

Flunixin inj.

Compoziție:

Este o soluție limpede, incoloră, pentru administrare parenterală, 1 ml conținând:

- Flunixin 50 mg, sub formă de flunixin meglumin BP Vet,
- Fenol 5 mg Ph.Eur.,ca și conservant.

Indicații:

Flunixin meglumine este un puternic analgezic nesteroidic, antinarcotic, cu proprietăți antiinflamatorii, antiendotoxice și antipiretice.

Cai: **Flunixin Inj.** este indicat pentru ameliorarea inflamațiilor sau durerilor asociate cu stări de disconfort musculo-scheletice și pentru ameliorarea durerilor organelor interne asociate cu colici.

Vaci: **Flunixin Inj.** este indicat pentru controlul inflamațiilor acute asociate cu diferite boli respiratorii. S-a dovedit ca **Flunixin Inj.** este benefic și în cazul tratării emfizemului pulmonar acut (pentru febră). Poate fi folosit de asemenea ca un tratament suplimentar în cazul mastitelor acute.

Dozarea și mod de administrare:

Flunixin Inj. este indicat pentru administrare intravenoasă în cazul vitelor și cailor.

În cazul cailor: pentru tratarea colicilor, doza recomandată este de 1.1 mg flunixin/kg greutate, echivalent cu 1 ml/45 kg greutate în injecție intravenoasă. Tratamentul se poate repeta (o dată sau de două ori) în cazul recidivei colicii. Pentru utilizarea în cazul disconforturilor scheleto-musculare, doza recomandată este de 1.1 mg flunixin/kg greutate, echivalentul a 1 ml/45 kg greutate, injectabil intravenos o dată pe zi timp de 5 zile, în funcție de modul în care răspunde clinic. Pentru tratarea endotoxiemiei sau a șocului septic, asociate cu torsiuni gastrice și alte condiții ce cuprind tractul gastrointestinal, se recomandă utilizarea a 0,25 mg/kg (1 ml/200kg) la fiecare 6 - 8 ore.

În cazul vitelor: doza recomandată este de 2.2 mg flunixin/kg greutate echivalentul a 2 ml/45 kg greutate, injectate intravenos și repetabil după necesități la interval de 24 de ore pe o durată de până la 3 zile consecutive.

Contraindicații, atenționări, etc.:

A nu se depăși doza sau perioada de tratament recomandată.

A nu se administra în cazul iepelor gestante.

A se urmări îndeaproape compatibilitatea în cazul în care este necesar un tratament auxiliar.

Evitați injectarea intra-arterială.

Este de preferat ca NSAID-s, care inhibă sinteza prostaglandinelor, să nu fie administrate animalelor care au fost supuse unei anestezii generale, până când acestea nu și-au recăpătat complet cunoștința.

Caii pregătiți pentru curse și competiții trebuie tratați în funcție de cerințele locale și vor trebui luate măsuri pentru a fi în concordanță cu regulamentul competițiilor. Dacă există vreo incertitudine este recomandată efectuarea unui test de urină.

Cauzele care stau la baza condițiilor inflamatorii sau a colicilor trebuie determinate și tratate concomitent.

Este contraindicată utilizarea în cazul animalelor suferinde de boli cardiace, hepatice sau renale, unde apare posibilitatea unor ulcerări gastro-intestinale sau chiar sângerări, unde este evidentă o incompatibilitate a sângelui sau o hipersensibilitate la acest produs.

A nu se administra în același timp cu alte medicamente antiinflamatorii non-steroidice (NSAIDs) sau la un interval mai mic de 24 de ore între ele. Unele NSAID pot fi puternic legate de proteinele plasmatică și pot concura cu alte medicamente ce pot provoca efecte toxice.

Utilizarea la animale în vârstă de până la 6 săptămâni poate provoca riscuri adiționale. Dacă nu se poate evita utilizarea pe astfel de animale, se impune reducerea dozării precum și o administrare clinică atentă.

A se evita utilizarea în caz de deshidratare sau în cazul animalelor hipotensive, exceptând cazurile de endotoxiemie și șoc septic, constituind un potențial risc de toxicitate renală.

Administrarea concomitentă a unor medicamente nefrotoxice trebuie evitată.

Timp de așteptare:

În timpul tratamentului animalele nu pot fi sacrificate pentru consumul uman.

Vitele vor putea fi sacrificate pentru consumul uman doar după 14 zile de la aplicarea ultimului tratament.

Caii vor putea fi sacrificați pentru consumul uman doar după 28 de zile de la aplicarea ultimului tratament.

În timpul tratamentului, laptele nu va fi folosit pentru consumul uman. Laptele va putea fi folosit pentru consumul uman doar la 2 zile de la aplicarea ultimului tratament.

Păstrare:

A se păstra la temperaturi de sub 25°C.

Feriți produsul de lumină.

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

După utilizarea primei doze, folosiți produsul în decurs de 28 de zile.

Aruncați cantitatea nefolosită.

Deșeurile:

Deșeurile sau flacoanele goale vor fi manipulate conform reglementărilor locale în vigoare.

Prezentare:

Flacoane de 50 ml, 100 ml și 250 ml.

Valabilitate:

3 ani de la data fabricației.

Producător:

Norbrook Laboratories Limited, Station Works, NEWRY, Co. Down, Irlanda de Nord.

Numai pentru uz veterinar !

Se eliberează pe bază de prescripție medicală !