

Tolfelab

40 mg/ml

Cea mai benefică opțiune

Eficiență

Durată

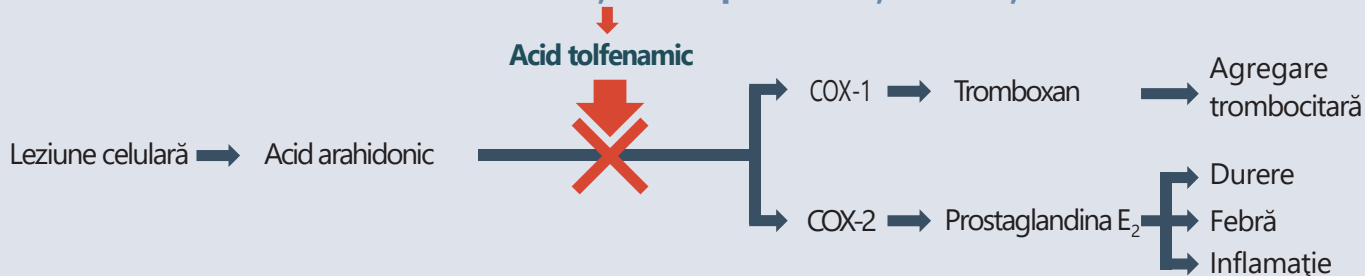


**0 ore timp de așteptare
la vacile de lapte**

LABIANA
always works



Tolfelab - mecanism de acțiune asupra durerii și inflamației



COMPOZIȚIE PER ML

Acid tolfenamic..... 40 mg

INDICAȚII

Tratament de susținere al afecțiunilor care pot provoca durere și inflamație:

Bovine:

Ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate bolilor respiratorii și ca adjuvant în tratamentul mastitei acute.

Porcine:

Ca adjuvant în tratamentul sindromului disgalactic postpartum (SDP).

Pisici:

Ca adjuvant în tratamentul bolilor căilor respiratorii superioare în asociere cu o terapie antimicrobiană, dacă este cazul.

Câini:

Pentru tratamentul sindroamelor postoperatorii inflamatorii și dureroase și pentru reducerea durerii postoperatorii.

CALE DE ADMINISTRARE ȘI POSOLOGIE

Bovine: administrare intramusculară (i.m.) sau intravenoasă (i.v.)

- Pentru utilizare ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate cu bolile respiratorii: 2 mg/kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală prin injecție intramusculară. Tratamentul poate fi repetat o dată după 48 de ore. Volumul maxim injectat este de 20 ml per loc de injectare.
- Pentru utilizare ca adjuvant în tratamentul mastitei acute: 4 mg/kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml/10 kg greutate corporală ca o singură injecție intravenoasă administrată lent. La primele semne de intoleranță, injecția trebuie întreruptă.

Porcine: administrare intramusculară (i.m.). 2 mg/kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml/20 kg greutate corporală ca o singură injecție intramusculară. Volumul maxim injectat este de 20 ml per loc de injectare.

La **bovine** și **porcine** se recomandă administrarea acestui produs medicinal în mușchii gâtului, deoarece aceștia prezintă o toleranță locală mai mare.

Pisici: administrare subcutanată (s.c.). 4 mg/kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml/10 kg greutate corporală administrat ca o singură injecție și repetată o dată după 24 de ore, dacă este necesar și în funcție de evaluarea clinică.

Pentru a asigura dozarea corectă, la animalele cu greutate mică se recomandă utilizarea seringilor de tip insulină.

Câini: administrare intramusculară (i.m.). 4 mg/kg greutate corporală, echivalent cu 1 ml/10 kg greutate corporală administrat ca o singură injecție și repetată o dată după 24 de ore, dacă este necesar și în funcție de evaluarea clinică. Pentru reducerea durerii postoperatorii, aceasta se administrează cel mai bine preoperator, în momentul premedicației, în doză unică, cu o oră înainte de inducerea anesteziei.

PERIOADE DE AȘTEPTARE

Bovine:

Injecție intramusculară. Carne și organe: 12 zile. Lapte: 0 ore.

Injecție intravenoasă. Carne și organe: 4 zile. Lapte: 24 ore.

Porcine:

Carne și organe: 16 zile.

CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza la animale cu boli cardiace, funcție hepatică alterată sau insuficiență renală acută.

A nu se utiliza în caz de ulceratie sau sangerare digestivă sau în cazul discraziei sanguine.

A nu se injecta intramuscular la pisici.

PRECAUȚII ȘI REACȚII ADVERSE

Utilizarea la animale cu vârsta mai mică de 6 săptămâni sau la animale în vârstă poate implica un risc suplimentar. Dacă o astfel de utilizare nu poate fi evitată, animalelor li se poate administra o doză redusă și este esențială o abordare clinică atentă. La aceste animale, trebuie luată în considerare reducerea metabolismului și a excreției.

A se evita utilizarea la orice animal deshidratat, hipovolemic sau hipotensiv, deoarece există un risc potențial de creștere a toxicității renale.

A se evita administrarea concomitentă a medicamentelor potențial nefrotice. A nu se administra în asociere cu glucocorticoizi sau anticoagulante. A nu se administra simultan cu alte antiinflamatoare nesteroidiene s-au într-un interval de 24 de ore între ele.

Este de preferat ca produsul să nu fie administrat animalelor supuse anesteziei generale până la recuperarea completă.

În cazul reacțiilor adverse (anorexie, vărsături, diaree, prezența sângelui în fecale) care apar în timpul tratamentului, trebuie contactat medicul dumneavoastră veterinar pentru recomandări și trebuie luată în considerare posibilitatea întreruperii tratamentului.

La câini, gradul de calmare a durerii după administrarea preoperatorie poate fi influențat de severitatea și durata operației.

MOD DE PREZENTARE

Flacoane de sticlă de tip II, de culoarea ambrei.

Forme de prezentare:

Flacoane de 20 ml, 50 ml, 100ml și 250 ml.

Registru n° 4125 ESP.

Medicamentul face obiectul unei prescripții veterinare.

Administrare exclusivă de către medicul veterinar în cazul administrării intravenoase sau sub supravegherea și controlul acestuia.