

FINADYNE® SOLUCIÓN INYECTABLE

Analgésico no esteroide, antiinflamatorio, antipirético
en solución inyectable

Laboratorio

INTERVET SCHERING PLOUGH ANIMAL HEALTH

Forma farmacéutica

Solución inyectable (Sol.i.)

Composición por ml:

Flunixinolona (meclumina) 50 mg, excipiente c.s.p. 1 ml.

Interacciones e incompatibilidades

No se han realizado estudios para determinar la actividad de Finadyne® Solución Inyectable cuando se administra concomitantemente con otras drogas. No se debe mezclar Finadyne® Solución con otros fármacos antes de la administración.

Indicaciones y especies de destino

Cerdos: Flunixinolona está recomendado como ayuda en el tratamiento del síndrome metritis-mastitis-agalaxia (MMA) de las cerdas.

Bovino: Flunixinolona está recomendado por su efecto antipirético en los procesos inflamatorios agudos del ganado vacuno.

Equino: Recomendado para aliviar la inflamación y el dolor asociado a alteraciones musculoesqueléticas en el caballo y para aliviar el dolor visceral asociado al cólico del caballo.

Contraindicaciones

No se han descrito.

Efectos secundarios

En los estudios clínicos realizados no se han observado efectos secundarios significativos.

Vía de administración

Intramuscular o intravenosa.

Posología

Cerdos: A las cerdas afectadas por el síndrome de metritis-mastitis-agalaxia (MMA) deberán administrarse 2,2 mg/kg de peso vivo (2 ml/45 kg) mediante inyección IM profunda (5 cm). Flunixinolona no debe ser depositado en el tejido adiposo. Pueden administrarse 1 o 2 inyecciones separadas por un intervalo de 12 horas. El número de tratamientos a administrar (uno o dos) dependerá de la respuesta clínica obtenida.

Bovinos: En ganado vacuno la dosis recomendada es de 2,2 mg/kg de peso vivo (2 ml/45 kg) para obtener el efecto antipirético en los procesos inflamatorios agudos. Se recomienda la administración intravenosa. Se debe determinar la causa del proceso inflamatorio agudo e iniciar una terapia concomitante adecuada.

Equinos: La dosis recomendada para alteraciones musculoesqueléticas en el caballo es de 1,1 mg/kg de peso vivo (1 ml/45 kg) una vez al día. El tratamiento puede administrarse mediante inyección intramuscular o endovenosa y repetirse durante 5 días. Los estudios indican que la actividad se inicia a las dos horas de la administración. La respuesta máxima se obtiene entre 12 y 16 horas con una duración de la actividad de 24 a 36 horas. La dosis recomendada para aliviar el dolor asociado a cólico en équidos es de 1,1 mg/kg de peso vivo. Se recomienda la administración intravenosa con el fin de obtener un rápido alivio.

Los estudios clínicos indican que en muchos casos el dolor es aliviado en menos de 15 minutos. El tratamiento puede repetirse cuando los signos clínicos de cólico vuelvan a aparecer. Durante los estudios clínicos, aproximadamente el 10% de los caballos necesitaron uno o dos tratamientos adicionales. Debe determinarse la causa del cólico y tratarse con una terapia concomitante.

Precauciones especiales

- Se debe evitar la inyección intraarterial en caballos y en vacas. Los caballos inyectados accidentalmente por vía intraarterial pueden manifestar reacciones adversas. Los signos pueden ser ataxia, incoordinación, hiperventilación, histeria y debilidad muscular. Son signos transitorios y desaparecen en pocos minutos sin medicación antidota.
- Los pacientes que requieren terapia adjunta deben ser cuidadosamente controlados con el fin de determinar la compatibilidad con otras drogas.

Tiempo de espera

Carne:

- Cerdos: 21 días.

- Bóvidos: 4 días.

- Équidos: 7 días.

Leche:

- Bóvidos: 24 horas.

Modo de conservación

No requiere condiciones especiales de conservación.

Observaciones

- Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.
- Manténgase fuera del alcance de los niños.

Presentación

Frascos de 50, 100 y 250 ml
Envases con 10 frascos de 50 ml.

Reg. N°

9665