

KETALGINA



Antiinflamatorio no esteroidal - Analgésico
Solución Inyectable



DOSIFICACIÓN DE KETALGINA:

ESPECIE	DOSIS
BOVINOS PORCINOS	Dosis de referencia 3 mg/kg
	3 ml de KETALGINA por cada 100 kg de p.v. cada 24 horas. Durante máximo 3 días.
EQUINOS	Dosis de referencia 2,2 mg/kg.
	2 ml de KETALGINA por cada 90 kg de p.v. cada 24 horas. Durante máximo 5 días.
En general, la dosis y duración del tratamiento analgésico dependen de cada caso clínico y quedan a criterio del Médico Veterinario.	
VÍA DE ADMINISTRACIÓN:	
Bovinos: Intramuscular/Intravenosa Porcinos: Intramuscular Equinos: Intravenosa	

ESPECIES: Bovinos, porcinos, equinos.

INDICACIONES: **KETALGINA** está indicada para el alivio de la inflamación y dolor asociados a alteraciones músculo esqueléticas. Es un analgésico, antipirético y antiinflamatorio no esteroideo.

CONTRAINDICACIONES: Hipersensibilidad conocida a alguno de los componentes. Puede causar daño a la mucosa gástrica y ulceración gastrointestinal, necrosis de la cresta renal y hepatitis leve. Debe tenerse mucho cuidado para asegurar que la vía de aplicación no sea intraarterial en caballos. Excepto bajo ciertas circunstancias especiales, no se recomienda su uso cuando existan los siguientes problemas: hipersensibilidad al ketoprofeno, úlceras GI, enfermedades hepáticas, enfermedades renales, trastornos de la coagulación.

PERIODO DE RETIRO:

Bovino: leche 24 horas, carne 7 días.

Porcinos: carne 4 días.

TIPO DE VENTA: Con prescripción Médico Veterinaria.

CONTRAINDICACIONES: Debe tenerse mucho cuidado para asegurar que la vía de aplicación no sea intraarterial en caballos. Excepto bajo ciertas circunstancias especiales. En caballos puede producirse erosión y ulceración de la mucosa glandular.

No se recomienda su uso cuando existan los siguientes problemas:

- Hipersensibilidad al ketoprofeno.
- Úlceras GI
- Enfermedades hepáticas
- Enfermedades renales
- Trastornos de la coagulación

USO DURANTE LA GESTACIÓN Y LACTANCIA: Estudios en ratas y ratones no han demostrado un aumento de la teratogenicidad o embriotoxicidad. Los conejos que recibieron el doble de la dosis autorizada en personas mostraron un aumento de embriotoxicidad pero no de la teratogenicidad. Debido a que los antiinflamatorios no esteroideos inhiben la síntesis de las prostaglandinas, y afectan en forma adversa el aparato cardiovascular neonatal (cierre prematuro del conducto permeable), el ketoprofeno debe ser usado en la fase final de la preñez. En la actualidad, se desconoce si el ketoprofeno ingresa en la leche de la yegua. En caso de tratarse

de caninos administrar con cautela.

Interacciones con otros medicamentos: Las siguientes interacciones farmacológicas han sido reportadas o teóricamente se podrían manifestar en humanos o animales que estén bajo tratamiento con ketoprofeno:

Aminoglucósidos: Mayor riesgo de nefrotoxicidad.

Anticoagulantes: Mayor riesgo de sangrado.

Aspirina: Cuando se la administra junto con ketoprofeno, los niveles de este último pueden disminuir y aumentar la probabilidad de la aparición de efectos gastrointestinales (pérdidas de sangre). No se recomienda la administración conjunta de ambos fármacos.

Corticosteroides: Incremento significativo del riesgo de presentación de efectos adversos en el tracto gastrointestinal.

Ciclosporina: Puede incrementarse el riesgo de nefrotoxicidad.

Fluconazol: Puede aumentar los niveles de AINES.

Furosemida: El ketoprofeno puede reducir el efecto salurético y diurético de la furosemida.

Fármacos con elevada fijación a proteínas plasmáticas: Anticoagulantes orales, otros agentes antiinflamatorios, sulfonamidas, etc. Debido a que el ketoprofeno tiene una elevada fijación a proteínas, potencialmente podría desplazar otros fármacos que tengan estas mismas características. Aunque estas interacciones no tienen mucha importancia clínica, se recomienda que se administren con mucha precaución.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO: Almacenar en un lugar fresco y seco protegido de la luz, a una temperatura entre 15°C y 30°C.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

PRESENTACIONES:

Frasco x 10 ml

Frasco x 20 ml

Frasco x 50 ml

Frasco x 100 ml

REGISTRO: 2C4-15169-AGROCALIDAD

ELABORADO Y DISTRIBUIDO POR: FARBIOPHARMA S.A.

Dirección: Calle Guayas N° E3-296 y Av. Pichincha

Sector Lomas de la Concepción, vía a Pintag

Tel: (593) 2 2794046 – 2794031 FAX: 2794021

SERVICIO AL CLIENTE: 1800327246

www.farbiopharma.com/ Quito-Ecuador