

DINALGEN® Solución inyectable para bovino



Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Ketoprofeno 150 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico (E-1519) 10 mg

Forma farmacéutica

Solución inyectable.

Solución transparente, incolora a amarillenta

DATOS CLÍNICOS

Especies de destino

Bovino

Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Bovino:

- Reducción de la inflamación y del dolor asociado con trastornos musculoesqueléticos, cojeras y tras el parto.
 - Reducción de la fiebre asociada con la enfermedad respiratoria bovina.
 - Reducción de la inflamación, fiebre y dolor en mastitis clínica aguda.
- En combinación con terapia antimicrobiana cuando proceda.

Contraindicaciones

No usar en animales en los que exista la posibilidad de ulceración o hemorragia gastrointestinal a fin de no agravar su estado

No usar en animales que padezcan enfermedades cardíacas, hepáticas o renales.

No usar en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos debido al posible riesgo de aumentar la toxicidad renal.

No usar en animales que hayan mostrado previamente signos de hipersensibilidad al ketoprofeno, al ácido acetilsalicílico o a cualquiera de los excipientes.

No usar cuando haya evidencias de discrasia sanguínea o trastornos de la coagulación sanguínea.

Advertencias especiales para cada especie de destino

Ninguna.

Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

La inyección intramuscular de ketoprofeno puede originar lesiones musculares subclínicas, necróticas, transitorias y leves, que se resolverán gradualmente los días posteriores a la finalización del tratamiento. La administración en la zona del cuello minimiza la magnitud y la gravedad de estas lesiones.

Debido al mecanismo de acción del ketoprofeno, tras administración repetida pueden producirse lesiones abomasales ulcerosas y erosivas.

En caso de aparecer efectos secundarios, deberá interrumpirse el tratamiento y avisar al veterinario.

Uso durante la gestación o la lactancia

El medicamento puede usarse de forma segura en ganado bovino en gestación o en lactación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Debe evitarse la administración simultánea de diuréticos o de fármacos potencialmente nefrotóxicos ya que puede incrementarse el riesgo de insuficiencia renal secundaria a una disminución del flujo sanguíneo renal causado por la inhibición de la síntesis de prostaglandinas renales.

Este medicamento no debe administrarse junto con otros fármacos AINEs ni con glucocorticosteroides dado que puede agravarse la ulceración gastrointestinal.

El tratamiento previo con otras sustancias antiinflamatorias puede dar lugar a efectos adversos adicionales o a un aumento de su gravedad, por lo que, en consecuencia, deberá observarse un periodo sin tratamiento con tales fármacos de al menos 24 horas antes de iniciar el tratamiento. No obstante, este periodo sin tratamiento deberá tener en cuenta las propiedades farmacológicas de los medicamentos usados anteriormente.

Los anticoagulantes, en particular los derivados de la cumarina tales como la warfarina, no deben usarse en combinación con ketoprofeno.

Ketoprofeno muestra un alto grado de unión a las proteínas plasmáticas y puede competir con otros fármacos que también presenten una alta unión a proteínas, lo que puede conducir a efectos tóxicos.

Posología y vía de administración

Administrar el medicamento por vía intravenosa o intramuscular, preferentemente en la zona del cuello, a una dosis de 1 ml/50 kg/día, equivalente a 3 mg de ketoprofeno/kg/día. La duración del tratamiento es de 1-3 días y deberá establecerse según la gravedad y la duración de los síntomas.

Tiempos de espera

Carne: 2 días

Leche: Cero horas

DATOS FARMACÉUTICOS

Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años

Período de validez después de la primera apertura del envase primario: 28 días

Precauciones especiales de conservación

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación

Presentaciones comerciales

Vial conteniendo 100 ml

Vial conteniendo 250 ml

Tamaños de envase:

Caja con 1, 5 o 10 viales de 100 ml.

Caja con 1 o 5 viales de 250 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Número(s) de la autorización de comercialización

2156 ESP