

DANILON® Granulado Oral équidos



Suxibuzona microencapsulada.....1,6700 g

(1,5 g de Suxibuzona base)

Forma farmacéutica
Granulado oral.

DATOS CLÍNICOS

Especies de destino

Equidos no destinados al consumo humano.

Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

En équidos.

Tratamiento coadyuvante en alteraciones inflamatorias y procesos dolorosos de intensidad leve del sistema músculo-esquelético tales como: contusiones, artritis, osteoartritis, tendinitis, tendosinovitis, bursitis, miositis.

Contraindicaciones

No administrar a los animales con antecedentes de hipersensibilidad o alergia a los antiinflamatorios no esteroides.

No administrar a animales con: gastritis o úlcera gástrica o duodenal, enfermedades renales, hepáticas o cardíacas, discrasias sanguíneas, coagulopatías, hemorragias, edemas o hemoglobinuria.

No administrar a animales deshidratados.

No administrar durante las primeras semanas de vida.

Advertencias especiales para cada especie de destino

No administrar a équidos cuya carne sea destinada al consumo humano.

Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

No se han descrito a las dosis y pautas fijadas.

Uso durante la gestación o la lactancia

No administrar a hembras gestantes o en lactación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No administrar con otros analgésicos, corticoides, barbitúricos, cloranfenicol, sulfonamidas, anticoagulantes, anticonvulsivantes tipo hidantoína e hipoglucemiantes.

Posología y vía de administración

Administración por vía oral, mezclado en una porción de harina o pienso.

Equidos adultos:

Dosis de ataque (2 a 4 días):

7,5 mg por kg de peso vivo, dos veces al día.

(Equivalente a 1 sobre de 10 g por cada 200 kg de peso vivo, dos veces al día).

Dosis de mantenimiento (3 a 6 días):

3,75 mg por kg de peso vivo, dos veces al día

(Equivalente a 1 sobre de 10 g por cada 400 kg de peso vivo, dos veces al día).

Poneys y potros: Mitad de las dosis anteriores.

No administrar a animales cuyo peso sea inferior a 150 kg. En animales muy jóvenes o viejos reajustar las dosis.

Si no se aprecia respuesta clínica a las 48 horas, interrumpir el tratamiento y reconsiderar el diagnóstico.

Tiempo(s) de espera

No procede.

DATOS FARMACÉUTICOS

Periodo de validez

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 3 años.

Precauciones especiales de conservación

Mantener en lugar fresco, seco y al abrigo de la luz.

Presentaciones comerciales

- Cajas conteniendo 18, y 60 sobres de 10 g de granulado.

Número(s) de la autorización de comercialización

0459 ESP