

# DINALGEN® Solución Inyectable para Porcino



Cada ml de producto contiene:

Ketoprofeno 60 mg

Alcohol bencílico (E-1519) 10 mg

## Forma farmacéutica

Solución inyectable

## DATOS CLÍNICOS

### Especies de destino

Porcino (cerdos)

### Indicaciones de uso, especificando las especies de destino

Cerdos:

Reducción de la pirexia en casos de enfermedad respiratoria y síndrome de disgalaxia posparto (SDPP) / mastitis-metritis-agalaxia (síndrome MMA) en cerdas, en combinación con tratamiento antinfecioso adecuado.

### 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 acetil salicílico 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

Dado que la ulceración gástrica es un hallazgo común en el PMWS (síndrome del desmedro multisistémico postdestete), no está recomendado el uso de ketoprofeno en cerdos afectados por esta enfermedad a fin de no agravar su estado.

### Reacciones adversas (frecuencia y gravedad)

La inyección intramuscular puede ir seguida de irritación transitoria en el lugar de la inyección. La administración de ketoprofeno a cerdos a la dosis terapéutica recomendada puede originar erosión superficial y/o ulceración superficial del tracto gastrointestinal.

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

### Uso durante la gestación o la lactancia

La seguridad de ketoprofeno se ha estudiado en animales de laboratorio en periodo de gestación (ratas, ratones y conejos), así como en ganado vacuno. No se han observado efectos adversos. Dado que la seguridad de ketoprofeno no se ha evaluado en cerdas gestantes, el producto debe utilizarse en este caso según la evaluación beneficio / riesgo realizada por el veterinario responsable.

### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No se han investigado las interacciones entre ketoprofeno y los antibióticos más comúnmente utilizados. Debe evitarse la administración simultánea de diuréticos o de fármacos potencialmente nefrotóxicos ya que se produce un aumento de los trastornos renales. Esto es consecuencia de la disminución del flujo de sangre causada por la inhibición de las prostaglandinas.

Este producto no debe administrarse junto con otros fármacos AINE 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 productos usados anteriormente.

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

El 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 producto por vía intramuscular a una dosis de 1 ml/ 20 kg de peso vivo de DINALGEN, equivalente a 3 mg/kg de peso vivo de ketoprofeno, en una única ocasión. En función de la respuesta observada y basándose en el análisis beneficio-riesgo del veterinario responsable, el tratamiento puede repetirse a intervalos de 24 horas durante un máximo de tres tratamientos. Cada inyección debe administrarse en un lugar distinto.

### Tiempo de espera

Carne: 3 días

## DATOS FARMACÉUTICOS

### Periodo de validez

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

Período de validez después de abierto el envase primario con el medicamento: 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

### Número(s) de la autorización de comercialización

1625 esp