



RESUMEN DE CARACTERISTICAS DEL PRODUCTO

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO:

LIVERFINE 100 mg/ml SOLUCIÓN INYECTABLE

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA:

Composición por ml:

Sustancia activa

Ácido fenoxi-2-metil-2-propiónico (como sal sódica)..... 100 mg

Excipientes

Edetato de disodio.....0,90 mg

Parahidroxibenzoato de metilo, sal de sodio.....0,16 mg

Parahidroxibenzoato de propilo, sal de sodio0,08 mg

Agua para inyección, c.s.p. 1 ml

3. FORMA FARMACÉUTICA:

Solución inyectable.

4. DATOS CLÍNICOS:

4.1.- Especies de destino:

Bovino, equino, caprino, porcino y perros.

4.2.- Indicaciones de uso, especificando las especies de destino:

Para aquellos procesos en los que esté implicada una disfunción o alteración hepática.

En particular:

Bovino-Caprino: cetosis (acetonemia) - dispepsia con meteorismo - impactación ruminal - toxicosis alimentaria - tratamiento complementario en casos de distomatosis y dicroceliosis.

Equino: trastornos hepáticos debidos a desequilibrio nutricional - insuficiencia hepática debido a piroplasmosis y leptospirosis.

Porcino: enterotoxemia - insuficiencia hepática y estreñimiento, también después del parto o el destete.

Perros: ictericia - insuficiencia hepática - como adyuvante durante el tratamiento de la leptospirosis y moquillo.

4.3.- Contraindicaciones:

Ninguna



4.4.- Advertencias especiales para cada especie de destino:

Ninguna

4.5.- Precauciones especiales de uso, incluidas las precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los animales:

Ninguna en particular.

4.6.- Reacciones adversas (frecuencia y gravedad):

No se conocen efectos adversos a las dosis prescritas ni tampoco han sido notificados tras una administración a dosis más elevadas.

4.7.- Uso durante la gestación, la lactancia o la puesta:

Puede utilizarse durante la gestación y la lactancia.

4.8.- Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

4.9.- Posología y vía de administración:

Para todas las especies de destino la posología es de 10 mg de ácido fenoxi 2-metil 2-propiónico (sal sódica) por kg de peso corporal (equivalente a 1 ml de LIVERFINE /10 kg p.v.).

Bovinos y equinos adultos: hasta 300 kg p.v.: 30 ml de LIVERFINE
hasta 500 kg p.v.: 40 ml de LIVERFINE
más de 500 kg p.v.: 50 ml de LIVERFINE

Terneros, potros, caprino y porcino: 5-15 ml de LIVERFINE

Lechones: 1 ml de LIVERFINE /10kg p.v.

Perros: 1 ml de LIVERFINE /10 kg p.v.

Inyectar por vía intramuscular profunda, por vía intraperitoneal o por vía intravenosa (lentamente).

Las dosis antes mencionadas pueden repetirse cada 24 horas, a criterio del veterinario.

4.10.- Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario:

No se conocen síntomas de sobredosis.

4.11.- Tiempos de espera:

Bovino: Carne: 0 días



Leche: 0 horas

Equino: Carne: 0 días

Porcino: Carne: 0 días

Caprino: Carne: 0 días
Leche: 0 horas

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:

Grupo terapéutico: terapia hepática

Código ATCvet: QA05BA

5.1.- Propiedades farmacodinámicas:

LIVERFINE es una solución acuosa que contiene 10% de ácido fenoxi-2-metil-2 propiónico que se caracteriza por su acción selectiva en el hígado, aumentando la secreción biliar y favoreciendo así las funciones digestivas.

Esta acción de estimulación de la secreción se realiza actuando directamente sobre el sistema glandular, sin excitar ni deprimir los sistemas nerviosos central o autónomo.

Debido a esta acción colerética, LIVERFINE está indicado en el tratamiento de todos los trastornos caracterizados por insuficiencia hepática o asociados a la misma.

5.2.- Datos farmacocinéticos:

Administrado por vía parenteral, LIVERFINE es rápidamente absorbido y eliminado por la orina y las heces de forma no modificada en la vaca y parcialmente metabolizada en el cerdo.

6. DATOS FARMACÉUTICOS:

6.1.- Lista de excipientes:

Edetato de disodio
Parahidroxibenzoato de metilo, sal de sodio
Parahidroxibenzoato de propilo, sal de sodio
Agua para inyección

6.2.- Incompatibilidades:

El medicamento no es miscible con sales cálcicas.

6.3.- Periodo de validez:

Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 4 años.
Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

6.4.- Precauciones especiales de conservación:



Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

6.5.- Naturaleza y composición del envase primario:

Vial de vidrio de tipo II de 100 ml, con tapón de caucho y cápsula de aluminio.

Vial de tipo PET (tereftalato de polietileno) de 100 ml, con tapón de caucho y cápsula de aluminio.

6.6.- Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

FATRO IBERICA, S. L.
C/ Constitución 1, 08960 Sant Just Desvern (Barcelona)

8. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

1918 ESP

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN O FECHA DE LA RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN:

10 de septiembre de 2008

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO:

19 de febrero de 2009

PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria