas.

Efectos no deseados o reacciones adversas:

La administración subcutánea del producto puede producir inflamación en el punto de inyección que es palpable a los 2-3 días después de la inyección. La duración de la inflamación en el lugar de la inyección osciló entre 15-36 días post inyección. A grosso modo esto está asociado con una irritación mínima a ligera de la fascia superficial. Solo en algunos casos se apreció afectación de los músculos subyacentes. 56 días después de la administración, no se observaron lesiones mayores que pudieran requerir algún decomiso en el sacrificio.

Período de resguardo:

Carne: 46 días.

Leche: No administrar en vacas cuya leche sea destinada para consumo humano.

Precauciones especiales para el operador:

Tener cuidado para evitar la auto inyección accidental.

Lávese las manos luego de utilizar el producto.

No usar el producto en casos conocidos de sensibilidad a propilenglicol y polietileno glicoles.

Condiciones de almacenamiento:

Mantener entre 15° y 30° C. No congelar.

Después del retiro de la primera dosis, usar el producto dentro de 28 días.

Presentación:

Estuche con frasco 100 o 250 mL. Incluye inserto.

FICHA TÉCNICA

Fabricado por:

Vet Pharma Friesoythe GmbH.
Sedelsberger Strasse 2, 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.

Mantener fuera del alcance de los niños

USO VETERINARIO
VENTA BAJO RECETA MÉDICO VETERINARIA

Reg SAG N°2118