

Flunishot

50 mg/ml solución inyectable
para bovino, caballos y porcino
Flunixin



POTENTE
ANALGÉSICO,
ANTIINFLAMATORIO
Y ANTIPIRÉTICO



ALIVIRA
LABORATORIOS KAREZDO S.A.

Flunishot



50 mg/ml solución inyectable para bovino, caballos y porcino
Flunixinolona

Sustancia activa	Flunixinolona 50 mg
Especies de destino	Bovino, caballos y porcino.
Indicaciones de uso, especificando las especies de destino	Caballos: Para el alivio de la inflamación y el dolor asociados con los trastornos musculoesqueléticos. Para el alivio del dolor visceral asociado con cólico en el caballo. Bovino: reducción de la temperatura en procesos inflamatorios agudos del tracto respiratorio y como terapia complementaria en el tratamiento de la mastitis aguda. Porcino: terapia complementaria en el síndrome de MMA en cerdas.
Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta	Los estudios de seguridad mostraron que el medicamento veterinario puede usarse en vacas gestantes y vacas en lactación. No utilizar en yeguas y cerdas gestantes. No se han realizado estudios de seguridad en yeguas y cerdas gestantes.
Posología y vía de administración	Bovino: 2,2 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 2 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intravenosa una vez al día, durante un máximo de 3 días consecutivos. Se debe determinar la causa del proceso inflamatorio agudo y comenzar la terapia adecuada. Caballos: Trastornos musculoesqueléticos: 1,1 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 1 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intravenosa una vez al día, hasta 5 días consecutivos según la res-puesta clínica. Cólico: 1,1 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 1 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intravenosa. El alivio del dolor generalmente ocurre dentro de los 15 minutos. La administración puede repetirse una o dos veces si el cólico se repite. La causa del cólico debe determinarse y tratarse con terapia concurrente. Porcino: 2,2 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 2 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intramuscular profunda, repetir 1-2 veces a intervalos de 12 horas, dependiendo del efecto. El volumen de inyección debe limitarse a un máximo de 3 ml por sitio de inyección.
Tiempo(s) de espera	Bovino: Carne: 4 días / Leche: 24 horas Porcino: Carne: 23 días Caballos: Carne: 10 días Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para el consumo humano.
Propiedades farmacológicas	Grupo farmacoterapéutico: Productos antiinflamatorios y antirreumáticos, no esteroideos - Fenamatos. Código ATC vet: QM01AG90
Formatos	Frascos de 250 ml
Titular de la autorización de comercialización	Vet-Agro Trading Sp. z oMełgiewska 18, 20-234 Lublin, Polonia
Número(s) de la autorización de comercialización	3833 ESP
Prohibición de venta, dispensación y/o uso	Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. Condiciones de administración: Administración exclusiva por el veterinario (en el caso de administración intravenosa) o bajo su supervisión y control.

Flunishot 50 mg/ml solución inyectable para bovino, caballos y porcino. **Sustancia activa:** Flunixinolona 50 mg (equivalente a 83 mg flunixinolona meglumina). **Especies de destino** Bovino, caballos y porcino. **Indicaciones de uso, especificando las especies de destino** Caballos: para el alivio de la inflamación y el dolor asociados con los trastornos musculoesqueléticos. Para el alivio del dolor visceral asociado con cólico en el caballo. Bovino: reducción de la temperatura en procesos inflamatorios agudos del tracto respiratorio y como terapia complementaria en el tratamiento de la mastitis aguda. Porcino: terapia complementaria en el síndrome de MMA en cerdas. **Contraindicaciones** No usar en yeguas gestantes. No usar en cerdas gestantes. **Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta** Los estudios de seguridad mostraron que el medicamento veterinario puede usarse en vacas gestantes y vacas en lactación. Utilícese únicamente dentro de las 36 primeras horas después del parto de acuerdo con la evaluación beneficio / riesgo realizada por el veterinario responsable y los animales tratados deben monitorizarse para detectar la retención de placenta. No utilizar en yeguas y cerdas gestantes. No se han realizado estudios de seguridad en yeguas y cerdas gestantes. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción** No administre otros AINES durante las primeras 24 horas. Algunos AINES pueden estar fuertemente unidos a las proteínas plasmáticas y competir con otras sustancias fuertemente unidas, lo que puede provocar efectos tóxicos. No se recomienda la aplicación simultánea de otros productos potencialmente nefrotóxicos. El flunixinolona puede reducir el efecto de algunos medicamentos antihipertensivos al inhibir la síntesis de prostaglandinas, como los diuréticos, los inhibidores de la ECA, los antagonistas de los receptores de angiotensina II (ARA) y los betabloqueantes. Además, puede reducir la eliminación renal de algunos medicamentos, aumentando su toxicidad como lo hace con los aminoglucósidos. **Posología y vía de administración** Vía intravenosa (bovinos, caballos) y vía intramuscular (porcino). Bovino 2,2 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 2 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intravenosa una vez al día, durante un máximo de 3 días consecutivos. Se debe determinar la causa del proceso inflamatorio agudo y comenzar la terapia adecuada. Caballos Trastornos musculoesqueléticos: 1,1 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 1 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intravenosa una vez al día, hasta 5 días consecutivos según la respuesta clínica. Cólico: 1,1 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 1 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intravenosa. El alivio del dolor generalmente ocurre dentro de los 15 minutos. La administración puede repetirse una o dos veces si el cólico se repite. La causa del cólico debe determinarse y tratarse con terapia concurrente. Porcino 2,2 mg de flunixinolona por kg de peso vivo (equivalente a 2 ml de medicamento veterinario por 45 kg de peso vivo) por vía intramuscular profunda, repetir 1-2 veces a intervalos de 12 horas, dependiendo del efecto. El volumen de inyección debe limitarse a un máximo de 3 ml por sitio de inyección. **Tiempo(s) de espera** Bovino: Carne: 4 días Leche: 24 horas Porcino: Carne: 23 días Caballos: Carne: 10 días Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para el consumo humano. **Propiedades farmacológicas** Grupo farmacoterapéutico: productos antiinflamatorios y antirreumáticos, no esteroideos - Fenamatos. Código ATC vet: QM01AG90 **Periodo de validez** Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 30 meses Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días **Precauciones especiales de conservación** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. **Formatos:** Frascos de 250 ml. **Titular de la autorización de comercialización** Vet-Agro Trading Sp. z oMełgiewska 18, 20-234 Lublin, Polonia **Número(s) de la autorización de comercialización** 3833 ESP **Prohibición de venta, dispensación y/o uso** Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria. **Condiciones de administración:** Administración exclusiva por el veterinario (en el caso de administración intravenosa) o bajo su supervisión y control.

Laboratorios Karizoo, s.a.
An Alivira Group Company

Polig. Industrial La Borda
Mas Pujades, 11-12
08140 Caldes de Montbui
Barcelona, Spain

T +34 938 654 148
F +34 938 654 648
karizoo@karizoo.com
www.karizoo.com



ALIVIRA
LABORATORIOS KARIZOO S.A.