

# Flunixin

25 mg/g granule pentru cabaline

## 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 producător pentru eliberarea seriei:

Norbroom Laboratories Limited Newry Co. Down Irlanda de Nord

## DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Flunixin 25 mg/g granule pentru cabaline

Equinixin 25 mg/g Granules for Horses (UK)

[Flunixin vet 25 mg/g Granules for Horses (FI)]

[Flunimeg 250mg Granules for Horses (DK)]

[Flunixin N-vet 25 mg/g Granules for Horses (SE)]

Flunixin (ca flunixin meglumin)

## DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare pachet de 10 g conține:

### Substanță activă:

Flunixin 250 mg (ca flunixin meglumin)

Granule de culoare albă spre crem.

## INDICAȚII

Pentru ameliorarea inflamațiilor și durerilor asociate cu tulburări musculo-scheletale.

## CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animale care suferă de boli cardiace, hepatice sau renale, unde există posibilitatea unor ulcerații gastrointestinale sau sângerări, în caz de discrazie a sângelui sau hipersensibilitate la produs.

## REAȚII ADVERSE

Reacțiile adverse includ: iritații gastrointestinale, ulcerație iar la animalele deshidratate sau hipovolemice există un potențial risc de insuficiență renală. Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## SPECII ȚINTĂ

Cabaline.

## POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Numai pentru administrare orală.

Doza este de 1,1 mg flunixin 1 kg greutate corporală, adică un pachet de 10 grame pe 227 kg (500 hvre) greutate corporală o dată pe zi timp de 5 zile consecutiv, conform cu răspunsul clinic.

## RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Acest produs este administrat prin împrăștierea pe o cantitate mică de hrană. A se adăuga în hrană, înainte de administrare. A se înlătura toată cantitatea de hrană medicamentată rămasă.

## TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe 15 zile. Lapte: A nu se administra la iepe care produc lapte pentru consum uman.

## PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă, după EXP.

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se păstra plicurile în cutia de carton. Perioada de valabilitate după administrarea în hrană: a se utiliza imediat.

## ATENȚIONĂRI SPECIALE

A nu se depăși doza recomandată sau durata tratamentului.

Administrarea la animale cu vârsta mai mică de 6 săptămâni sau la animale în vârstă poate implica riscuri suplimentare.

Dacă o astfel de administrare nu poate fi evitată, animalelor li se vor administra o doză redusă și trebuie supravegheați clinic atent.

Evitați administrarea la animale deshidratate, hipovolemice sau hipotensive deoarece există un potențial risc de toxicitate renală.

Studii efectuate pe animale de laborator au evidențiat efecte fetotoxice după administrarea orală (iepure și șobolan) și intramusculară (șobolan) la doze materno-toxice și de asemenea o creștere a perioadei de gestație.

Nu s-au efectuat studii care să demonstreze siguranța administrării produsului la iepe gestante. A nu se administra produsul la iepe gestante. Nu administrați simultan alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) sau glucocorticosteroizi, sau cel puțin 24 ore de la administrarea acestui produs. Perioada fără tratament trebuie să aibă în vedere proprietățile farmacocinetice ale produsului utilizat. Utilizarea simultană a altor substanțe active care au un grad mare de legare de proteine pot intra în competiție cu acest produs, poate conduce la efecte toxice.

Ulcerația tractului gastrointestinal poate fi exacerbată de corticosteroizi la pacienții la care s-au administrat AINS. Administrarea simultană a medicamentelor cu potențial nefrototoxic trebuie evitată. Este preferabil să nu se administreze AINS care inhibă sinteza prostaglandinei la animalele care trec prin anestezie generală până la însănătoșirea completă.

Flunixin meglumin este un medicament antiinflamator nesteroidic.

Supradozarea este asociată cu toxicitatea gastrointestinală.

**PRECAUTII PENTRU OPERATOR**

Evitati inhalarea, contactul cu ochii și contactul direct cu pielea. In cazul vărsării produsului pe piele spălați imediat cu multa apă.

În caz de contact accidental cu ochii clătiți imediat cu multa apă și consultați medicul.

Pentru a evita posibilele reacții de sensibilizare, evitați contactul cu pielea. Purtați mănuși în timpul administrării produsului. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Produsul poate cauza reacții adverse la persoane sensibile. În caz de hipersensibilitate cunoscută la produsele antiinflamatoare nesteroidiene nu manipulați acest produs.

Pot apare reacții adverse grave.

**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 locale.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Cutii din carton cu eate 1 O plicuri, fiecare plic conține 250 mg de Flunixin.

Distribuit de: Maravet SRL Str. Europa nr. 9 Baia Mare România 3