

REUFLOGIN

Diclofenac sódico
Antiinflamatorio inyectable



USO VETERINARIO

REUFLOGIN es un antiinflamatorio no esteroideo (AINES) cuyo principio activo, el diclofenac sódico, tiene propiedades analgésicas, antiespasmódicas y antipiréticas. El mecanismo de acción es a nivel del metabolismo del ácido araquidónico, provocando la inhibición de la enzima ciclooxigenasa responsable de la síntesis de la prostaglandina, prostaciclina, trombosina, mediadores químicos de la inflamación, la fiebre y el dolor.

En el bovino, cuando se administra por vía intramuscular, la absorción es rápida y el pico de concentración (C_{max} 7009 μ g equivalente/Kg) se registra a las 2 horas de la administración. En el suino cuando se administra por vía intramuscular, la absorción es rápida y el pico de concentración (C_{max} 7450 μ g equivalente/Kg) se registra una después de la administración.

El Diclofenac se liga fuertemente a las proteínas plasmáticas y con un volumen de distribución aparente no muy elevado; lo cual indica que se retiene mayormente en el compartimiento central.

La inflamación, altera la permeabilidad de la membrana, que permite el pasaje del diclofenac al sitio del foco.

Es metabolizado a nivel hepático y la eliminación del Diclofenac y sus metabolitos se realiza principalmente por vía renal y biliar.

COMPOSICIÓN:

100 ml Contiene: **Principio activo:** diclofenac 46.6 mg igual a diclofenac sódico 50 mg - **Excipientes:** alcohol bencílico (E1519) 20 mg. - sodio metabisulfito (E223) 3 mg - otros excipientes y agua p.p.i. c.s.p.1ml.

INDICACIONES:

REUFLOGIN está indicado en la hipertermia y en las patologías inflamatorias o degenerativas simples o complicadas por agentes bacterianos, del aparato respiratorio (por ej. broncopulmonías), del aparato génito-mamario (por ej. mastitis, metritis) y del aparato músculo-esquelético (ej. artritis, desmitis, tendinitis, miositis), incluyendo cojeras agudas o crónicas.

CONTRAINDICACIONES:

El uso de REUFLOGIN está contraindicado en los casos de insuficiencia renal o hepática en animales con hipersensibilidad al diclofenac o cualquiera de sus excipientes.

El uso de REUFLOGIN está contraindicado en casos de patología gastro-entéricas, en particular en presencia de lesiones ulcerativas, dado que puede agravar la sintomatología hasta la aparición de hemorragias

REACCIONES ADVERSAS

Todos los antiinflamatorios no esteroideos pueden determinar la aparición de efectos colaterales principalmente a cargo del aparato gastro-entérico, de los riñones, del hígado y de algún componente hemático. En bovinos en seguida de la administración intramuscular, no se excluye la posibilidad de aparición de dolor moderado durante la inyección y tumefacción transitoria en el punto de inoculación. En el suino estas reacciones no son observables.

Si se observan reacciones adversas graves u otras alteraciones graves no mencionadas en este folleto ilustrativo, por favor informar al médico veterinario actuante.

ESPECIES, POSOLOGIA Y MODALIDAD DE USO:

REUFLOGIN se administra por vía intramuscular a la dosis: de 1 a 2,5mg/ kilo de p.v.

Bovinos: 5 ml/100 Kg p.v./día (eq. a 2.3 mg de diclofenac/Kg de p.v.) por 1-3 días. En el caso de cojera aguda puede utilizarse a la dosis de 2.5ml/Kg p.v. (eq. a 1.

15 mg de diclofenac/Kg p.v.) por 3 días.

Suinos: 1 ml. cada 20 Kg. de p.v./día (eq. a 2.3 mg de diclofenac/Kg de p.v.) por 3 días.

Equinos: 5 ml/100 Kg de p.v./día (eq. a 2.3 mg de diclofenac/Kg de p.v.) por 3 – 5 días.

Se considera siempre la vía intramuscular, en equinos, en casos de urgencia, se puede recurrir a la vía intravenosa lenta

EFFECTOS COLATERALES:

En bovinos y suinos no suelen verificarse casos particulares de intolerancia al producto. En los caballos está puede manifestarse anorexia y en casos de dosis superior a lo recomendado, hemorragias e insuficiencia hepática. En todos estos casos es aconsejable interrumpir la terapia con REUFLOGIN.

A la dosis recomendada puede verificarse inflamación en el punto de inoculación y hemorragia interna.

ADVERTENCIAS

_ No superar las dosis recomendadas.

_ La persona que administre el producto si es alérgica a cualquiera de los componentes del producto debe evitar el contacto con el mismo.

_ REUFLOGIN puede ser administrado en la preñez y lactancia. Se desaconseja usarlo al término de la preñez debido, a que como todos los AINES, pueden interferir con los mecanismos del parto.

_ El uso simultáneo con otro antiinflamatorio no esteroideo sistémico, puede aumentar los efectos colaterales.

_ La posibilidad de provocar úlceras, prerrogativas de todos los AINES, puede ser contrarrestada con el uso de protectores de la mucosa gástrica y H₂-antihistamínicos (cimetidina, ranitidina).

_ No prolongar el tratamiento por más de 3 a 5 días. Se recomienda realizar el tratamiento bajo responsabilidad de un médico veterinario.

_ No mezclar con otros productos veterinarios.

_ No destinar los animales tratados con el producto para la alimentación de la vida silvestre.

TIEMPO DE ESPERA

Suinos: 5 días. Bovinos: 6 días. Equinos: 8 días.

Leche: nulo.

CONSERVACION Y VALIDEZ

Conservar a temperaturas entre 5 y 25°C, al reparo de la luz.

3 años de la fecha de fabricación, correctamente conservado. Período de validez luego del primer uso 28 días. No usar luego de la fecha de caducidad.

Precauciones especiales para la eliminación del producto inutilizado y/o del material de confeccionamiento: el producto inutilizado y el contenido llevar al centro de acopio más cercano, no dispersar en el medio ambiente

Fatro Fedagro no se responsabiliza por el mal uso del producto.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS VENTA BAJO RECETA MÉDICA VETERINARIA

PRESENTACIÓN Frasco de 50 ml

Registro M.G.A.P.: A-1622

Director Técnico Dr. Rodolfo Meerhoff

Ruta 8 Brig. Gral. Juan A. Lavalleja N° 10601 (Km 20). Tel.: 22202336 – Montevideo - Uruguay

Fabrica FATRO S.p.A. – Bologna - Italia.

www.fatrofedagro.com.uy