



FINADYNE®  
Solución inyectable

## FICHA TÉCNICA

### FINADYNE®

Flunixin meglumina 83 mg/mL  
Solución inyectable

#### Composición:

Cada mL de solución inyectable contiene:

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

#### Indicaciones de uso:

Está indicado para el control de la pirexia asociada con enfermedades respiratorias y endotoxemia en bovinos. Además, está indicado para el control de la inflamación en endotoxemia.

En caballos se recomienda para el alivio de la inflamación y del dolor con trastornos osteomusculares. Se recomienda asimismo para el alivio del dolor visceral que acompaña al cólico en equinos.

En cerdos está indicado como ayuda en el tratamiento del síndrome mastitis-metritis-agalaxia (MMA).

#### Especies de destino:

Bovinos, caballos y cerdos.

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

##### Caballos:

La dosis para trastornos osteomusculares es de 1,1 mg de flunixin base/kg de P.V., equivalente a 1 mL de producto/45 kg de P.V. 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 2 horas. La respuesta máxima se observa entre 12 y 16 horas y la duración del efecto es de 24 a 36 horas.

La dosis para aliviar el dolor asociado con el cólico equino es de 1,1 mg de flunixin base/kg P.V. 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 el curso de ensayos clínicos, aproximadamente el 10% de los caballos tratados requirieron una o dos inyecciones adicionales. La causa de cólico deberá determinarse y tratarse con la terapia apropiada.

##### Bovinos:

La dosis es de 1,1 a 2,2 mg de flunixin base/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 de flunixin base/kg de peso corporal. Se deberá evitar la administración intravenosa rápida del producto. La causa de la inflamación aguda deberá determinarse e iniciarse el tratamiento apropiado.

##### Cerdos:

Las cerdas afectadas por el síndrome MMA, deberán recibir 2,2 mg de flunixin base/kg de peso corporal (2 mL de producto/45 kg) 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****Dosificación general:**

|          |   |                                                                |
|----------|---|----------------------------------------------------------------|
| Bovinos  | : | 1,1 a 2,2 mg de flunixin base/kg peso, vía intravenosa         |
| Caballos | : | 1,1 mg de flunixin base/kg peso, vía intravenosa-intramuscular |
| Cerdos   | : | 2,2 mg de flunixin base/kg peso, vía intramuscular             |

**Contraindicaciones:**

No administrar en animales con hipersensibilidad al principio activo u otros AINES.

No usar en animales con enfermedades cardíacas, hepáticas o renales donde existe una posibilidad de ulceración gastrointestinal o hemorragia.

No administrar a verracos reproductores.

No usar dentro de las 48 horas antes de la fecha esperada de parto en vacas.

**Advertencias y precauciones especiales de uso:**

Como todos los inhibidores de la ciclooxigenasa, los AINES pueden estar asociados con toxicidad gastrointestinal y renal. La sensibilidad a los efectos adversos asociados a la droga varía 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.

Los AINES son conocidos por tener el potencial de retardar el parto a través de su efecto tocolítico al inhibir las prostaglandinas que son importantes en señalar el inicio del parto. El uso del producto en el periodo post parto inmediato puede interferir con la involución uterina y con la expulsión de las membranas fetales resultando en placenta retenida.

No exceder la dosis ni la duración del tratamiento recomendado. El uso en animales menores de 6 semanas de edad o en animales de edad avanzada podría implicar un riesgo adicional. Si tal uso no puede ser evitado, los animales podrían requerir una dosis reducida y un seguimiento clínico cuidadoso. En la administración intramuscular en cerdos, debe evitarse depositar el medicamento en el tejido adiposo.

Administrar el medicamento a temperatura ambiente. La inyección intravenosa debe ser lenta. Durante el tratamiento se debe proporcionar un suministro de agua adecuado. Es preferible no administrar AINE a animales sometidos a una anestesia general hasta que se hayan recuperado completamente,

Mantener fuera del alcance de los niños.

**Interacciones con otros productos farmacéuticos:**

Se debe evitar la administración concurrente de fármacos potencialmente nefrotóxicos (por ejemplo antibióticos aminoglucósidos, metoxifluorano). Flunixin puede disminuir la excreción renal de algunos fármacos, incrementando su toxicidad, como ocurre con los aminoglucósidos. El uso simultáneo de otras sustancias activas con elevada capacidad de unión a proteínas plasmáticas puede crear una competencia y desplazar al flunixin, provocando efectos tóxicos. El tratamiento previo con otras sustancias antiinflamatorias puede dar como resultado efectos adversos adicionales o aumentados. Por lo tanto, se debe dejar un periodo libre de tratamiento con tales sustancias de al menos 24 horas antes del comienzo del tratamiento con flunixin. El periodo libre de tratamiento, no obstante, debe tener en cuenta las propiedades farmacocinéticas de los productos utilizados previamente. El medicamento no debe administrarse junto con otros AINE o glucocorticoides, ya que se incrementaría la toxicidad de ambos, especialmente a nivel gastrointestinal, aumentando el riesgo de sufrir úlceras gastrointestinales. Flunixin puede disminuir el efecto de algunos antihipertensores, al inhibir la síntesis de prostaglandinas, tales como los diuréticos, inhibidores de la enzima de conversión de la angiotensina (IECA), antagonistas de los receptores de angiotensina (ARA) y

**FICHA TÉCNICA**

betabloqueadores. Los pacientes que requieren terapia conjunta deben ser cuidadosamente controlados con el fin de determinar la compatibilidad de flunixin con otros fármacos.

**Uso durante preñez, lactancia y en animales reproductores:**

Puede ser utilizado en vacas durante la preñez y lactancia.

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

No usar en yeguas o cerdas preñadas. No se han realizado estudios de seguridad en yeguas o cerdas preñadas.

**Efectos o reacciones adversas:**

En muy raras ocasiones se pueden observar reacciones locales transitorias en el punto de inyección, así como otros efectos adversos comunes a los fármacos antiinflamatorios no esteroideos (AINE), grupo al que pertenece el flunixin, tales como: irritación y ulceración gastrointestinal. Riesgo potencial de toxicidad renal, que aumenta en casos de animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos. Otros efectos, como vómitos, ataxia e hiperventilación. Tanto en caballos como en bovinos puede tener lugar un shock anafiláctico tras la inyección intravenosa rápida.

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

Los caballos que inadvertidamente sean inyectados intra arterialmente pueden mostrar reacciones adversas. Los signos pueden ser ataxia, incoordinación, hiperventilación, histeria y debilidad muscular.

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

**Período de resguardo:**

Bovinos: Carne: 4 días; Leche: 24 horas.

Cerdos: 21 días.

Caballos: No utilizar en animales destinados a consumo humano.

**Precauciones especiales para el operador:**

Este medicamento puede causar irritación dérmica y ocular. Evitar el contacto con la piel y ojos. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes y gafas protectoras al manipular el medicamento veterinario. Lavarse las manos después de usar el producto. En caso de contacto dérmico accidental, lavar el área expuesta inmediatamente con agua abundante. En caso de contacto accidental con los ojos, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. En caso de autoinyección accidental, puede causar dolor agudo e inflamación. Limpie y desinfecte la herida inmediatamente y consulte con un médico.

**Condiciones de almacenamiento:**

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

Una vez abierto, utilizar dentro de 28 días.

**Presentación:**

Frasco de 50 mL.



FINADYNE®  
Solución inyectable

## FICHA TÉCNICA

---

**Fabricado por:**

TriRX Segré,  
La Grindolière, Zone Artisanale, Segré,  
49500 Segré-en-Anjou Bleu, Francia

**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 MEDICO VETERINARIA**

**Reg SAG N°1185**