

Vetaflumex

50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cabaline 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 și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Multi-Trade Company Vet-Agro Sp. z o.o., Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia

Denumirea produsului medicinal veterinar

Vetaflumex 50 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cabaline și suine.

Flunixin

Declararea substanței active și a altor ingrediente

Soluție injectabilă pentru bovine, cabaline și suine (o soluție limpede de culoare galben-marونیu)

Flunixin meglumin 83 mg

(echivalent a 50 mg de Flunixin)

Indicații

Bovine:

Indicat pentru ameliorarea proceselor inflamatorii acute.

Cabaline:

Indicat pentru reducerea inflamației și a durerii asociate tulburărilor musculo-scheletice. Pentru atenuarea durerii viscerale asociată colicilor la cabaline.

Suine:

Pentru utilizare ca terapie adjuvantă în tratamentul antimicrobian al afecțiunilor respiratorii la suine și pentru reducerea simptomelor clinice acute. Adjuvant în tratamentul sindromului de mastită-metrită-agalaxie.

Contraindicații

Nu se utilizează la animalele 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 sau a diatezei hemoragice.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți

Nu se utilizează produsul cu 48 de ore înainte de fatare la vaci.

Reacții adverse

În cazul apariției de efectelor adverse, tratamentul trebuie întrerupt și solicitat sfatul medicului veterinar.

Administrarea produsului poate provoca o ușoară iritație în zona de injectare. Produsul poate provoca inapetență, greață și/sau intoleranță digestivă (vărsături sau diaree).

Ocazional, poate să apară ulcer gastric.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Specii țintă

Bovine, cabaline și suine.

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

Bovine

Prin injectare intravenoasă:

2,2 mg flunixin per kg greutate corporală (echivalent cu 2 ml pe 45 kg) o dată pe zi, timp de până la 3 zile consecutive.

Trebuie determinată cauza procesului inflamator acut și să se înceapă un tratament corespunzător.

Cabaline

Prin injectare intravenoasă:

1,1 mg flunixin per kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml pe 45 kg) o dată pe zi. Administrarea se poate repeta dacă reapar colicii.

Trebuie determinată cauza colicilor și să se înceapă un tratament corespunzător.

Suine

Prin injectare intramusculară (5cm adâncime):

2,2 mg flunixin per kg greutate corporală (echivalent cu 2 ml pe 45 kg) o dată pe zi și timp de până la 3 zile consecutive.

Volumul injectat trebuie limitat la maximum 5 ml per zonă de injectare.

A se utiliza o seringă gradată corespunzător, pentru a permite administrarea corectă a volumului dozei necesare. Acest lucru este deosebit de important, în special, când se injectează volume mici.

Când se utilizează injecția intramusculară, doza trebuie împărțită în două zone de injecție de fiecare parte a gâtului.

Dacă se utilizează ca adjuvant în terapia antimicrobiană pentru afecțiuni respiratorii, medicația trebuie administrată o singură dată.

Trebuie determinată cauza procesului inflamator acut și să se înceapă un tratament corespunzător.

Recomandări privind administrarea corectă

Nu trebuie depășite doza terapeutică și durata tratamentului.

Timp de așteptare

Bovine:

Carne și organe: 4 zile; lapte: 1 zi.

Cabaline:

Carne și organe: 1 zi.

Suine:

Carne și organe: 20 zile.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C, în ambalajul original.

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

Atenționări speciale

Precauții speciale pentru fiecare specie țintă:

Nu trebuie depășite doza terapeutică și durata tratamentului.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

A nu se utiliza concomitent cu medicamente nefrotoxice (de exemplu, aminoglicozide).

Utilizarea la animale foarte tinere și la cele în vârstă poate implica riscuri suplimentare. În cazul în care o astfel de utilizare nu poate fi evitată animalele vor necesita îngrijire medicală suplimentară.

A se evita administrarea la animale dehidratate, hipovolemice sau hipotensive, deoarece poate conduce la un risc crescut de toxicitate renală.

A se evita injectarea intra-arterială la cai și vaci.

AINS sunt cunoscute pentru potențialul de a întârzia fătarea printr-un efect tocolitic prin inhibarea prostaglandinelor, care sunt importante în semnalizarea declanșării fătării. Utilizarea produsului în perioada imediat post-partum poate interfera cu involuția uterină și expulzarea membranelor fetale rezultând retenție placentară.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la flunixin trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de auto-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Gestație sau lactație:

Siguranța flunixinului nu a fost evaluată la iepe gestante, armăsari de reproducție și tauri. A nu se utiliza la aceste animale.

Siguranța flunixinului fost demonstrată la vacile și scroafele gestante, precum și la vieri. Produsul poate fi utilizat la aceste animale, dar nu înainte de fătare cu 48 de ore.

Produsul trebuie administrat în intervalul de 36 de ore post-partum, după o evaluare beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil, iar animalele tratate trebuie să fie monitorizate pentru retenție placentară.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu au fost efectuate studii pentru a determina activitatea produsului medicinal veterinar atunci când este administrat concomitent cu alte substanțe. Animalele care necesită tratament concomitent ar trebui să fie controlate, în scopul de a evalua compatibilitatea dintre produse.

A nu se administra concomitent alte medicamente cu activitate anti-prostaglandină (alte AINS sau corticosteroizi).

Incompatibilități:

Nu se cunosc.

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

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

Alte informații

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.