

BANAMINA- flunixin meglumine pasta
Merck Sharp & Dohme Corp.

Banamina
(pasta de flunixin meglumina)

Pasta -1500 mg
flunixin/jering
a Veterinario

Sólo para uso oral en caballos

INFORMACIÓN SOBRE
EL PRODUCTO

PRECAUCIÓN La ley federal restringe el uso de este medicamento a veterinarios autorizados o bajo prescripción facultativa.

DESCRIPCIÓN Cada jeringa de 30 g de BANAMINA Pasta contiene flunixin meglumina equivalente a 1500 mg de flunixin.

INDICACIONES BANAMINE Paste se recomienda para el alivio de la inflamación y el dolor asociados con trastornos musculoesqueléticos en el caballo.

ACTIVIDAD La flunixin meglumina es un potente agente analgésico no narcótico, no esteroideo, con actividad antiinflamatoria y antipirética. Es significativamente más potente que la pentazocina, la meperidina y la codeína como analgésico en la prueba de la pata de levadura en ratas. Los estudios orales en caballos muestran que la actividad de la flunixin se inicia a las 2 horas de su administración. La respuesta máxima se produce entre 12 y 16 horas y la duración de la actividad es de 24 a 36 horas.

CONTRAINDICACIONES No existen contraindicaciones conocidas para este medicamento cuando se utiliza según las indicaciones.

ADVERTENCIA No utilizar en caballos destinados al consumo humano.

PRECAUCIONES No se ha determinado el efecto de la Pasta BANAMINA sobre la preñez. Los estudios realizados hasta la fecha muestran que no hay ningún efecto perjudicial sobre la espermatogénesis de los sementales con o después de la dosis recomendada de BANAMINE Paste.

EFFECTOS SECUNDARIOS Durante los estudios de campo con BANAMINE Paste, no se notificaron efectos secundarios significativos.

DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN La dosis recomendada de flunixin es de 0,5 mg por libra de peso corporal una vez al día. La jeringa de BANAMINE Paste, calibrada en doce incrementos de peso de 250 lb, suministra 125 mg de flunixin por cada 250 lb (ver [tabla de dosificación](#)). Una jeringa tratará un caballo de 1000 lb una vez al día durante 3 días, o tres caballos de 1000 lb una vez.

CUADRO DE DOSIFICACIÓN

Marca de la jeringu illa*.	Peso del caballo (lbs)	BANAMINA Pasta Entregada (g)	Mg Flunixin Entregado
* Utilice el borde de la esfera más cercano a la jeringa para marcar la dosis.			
0	-	-	-
250	250	2.5	125
500	500	5.0	250
750	750	7.5	375
1000	1000	10.0	500

La pasta se administra por vía oral introduciendo la boquilla de la jeringa a través del espacio interdental y depositando la cantidad necesaria de pasta en el dorso de la lengua presionando el émbolo.

El tratamiento puede administrarse inicialmente mediante inyección intravenosa o intramuscular de BANAMINE Solución, seguida de BANAMINE Gránulos o BANAMINE Pasta en los días 2 a 5.

El tratamiento con BANAMINA no debe superar los 5 días consecutivos.

TOXICIDAD No se observaron efectos tóxicos en ratas a las que se administró flunixinina oral 2 mg/kg al día durante 42 días. Dosis superiores produjeron ulceración del tracto gastrointestinal. La dosis emética en perros oscila entre 150 y 250 mg/kg. La flunixinina fue bien tolerada en monos a los que se administró una dosis diaria de 4 mg/kg durante 56 días. No se produjeron efectos adversos en caballos dosificados por vía oral con 1,0 o 1,5 mg/lb durante quince días consecutivos.

CÓMO SE PRESENTA BANAMINA Pasta, 1500 mg se presenta en una única jeringa de 30 g.

Conservar a temperatura inferior a 25°C. No congelar.

Para información sobre patentes: <http://www.merck.com/product/patent/home.html>

PANEL DE VISUALIZACIÓN PRINCIPAL - Etiqueta Jeringa 1500 mg

La jeringa contiene flunixinina
meglumina equivalente a

1500 mg

FLUNIXIN

A

Peso neto 30 g

NDC 0061-0214-02

Banamina

(pasta de flunixinina
meglumina) Pasta

Sólo para uso oral en caballos.

Advertencia: No utilizar en caballos destinados al consumo humano.

Precaución: La ley federal restringe el uso de este medicamento a o por orden de un veterinario autorizado.

Aprobado por la FDA bajo NADA # 137-409

MERCK

Sanidad animal

Lot Exp imprint area	
NDC 0061-0214-02 1500 mg FLUNIXIN Net Wt 30 g Banamine® (flunixin meglumine paste) Paste For oral use in horses only. Warning: Do not use in horses intended for human consumption. Caution: Federal law restricts this drug to use by or on the order of a licensed veterinarian. Approved by FDA under NADA # 137-409 	Indications: For the alleviation of inflammation and pain associated with musculoskeletal disorders in the horse. Dose: 0.5 mg/lb of body weight per day for up to 5 days. Each calibration on the syringe* doses 250 lbs of body weight. Administer orally by inserting the nozzle of the syringe through the interdental space and depositing the required amount of paste on the back of the tongue by depressing the plunger. *Use edge nearest syringe barrel to mark dose. See product information sheet for additional information. Store below 25°C (77°F). Do not Freeze. Made in France. Copyright © 2011, 2019 Intervet Inc., a subsidiary of Merck & Co., Inc., Madison, NJ, 07940. All rights reserved. Rev. 03/2019