

Meflosyl 5 %
soluție injectabilă pentru cabaline, bovine și suine

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite

Deținătorul Autorizației de Comercializare:

Zoetis Belgium SA, Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Belgia

Numele și adresa producătorului responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Pfizer Olot, S.L.U., Ctra. Camprodon s/n "La Riba", 17813 Vall de Bianya (Gerona) Spania

Denumirea produsului medicinal veterinar

Meflosyl 5 % , soluție injectabilă pentru cabaline, bovine și suine.

Flunixin

Compoziția cantitativă și calitativă

1 ml conține:

Substanțe active:

Flunixin (flunixin meglumin 83 mg) 50 mg

Excipienți:

Fenol 5 mg

Formaldehidă sodică sulfoxilată 2,5 mg

Edetat disodic 0,1 mg

Indicații

Cabaline: indicat pentru reducerea durerii și a inflamației asociate cu tulburări musculo-scheletice și pentru atenuarea durerii viscerale asociate cu colică.

Bovine: indicat pentru tratamentul inflamației asociate cu boala respiratorie. Produsul are efecte benefice în tratamentul experimental al emfizemului pulmonar. Este, de asemenea, utilizat ca terapie adjuvantă în tratamentul mastitei acute.

Suine: Pentru utilizare ca terapie adjuvantă în tratamentul afecțiunilor respiratorii și pentru tratamentul sindromului MMA.

Contraindicații

A nu se depăși doza recomandată sau durata tratamentului. A nu se administra la iepe gestante.

Nu se utilizează la animale care prezintă hipersensibilitate la flunixin meglumine.

Nu se utilizează la animale care au fost diagnosticate cu boli cardiace, hepatice sau renale sau în cazul în care există posibilitatea de apariție a ulcerărilor sau sângerărilor gastro-intestinale.

Reacții adverse

Flunixin meglumin este un antiinflamator nesteroidian (NSAID).

Efectele adverse includ iritații gastro-intestinale, ulceratii și deshidratare sau hipovolemie, posibil și insuficiență renală.

Specii țintă

Cabaline, bovine, suine.

Posologie pentru fiecare specie, cale de administrare și mod de administrare

Este recomandat pentru administrarea intravenoasă la cabaline, bovine și intramuscular la suine.

Cabaline:

Pentru tulburări musculo-scheletice, doza recomandată este de 1,1 mg flunixin/kg greutate corporală, echivalent la 1 ml pe 45 kg greutate corporală, o dată pe zi timp de până la 5 zile în funcție de răspunsul clinic. În cazul colicii, doza recomandată este de 1,1 mg flunixin/45kg greutate corporală, echivalent la 1 ml/kg greutate corporală. Tratamentul poate fi repetat o dată sau de două ori în cazul colicii recurente.

Pentru tratamentul endotoxiemiei asociate cu torsiune gastrică sau a șocului septic și cu alte condiții în care circulația sângelui în tractul gastro-intestinal este compromisă: 0,25 mg flunixin / kg greutate corporală administrat o dată la 6-8 ore.

Bovine:

Doza recomandată este de 2,2 mg flunixin /kg greutate corporală, echivalent la 2 ml pe 45 kg greutate corporală. Se poate repeta la interval de 24 de ore timp de 5 zile consecutive.

Suine:

2 ml per 45 kg greutate corporală (echivalent cu 2,2 mg flunixin/kg) o singură dată prin injecție intramusculară în zona gâtului în conjuncție cu terapia antimicrobiană potrivită. Volumul injectat trebuie limitat la maximum 5 ml pentru un loc de injecție. O seringă gradată potrivită

trebuie utilizată pentru a permite administrarea cu acuratețe a volumului dozei necesare. Este important, în special, când injectăm volume mici. Când se utilizează injecția intramusculară, doza trebuie împărțită în două locuri de injecție pe fiecare parte a gâtului.

Recomandări privind administrarea corectă

În cazul terapiei adjuvante este necesară monitorizarea compatibilității medicamentului.

Nu administrați concomitent un alt medicament nesteroidian antiinflamator NSAID sau în timp de 24 de ore după administrarea altor medicamente. Unele NSAID pot fi strâns legate de proteinele plasmatică și vor concura cu alte medicamente strâns legate ceea ce duce la efecte toxice. Administrarea concomitentă de medicamente cu potențial nefrototoxic trebuie evitată.

Timp de așteptare

Cabaline: în timpul tratamentului și în timp de 7 zile după ultimă injecție, animalele nu trebuie să fie sacrificate pentru consum uman.

Bovine: în timpul tratamentului și în timp de 8 zile după ultima injecție, animalele nu trebuie să fie sacrificate pentru consum uman.

Laptele pentru consum uman nu trebuie să fie dat în consum în timpul tratamentului.

Laptele de la bovinele tratate poate fi utilizat pentru consum uman, numai la 24 de ore de la ultima injecție.

Suine: 14 zile.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se folosi după data expirării marcate pe etichetă. A se păstra la temperaturi sub 25° C. A se feri de lumină.

Folosiiți produsul numai în 28 de zile de la extragerea primei doze. Aruncați produsul rămas neutilizat.

Atenționări speciale

A se evita injecția intra-arterială.

Utilizarea la orice animal mai tânăr de 6 săptămâni sau la animale în vârstă poate implica riscuri suplimentare.

Evitați să utilizați la animalele hipovolemice cu excepția cazurilor de endotoxiemie sau șoc septic. Este de preferat ca NSAID care inhibă sinteza de prostaglandine să nu fie administrate la animale care au fost anesteziate general, până la recuperarea completă.

Precauții speciale pentru eliminarea produsului neutilizat sau a deșeurilor, după caz

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legislative în vigoare.

Alte informații

Produsul este ambalat în flacoane multidoză de sticlă hidrolitică, tip I, de 50 ml și 100 ml cu dop de cauciuc bromobutilic și capsă de aluminiu.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.