

FICHA TÉCNICA**BANAMINE® Transdermal**

Solución pour on para la reducción de la fiebre y el alivio de los signos clínicos asociados a la enfermedad respiratoria bovina y mastitis.

Fórmula:

Cada mL contiene:

Nombre de la sustancia	Cantidad (mg/ml)
Flunixin meglumina	83,0* mg
Excipientes c.s.p.	1ml

*Equivalente a 50 mg/mL de flunixin ácido libre

INDICACIONES

Banamine Transdermal está indicado para la reducción de la fiebre y el alivio de los signos clínicos asociados a la enfermedad respiratoria bovina y mastitis.

MECANISMO DE ACCION

Banamine Transdermal contiene Flunixin Meglumina, conocido antiinflamatorio no esteroide (AINES). Demuestra una potente inhibición del sistema ciclooxigenasa (COX), la enzima que convierte ácido araquidónico en endoperóxidos cíclicos inestables, luego en prostaglandinas, prostaciclina y tromboxanos. Algunos de estos prostanoides, como las prostaglandinas son mediadores químicos de la inflamación, el dolor y la fiebre. La inhibición de la síntesis de tales componentes es la responsable de los efectos terapéuticos de Flunixin Meglumina. Su aplicación transdermal facilita la administración del fármaco. Su efecto antipirético por esta vía ha sido demostrado a las 4 hs luego de la aplicación

CONTRAINDICACIONES

No aplicar a animales que padezcan enfermedades cardíacas, hepáticas o renales, o en los que haya indicios de lesiones gastrointestinales ulcerogénicas. Evitar su aplicación en animales severamente deshidratados, hipovolémicos ya que hay un potencial riesgo de aumentar la toxicidad renal. No administrar el producto 48 horas antes de la fecha estimada de parto en vacas. No administrar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

REACCIONES ADVERSAS

Comúnmente se han reportado casos de inflamación pasajera, eritema, caspa, pelo roto/quebradizo, debilitamiento del pelo, alopecia o engrosamiento de la piel en el sitio de aplicación. Generalmente no se requiere de un tratamiento específico. Algunos animales pueden desarrollar signos temporales de irritación, agitación o incomodidad luego de la aplicación del producto. En casos muy raros pueden ocurrir reacciones anafilácticas, que pueden ser serias y deben tratarse sintomáticamente. Si nota algún efecto serio o que no haya sido mencionado en este prospecto, por favor informar a su veterinario.

FICHA TÉCNICA

ESPECIES DE DESTINO

Bovinos

DOSIFICACIÓN Y FORMA DE APLICACIÓN:

Aplicación pour-on de dosis única. El volumen de tratamiento equivale a 1 mL cada 15 kg de peso corporal. La cámara dosificadora de la botella está calibrada en kilos de peso corporal.

<p>Paso 1 En el primer uso retire la tapa y sello de la cámara dosificadora.</p>  <p>No retire la tapa de la botella.</p>	<p>Paso 2</p> <p>Mantenga la botella en posición vertical y a la altura de los ojos mientras la aprieta lenta y gentilmente para llenar la cámara dosificadora hasta la marca seleccionada.</p>  <p><i>cámara dosificadora</i></p> <p><i>Si la cámara dosificadora está sobrellenada, siga las instrucciones de Reducción de sobrellenado.</i></p>
---	--

Paso 3



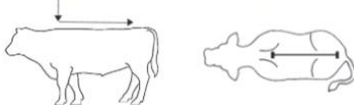
Vierta el volumen medido en la línea media dorsal desde la cruz hasta la base de la cola.

Una pequeña cantidad de líquido permanece en las paredes de la cámara, pero la cámara está calibrada para contar con esto. Evite apretar la sección contenedora (botella) mientras la solución es vertida desde la cámara dosificadora.

Instrucciones de reducción de sobrellenado

<p>Paso 1</p> <p>Tape la cámara dosificadora firmemente.</p>  <p>Tape la botella firmemente (de ser necesario).</p>	<p>Paso 2</p> <p><i>Tubo de transferencia</i></p> <p><i>Bolsa de aire</i></p> <p>Incline la botella para permitir que se forme la bolsa de aire al comienzo del tubo de transferencia dentro de la botella.</p> 
<p>Paso 3</p> <p><i>Tubo de transferencia</i></p> <p>Sostenga horizontalmente la botella para permitir que el producto cubra el extremo del tubo de transferencia dentro de la cámara de dosificación.</p> 	<p>Paso 4</p> <p>Apriete y suelte la botella repetidamente. El producto regresará a la botella a través del tubo de transferencia.</p> 

Figura 1 – Localización recomendada para la aplicación tópica dorsal



FICHA TÉCNICA

PERIODO DE RETIRO

Carne y vísceras: 7 días.

Leche: 36 horas.

Advertencias y precauciones especiales para el uso en animales:

La causa de la inflamación debe ser determinada y tratada con terapia concurrente. Trate sobre la piel seca y prevenga la exposición a la lluvia por 6 horas luego del tratamiento.

El uso en pre-rumiantes y animales de edad avanzada puede implicar un riesgo adicional. Si esto no se puede evitar, los animales pueden requerir una disminución de la dosis y un manejo clínico cuidadoso. El uso de AINES puede provocar una postergación del parto al inhibir prostaglandinas.

Aplicar solamente en pieles no dañadas.

Precauciones especiales a tomarse por la persona que administra el producto medicinal veterinario a los animales

Se debe utilizar equipo de protección personal que consiste en guantes impermeables, ropa de protección y lentes de seguridad cuando utiliza este producto. No fume, coma o beba cuando manipula este producto. Lávese las manos después de su uso. En caso de ingestión accidental o contacto con la boca, enjuague de inmediato la boca con abundante agua y busque atención médica. Personas con hipersensibilidad conocida a los AINES deben evitar el contacto con el producto.

El producto ha demostrado causar daño severo e irreversible al ojo en animales de laboratorio. Evite el contacto con ojos; si esto ocurriese, enjuague inmediatamente los ojos con abundante agua limpia y busque atención médica. Evite el contacto con la piel. En caso de contacto con la piel, lave enérgicamente con abundante agua y jabón. Evite contacto con el área tratada sin guantes protectores hasta que el área tratada parezca estar seca.

Preñez

Puede ser utilizado durante la preñez y lactancia excepto dentro de las 48 horas previas al parto. El producto solo debe administrarse dentro de las primeras 36 horas post-parto luego de una evaluación del beneficio/riesgo por parte del veterinario responsable y los animales tratados deben monitorearse por retención placentaria.

Interacción con otros medicamentos u otras formas de interacción:

No administrar concurrentemente con otros AINES.

Sobredosis (síntomas, procedimientos de emergencias, antídotos):

Se han reportado reacciones inflamatorias dérmicas localizadas y necrosis con dosis de 5 mg/kg.

Se han observado lesiones abomasales erosivas y ulcerativas en animales que se les ha administrado 3 veces la dosis recomendada. Se ha observado sangre fecal oculta en algunos animales que se les ha administrado 5 veces la dosis recomendada. No se requieren procedimientos de emergencia.

Todo material sin usar o desechos deben ser descartados de conformidad con las normativas locales.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO:

Almacenar por debajo de 30°C. No congelar.

Una vez abierto, utilizar dentro de los 6 meses.

FICHA TÉCNICA

PRESENTACIONES:

100 ml y 250 ml.

Elaborado en: Alemania

Para uso veterinario únicamente. Venta bajo receta.

Mantener fuera del alcance de los niños y los animales domésticos.

Centro Nacional de Intoxicaciones: 0800 333 0160.

 **senasa**

Certificado N° 20-080

Comercializado y distribuido:

Intervet Argentina S.A.

Cazadores de Coquimbo 2841, Munro (B1605AZE), Bs. As.

Director Técnico: Eduardo Vicente Lopez,

Méd. Vet. MPBA 4505.