

Triamdix®

Suspensión inyectable

**Acción antiinflamatoria y antialérgica
de acción prolongada**

En procesos inflamatorios

del sistema músculo-esquelético,
tejidos blandos y estructuras
relacionadas. En artritis aguda.

En procesos alérgicos

Eczema, prurito inespecífico
y dermatosis alérgicas.
En dermatitis por agentes fisicoquímicos.



Triamdix®

Suspensión inyectable

**Antiinflamatorio de acción prolongada
para perros y gatos**

Triamdix®

Suspensión inyectable

Antiinflamatorio y antialérgico de acción prolongada para perros y gatos

COMPOSICIÓN GARANTIZADA

Cada mL de **Triamdix** contiene:

Triamcinolona acetonida.....6 mg

Excipientes c.s.p.....1 mL

DESCRIPCIÓN:

Triamcinolona acetonida, en formulación glucocorticoide de acción prolongada, como anti-inflamatorio y antialérgico para perros y gatos.

INDICACIONES:

En perros y gatos como anti-inflamatorio en patologías de origen no infeccioso y en afecciones alérgicas. En procesos inflamatorios en los que esté indicada la terapéutica glucocorticoidea. Otras indicaciones, a criterio del Médico Veterinario.

CONTRAINDICACIONES:

Gestación (último tercio), glaucoma, úlceras gástricas o de colon y colitis ulcerativa, pancreatitis, diabetes mellitus. No administrar en conjunto con analgésicos no esteroides, AINE.

Efectos adversos:

Los efectos adversos son asociados generalmente con administración prolongada de corticosteroides, especialmente si son suministrados a altas dosis o sin un protocolo correspondiente. Puede presentarse hiperadrenocorticismos (Síndrome de Cushing). Los efectos adversos en perros pueden incluir embotamiento, pelo reseco, ganancia de peso, jadeo, vómito, diarrea, incremento de las enzimas hepáticas, pancreatitis, úlceras gastrointestinales, lipidemia, activación de la diabetes mellitus, desgaste muscular y cambios en el comportamiento (depresión, letargia, vicios).

DOSIS:

0,11 a 0,22 mg por kg de peso vivo. En la práctica, 1 mL cada 30 - 60 kg. Intra-articular: dosis general 1,2 a 1,8 mg. No exceder 0,6 mg por sitio de inyección ni 6 mg como dosis total.

Sin embargo, la dosis, la frecuencia y la duración del tratamiento quedan a criterio del Médico Veterinario.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN:

Subcutánea, intramuscular, intrasínovial o intra-articular, cada 15 días. Intra-articular, puede repetirse a los 3 - 4 días.

La administración intra-articular o intrasínovial se restringe a terapia local para el manejo de condiciones articulares inflamatorias y debe realizarse bajo estrictas condiciones de asepsia por un profesional idóneo.



Parámetros de monitorización:

La monitorización de la terapia glucocorticoide depende del uso, dosis, esquema de dosificación utilizado, duración de la terapia, edad y condición del animal. Los muestreos séricos y los efectos adversos observados ayudan a evaluar la evolución del paciente.

Agitar bien antes de usar.

PRECAUCIONES:

Debe establecerse protocolo de observación en pacientes que han recibido el tratamiento en forma prolongada hasta que la ACTH endógena y la función corticosteroidea se normalicen.

Interacción con otras drogas: Los pacientes en terapia con glucocorticoides no deben recibir vacunas. El uso concomitante de los glucocorticoides con agentes anticolinesterasa (ej. piridostigmina y neostigmina) puede producir debilidad muscular profunda.

VENTA BAJO FÓRMULA DEL MÉDICO VETERINARIO

PRESENTACIÓN:

Frasco vial por 20 mL

Registro ICA 10374-MV

CELLS FARMACÉUTICA S.A.S.
Servicio al cliente: 318 608 4799
www.cellsfarmaceutica.com
servicioalcliente@cellsfarmaceutica.com