

Administrarea în timpul gestației sau al lactației

Deși studii pe animale de laborator nu au demonstrat efecte secundare asupra reproducerii, administrarea acestui produs în perioade de gestație nu este recomandată.



Specialități farmaceutice veterinare
70204 LURE Cedex (Franța)

Interacțiuni medicamentoase și alte interacțiuni

Se nu se administrează concomitent cu alte medicamente antiinflamatorii non steroide sau în termen de 24 ore de la administrarea acestora.
Acidul tolfenamic face legături puternice cu proteinele plasmatice și poate intra astfel în competiție cu alte substanțe ce au aceleași proprietăți.

Supradoză (simptome, proceduri de urgență, antidot)

TOLFEDINE 6 MG COMPRIMATE PISICI - CĂINI MICI
TOLFEDINE 20 MG COMPRIMATE PISICI - CĂINI
TOLFEDINE 60 MG COMPRIMATE CĂINI
TOLFEDINE 120 MG COMPRIMATE CĂINI

La câini, este bine tolerată administrarea produsului 3 zile consecutive pe săptămână, într-o doză de 4mg/kg/zi, timp de 3 luni.
În cazul unei supradoze, a se administra un tratament simptomatic.

Efecte secundare

Diaree și vomă, în cazuri rare, în timpul tratamentului. De asemenea, se poate observa o acoutiune temporară a setei și/sau a diurezei. În majoritatea cazurilor, aceste semne dispar spontan, odată cu întreruperea tratamentului.

Precauții speciale pentru îndepărtarea produselor nefolosite sau a deșeurilor, dacă este cazul

Toate produsele nefolosite și deșeurile trebuie distruse în conformitate cu cerințele locale.

**A SE ELIBERA DOAR PE BAZĂ DE PRESCRIPTIE MEDICALĂ
RESPECTAȚI DOZELE PRESCRISE**

TOLFEDINE 6 MG COMPRIMATE PENTRU PISICI ȘI CĂINI MICI

anti-inflamator non steroidian - analgezic - antipiretic
Cutie x 2 blistere de 10 comprimate: AMN N°699372.3 din 26/12/86
CALE ORALĂ PISICI - CĂINI MICI

COMPOZIȚIE
Acid tolfenamic 6 mg
Excipienți până la 1 comprimat de 80 mg

TOLFEDINE ® 20 MG COMPRIMATE PISICI ȘI CĂINI

anti-inflamator non steroidian - analgezic - antipiretic
Cutie x 1 blister de 8 comprimate divizibile: AMN N°676789.4 din 12/07/99
Cutie x 2 blistere de 8 comprimate divizibile: AMN N°699370.0 din 26.12.86
CALE ORALĂ PISICI - CĂINI

COMPOZIȚIE
Acid tolfenamic 20 mg
Excipienți până la 1 comprimat de 266.65 mg

TOLFEDINE ® 60 MG COMPRIMATE PENTRU CĂINI

anti-inflamator non steroidian - analgezic - antipiretic
Cutie x 1 blister de 8 comprimate divizibile: AMN N°693901.4 din 26/12/86
Cutie x 2 blistere de 8 comprimate divizibile: AMN N°699370.0 din 26.12.86
Cutie x 12 blistere de 8 comprimate divizibile: AMN N°675929.8 din 26.12.86
CALE ORALĂ CĂINI

COMPOZIȚIE
Acid tolfenamic 60 mg
Excipienți până la 1 comprimat de 394 mg

TOLFEDINE ® 120 MG COMPRIMATE PENTRU CĂINI

anti-inflamator non steroidian - analgezic - antipiretic
Cutie x 1 blister de 6 comprimate divizibile: AMN N°677167.8 din 26/10/2000
Cutie x 12 blistere de 6 comprimate divizibile: AMN N°677169.0 din 26/10/2000
CALE ORALĂ CĂINI

COMPOZIȚIE
Acid tolfenamic 120 mg
Excipienți până la 1 comprimat de 788 mg

Uz veterinar Lista II 3044184 0502

Proprietăți farmacologice

Acidul tolfenamic (N-(2-methyl-3-chlorophenyl)-acid antrilic), anti-inflamator non steroidian ce aparține grupei fenamitelor, are proprietăți antiinflamatorii, analgezice și antipiretice.
Activitatea antiinflamatorie este cauzată mai ales de inhibarea ciclooxigenazei care conduce la o reducere a sintezei prostaglandinei și a bromoxanilor, mari mediatori inflamatori.

La câine, acidul tolfenamic este repede asimilat. În urma unei singure administrări orale de 4 mg/kg acid tolfenamic, concentrația maximă în plasmă (C_{max}) de aproximativ 4 μg/ml este atinsă după aproape 1 oră. Dacă aceeași doză este administrată în hrană, C_{max} este 2±3 μg/ml. Aceste valori se datorează unei reabsorbții enterohepatice puternice a produsului.

La pisică, acidul tolfenamic este repede asimilat. În urma unei singure administrări orale de 4 mg/kg acid tolfenamic, concentrația maximă în plasmă (C_{max}) de aproximativ 5,6 μg/ml este atinsă după aproape 1 oră (Tmax).

Acidul tolfenamic este difuzat în toate organele cu o concentrație puternică în plasmă, tractul digestiv, ficat, plămâni și rinichi. Însă concentrația în orier este slabă. Acidul tolfenamic și metaboliții săi trec în mică parte bariera placentară.

Acidul tolfenamic se elimină mai ales nemodificat și într-o mică parte sub formă de metaboliți non activi.

La câinii cu insuficiență renală, acidul tolfenamic se elimină nemodificat.

Indicații terapeutice

La câini:

Tratamentul simptomatic al stadiilor inflamatorii și dureroase în bolile musculo-scheletice și osteo-articulare.

La pisici:

Tratamentul sindroamelor febrile.

Posologie - mod de administrare

TOLFEDINE 6 mg COMPRIMATE PISICI-CĂINI MICI • TOLFEDINE 20 mg

COMPRIMATE PISICI-CĂINI • TOLFEDINE 60 mg COMPRIMATE CĂINI

4 mg/kg de acid tolfenamic en une prise unique quotidienne, soit :

- un comprimat de 6 mg la 1,5 kg greutate vie administrat în hrană, timp de 3 zile,

- un comprimat de 20 mg la 5 kg greutate vie administrat în hrană, timp de 3 zile,

- un comprimat de 60 mg la 15 kg greutate vie administrat în hrană, timp de 3 zile.

- un comprimat de 120 mg la 30 kg greutate vie administrat în hrană, timp de 3 zile conform tabelului de mai jos :

Nume produs	Greutate animal (kg)	Număr comprimate
TOLFEDINE 6 MG COMPRIMATE PENTRU PISICI ȘI CĂINI MICI (mai mic de 8 kg)	1 - 2 2,5 - 3,5	1 2
TOLFEDINE 20 MG COMPRIMATE PENTRU PISICI ȘI CĂINI MICI (mai mic de 2,5 kg)	3,5 - 5 5 - 10	½ - 1 1 - 2
TOLFEDINE 60 MG COMPRIMATE PENTRU CĂINI (mai mic de 9 kg)	7,5 - 15 15 - 22,5 22,5 - 30 30 - 45	½ - 1 1 - 1 ½ 1 ½ - 2 2 - 3
TOLFEDINE 120 MG COMPRIMATE PENTRU CĂINI (mai mic de 18 kg)	15 - 30 30 - 45	½ - 1 1 - 1 ½

Contraindicații

Administrarea acidului tolfenamic este contraindicată în cazul insuficienței cardiace sau hepatice.
Acidul tolfenamic este contraindicat la animalele ce suferă de ulcerații sau de sângerări digestive, disocazie sanguină sau hipersensibilitate la acid tolfenamic.

Precauții speciale de administrare

Utilizarea acestui medicament prezintă riscuri în cazul animalelor mai mici de 6 săptămâni. Dacă administrarea este absolut necesară, se recomandă diminuarea dozei și urmărirea evoluției clinice.

A nu se depăși dozele și durata de tratament recomandate.

A nu se administra la animalele ce suferă de deshidratare hipovolemică sau cu hipotensiune (crește riscul toxicității renale).

A nu se administra la animalele sub anestezie generală.

Cu toate că medicamentul poate fi administrat la animalele depistate cu insuficiență renală cronică, fără modificarea dozelor, tratamentul este contraindicat în episoadele de insuficiență renală acută.

Dacă apar efecte secundare în timpul tratamentului (anorexie, vomă, diaree, prezența sângelui în fecale), cereți sfatul medicului veterinar.

UNIC IMPORTATOR ȘI DISTRIBUTOR PENTRU ROMÂNIA: S.C. VANILLI S.R.L. IAȘI
Str. 149 - Tr. Șosea km 12
tel: 0232-252441; 252442 fax: 0232-292486