

Tolfelab 40 mg/ml

Le meilleur des deux mondes

Rapidité

Durée

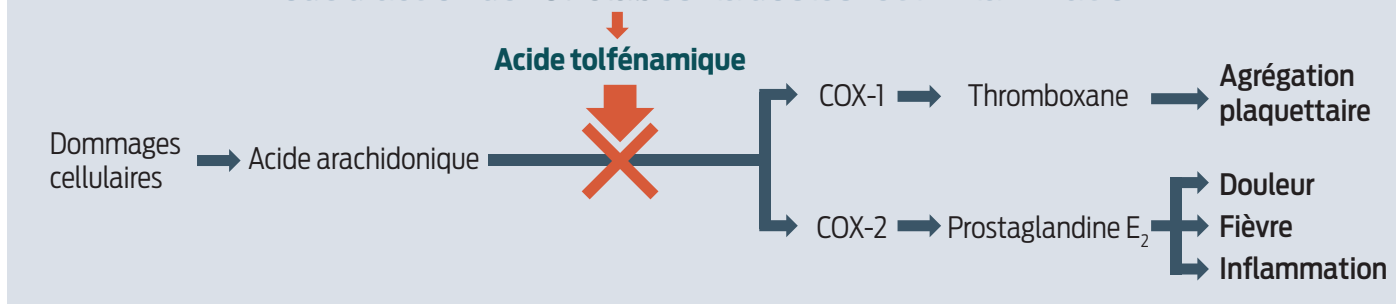


Avec 0 heures de temps d'attente
chez les vaches laitières

LABIANA
toujours efficace



Mode d'action de Tolfelab sur la douleur et l'inflammation



CHAQUE ML CONTIENT

Acide tolfénamique40 mg

INDICATIONS

Traitement de support des affections qui peuvent causer de la douleur et de l'inflammation:

Bovins:

Comme adjuvant de la réduction de l'inflammation aiguë associée aux maladies respiratoires et comme adjuvant dans le traitement de la mammite aiguë.

Porcins:

Comme adjuvant dans le traitement du Syndrome de Dysgalactie Post-partum.

Chats:

Comme adjuvant dans le traitement des maladies des voies respiratoires supérieures, en association avec un traitement antimicrobien, le cas échéant.

Chiens:

Pour le traitement des syndromes postopératoires inflammatoires et douloureux et pour la réduction de la douleur postopératoire.

VOIES D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE

Bovins: voies intramusculaire (IM) ou intraveineuse (IV).

Porcins: voie intramusculaire (IM).

Chats: voie sous-cutanée (SC).

Chiens: voies intramusculaire (IM) ou sous-cutanée (SC).

Bovins:

- Pour utilisation comme adjuvant pour réduire l'inflammation aiguë associée à une maladie respiratoire chez les bovins : 2 mg d'acide tolfénamique/kg de poids vif, soit 1 ml du médicament vétérinaire/20 kg de poids vif, par injection intramusculaire dans la région du cou. Le traitement peut être répété une fois 48 heures après. Ne pas dépasser la dose de 20 ml par site d'injection.
- Comme adjuvant dans le traitement de la mammite aiguë : 4 mg d'acide tolfénamique/kg de poids vif, soit 1 ml pour 10 kg de poids vif, en une injection unique par voie intraveineuse. En cas d'administration intraveineuse, le médicament vétérinaire doit être injecté lentement. Aux premiers signes d'intolérance l'injection doit être arrêtée.

Porcins: 2 mg d'acide tolfénamique/kg de poids vif, soit 1 ml du médicament vétérinaire pour 20 kg de poids vif, en une injection unique par voie intramusculaire. Ne pas dépasser la dose de 20 ml par site d'injection.

Chats et chiens: 4 mg d'acide tolfénamique/kg de poids corporel, soit 1 ml de médicament vétérinaire pour 10 kg de poids corporel, administré en une seule injection, renouvelée, si nécessaire, une fois 24 heures après en fonction de l'évaluation clinique.

Pour réduire la douleur post-opératoire chez les chiens, il est conseillé de réaliser une injection pré-opératoire, en prémédication, une heure avant l'induction de l'anesthésie.

Pour les animaux de faible poids, il est conseillé d'utiliser des seringues à insuline pour assurer une dose correcte.

TEMPS D'ATTENTE

Bovins :

Injection intramusculaire. **Viande et abats** : 12 jours. **Lait** : zéro heure.

Injection intraveineuse. **Viande et abats** : 4 jours. **Lait** : 24 heures.

Porcins :

Viande et abats : 16 jours.

CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les animaux souffrant de pathologie cardiaque, d'insuffisance hépatique ou d'insuffisance rénale aiguë.

Ne pas utiliser en cas d'ulcération ou de saignement digestifs, ni en cas de dyscrasie sanguine.

Ne pas injecter en intramusculaire chez les chats.

PRÉCAUTIONS ET EFFETS INDÉSIRABLES

L'utilisation du médicament chez les animaux de moins de 6 semaines d'âge, ou chez les animaux âgés, peut entraîner des risques supplémentaires.

Si une telle utilisation ne peut être évitée, ces animaux peuvent nécessiter une posologie réduite et un suivi clinique attentif est essentiel.

Il faut tenir compte de la diminution du métabolisme et de l'excrétion chez ces animaux.

Évitez l'utilisation chez l'animal déshydraté, hypovolémique ou en hypotension, car il existe un risque potentiel d'augmentation de la toxicité rénale.

Éviter l'administration simultanée de médicaments potentiellement néphrotoxiques.

Il est préférable de ne pas administrer le médicament vétérinaire aux animaux subissant une anesthésie générale avant qu'ils n'aient totalement récupéré.

En cas d'effets indésirables (anorexie, vomissement, diarrhée, présence de sang dans les fèces) survenant en cours de traitement, demandez conseil à votre vétérinaire et la possibilité d'interrompre le traitement doit être étudiée.

Chez le chien, l'échelle de la réduction de la douleur après l'administration pré-opératoire peut être influencée par la gravité et la durée de l'opération.

Chez les bovins et les porcins, il est recommandé d'administrer ce médicament dans les muscles du cou, car ceux-ci présentent une meilleure tolérance locale.

PRÉSENTATION

Flacons verre type II, ambré.

Formats:

Boîtes de flacons de 20, 50, 100 et 250 ml.

Inscription n° 4125 ESP.

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

Administration uniquement par un vétérinaire en cas d'administration intraveineuse ou sous sa supervision et son contrôle.