

FICHA TÉCNICA

DicloTex

USO VETERINARIO



1. GENERALIDADES:

Nombre Comercial: Diclotex

Clase de uso: Antiinflamatorio no esteroideo

Forma farmacéutica: Solución inyectable.

Composición química:

Diclofenaco sódico..... 25 mg

Excipientes c.s.p 1 mL

2. PROPIEDADES FÍSICO-QUÍMICAS:

Aspecto: líquido.

Color: Incoloro transparente.

Estabilidad en almacén: estable durante 2 años a partir de su elaboración bajo condiciones normales de almacenamiento.

3. DESCRIPCIÓN:

Solución inyectable de Diclofenaco sódico.

4. INDICACIONES:

Actividad analgésica y antipirética, indicada para todos los casos de dolor, fiebre y/o inflamación en cuadros de origen infeccioso (bronconeumonías, mastitis, metritis) y traumática (cojeras, tendinitis).

5. ADMINISTRACIÓN:

intramuscular.

6. DOSIS:

Bovino, equino y porcino: 1 mL / 25 Kg de peso vivo, durante 1-3 días.

7. MODO DE ACCIÓN:

El diclofenaco, antiinflamatorio no esteroideo (AINE), inhibe la ciclooxigenasa (COX) y lipoxigenasa (LOX), enzimas que convierten el ácido araquidónico en prostaglandinas y leucotrienos, respectivamente. La inhibición de estas enzimas conlleva a los efectos analgésicos, antiinflamatorios y antipiréticos del diclofenaco. El diclofenaco inhibe tanto, la COX-1, como la COX-2, con una ligera tendencia a la inhibición selectiva de la COX-2. Las prostaglandinas cuya síntesis está inhibida son: PGE2 (50%), TXB1 tromboxano (60%) y PGF (30%). Por otra parte, el fármaco parece disminuir las concentraciones intracelulares de ácido araquidónico libre en los leucocitos, probablemente, modificando la liberación o absorción de este ácido graso.

8. ESPECIES DE DESTINO:

Bovinos, equinos y porcinos.

9. CONTRAINDICACIONES:

No usar en casos de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa. No usar en animales que padezcan trastornos gastrointestinales, en particular en presencia de lesiones ulcerativas, ya que el diclofenaco puede agravar la sintomatología y provocar hemorragias. No usar en animales con disfunción hepática, cardíaca o renal ni en animales con trastornos hemorrágicos.

10. PERIODO DE RETIRO:

Bovino: Carne: 15 días. Leche: 6 días.

Porcino: Carne: 12 días.

No usar en equinos destinados a consumo humano.

11. PRECAUCIONES:

No superar la posología ni la duración del tratamiento prescrito. Evitar el uso en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos, ya que puede existir un riesgo potencial de aumento de la toxicidad renal. En raras ocasiones puede causar dolor moderado y tumefacción transitoria en el punto de inyección. En el caballo, en muy raras ocasiones puede aparecer: anorexia y hemorragias incluso a la dosis recomendada.

12. ALMACENAMIENTO:

Conservar el producto entre 15°C - 30°C, en un lugar fresco y seco, lejos de la luz solar. No exponer el producto al calor excesivo.

Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

13. PRESENTACIÓN:

Frascos de 10 mL, 20 mL, 50 mL, 100 mL, 250 mL y 500 mL.

14. FORMULADOR / DISTRIBUIDOR:

AGP SAC - VETEX PERÚ SAC

15. REG. SENASA:

F.099.001.N.00179