

MONTAPRO® CARPROFENO 25

Hoja Técnica

Fecha: 21/12/2023

Versión: 01

Elaborado por: IM

Aprobado por: JT

| | |
|---|--|
| 1. DENOMINACIÓN: | MONTAPRO® CARPROFENO 25 es un fármaco antiinflamatorio no esteroideo con propiedades analgésicas y antiinflamatorias. |
| 2. COMPOSICIÓN: | Cada tableta de MONTAPRO® CARPROFENO 25 contiene: Carprofeno 25 mg Excipientes c.s.p. 600 mg |
| 3. FORMA FARMACÉUTICA: | Tableta. |
| 4. DATOS CLÍNICOS: | |
| 4.1. Especie de Destino | Caninos. |
| 4.2. Indicaciones de uso | MONTAPRO® CARPROFENO 25 está indicado para aliviar el dolor e inflamación en afecciones musculoesqueléticas a corto y largo plazo. Además, se utiliza para controlar el dolor asociado con cirugías o traumatismo. |
| 4.3. Contraindicaciones | No usar en gatos en dosis previstas para perros. No usar en pacientes con menos de 6 semanas de edad. No usar en hembras preñadas o en periodo de lactancia. No usar en pacientes con hipersensibilidad al fármaco o algún excipiente del producto. No usar en pacientes con enfermedad cardíaca, renal o hepática. No usar en pacientes propensos a sufrir úlceras, sangrado gastrointestinal o cuando haya evidencia de discrasia sanguínea. No administrar otros AINE simultáneamente o con un intervalo inferior a 24 horas entre ellos |
| 4.4. Precauciones especiales de uso | Debe usarse con precaución en pacientes con edad avanzada o aquellos con enfermedades crónicas preexistentes. Evitar su uso en pacientes deshidratados, hipoproteínemicos, hipovolémicos o hipotensos, ya que existe un riesgo potencial de aumento de la toxicidad renal. Evitar el uso simultáneo con fármacos potencialmente nefrotóxicos. Los AINE pueden inhibir la fagocitosis, por lo que, en el tratamiento de trastornos inflamatorios asociados a infección bacteriana, deberá instaurarse el tratamiento antimicrobiano apropiado simultáneamente. En los tratamientos prolongados el médico veterinario debe monitorizar periódicamente la respuesta del animal. |
| 4.4.1. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales | |
| Emplear las normas de seguridad mínimas (uso de gafas, mascarilla, guantes, etc.). Lavarse las manos minuciosamente luego de manipular el producto. Evitar contacto directo del producto con las vías respiratorias, ojos y piel del operario. Si se produce contacto accidental con los ojos, lavar inmediatamente con abundante agua. Si se produce contacto accidental con la piel, lavar inmediatamente con abundante agua y jabón. Si persiste la irritación de los ojos o de la piel, o si de modo accidental se ingiere el producto, acudir de inmediato al médico y enseñarle la etiqueta. | |
| 4.5. Reacciones adversas | En raras ocasiones, el carprofeno puede estar asociado con |

| | |
|--|---|
| | <p>toxicidad hepática y renal.</p> <p>Algunas reacciones adversas como vómitos, heces blandas o diarreas, sangre oculta en las heces, pérdida de apetito, anorexia, letargia, aumento de la ALT (alanina aminotransferasa) y AST (aspartato transaminasa) suelen ser transitorias y desaparecen al terminar el tratamiento.</p> <p>En caso de observar alguna de estas reacciones de forma grave o fatal, suspender inmediatamente el uso del producto y consultar con un médico veterinario.</p> |
| 4.6. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción | |
| <p>No debe administrarse junto con glucocorticoides, corticosteroides, ácido acetilsalicílico, aspirina, digoxina, metotrexato y probenecid.</p> <p>Puede disminuir la eficacia de los inhibidores de la ECA (enzima convertidora de la angiotensina) y los diuréticos (furosemida) al administrarse de manera simultánea.</p> <p>Se une fuertemente a las proteínas plasmáticas y puede desplazar a otros fármacos que también presenten un alto grado de unión.</p> <p>Debe evitarse la administración simultánea de fármacos potencialmente nefrotóxicos.</p> | |
| 4.7. Posología y modo de administración | Vía de administración oral. |
| <ul style="list-style-type: none">• Caninos: | Administrar a razón de 1 tableta de MONTAPRO® CARPROFENO 25 por cada 11 kg de peso corporal, equivalente a 2,2 mg de carprofeno/kg de peso corporal, dos veces al día. |
| 4.8. Sobredosis | <p>En estudios toxicológicos en perros, dosis repetidas de hasta 10 veces la dosis recomendada provocaron poca adversidad. Algunos perros presentaron hipoalbuminemia, melena o ligeros aumentos de ALT.</p> <p>Si sospecha que su perro ha consumido comprimidos por encima de la dosis recomendada, contacte con un médico veterinario.</p> |
| 4.9. Periodo de retiro | Este producto no lo requiere. |
| 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS: | |
| 5.1. Mecanismo de acción | |
| <p>El carprofeno es un AINE. Al igual que otros fármacos de esta clase, el carprofeno tiene efectos analgésicos y antiinflamatorios al inhibir la síntesis de prostaglandinas (PG). La enzima inhibida por un AINE es la enzima ciclooxigenasa (COX). La enzima COX existe en dos isoformas, COX-1 y COX-2. La COX-1 es la principal responsable de la síntesis de PG, importantes para mantener sano el tracto gastrointestinal, la función renal, la función plaquetaria y otras funciones normales. La COX-2 es inducida y responsable de sintetizar PG que son importantes mediadores del dolor, la inflamación y la fiebre (puede haber un cruce de efectos de COX-1 y COX-2 en algunas situaciones). El carprofeno ahorra relativamente COX-1 en comparación con los AINE más antiguos, pero no se considera un agente selectivo de COX-2.</p> | |
| 6. DATOS FARMACEUTICOS: | |
| 6.1. Incompatibilidades | No se han reportado. |
| 6.2. Tiempo de vida útil | 24 meses. |
| 6.3. Precauciones de almacenamiento | <p>Debe ser almacenado en un lugar fresco y seco, protegido de la luz, a una temperatura entre 15° - 30°C.</p> <p>Mantener el producto en su envase original.</p> <p>Mantener fuera del alcance de los niños y animales domésticos.</p> |
| 6.4. Naturaleza y presentación del envase | <p>Caja x 30 tabletas (3 blísteres).</p> <p>Blíster de cloruro de polivinilo (PVC) con foil de aluminio.</p> |
| 6.5. Precauciones especiales para la | Cualquier producto veterinario no utilizado o material desechado procedente del producto debe ser destruido de acuerdo con las |

**eliminación del producto no
utilizado o productos de desecho**

normativas locales de manejo de residuos.

7. Reg. SENASA N°:

La información contenida en este documento es considerada confiable. Sin embargo, se provee esta información sin ninguna garantía expresa o implícita de su exactitud. Las condiciones o métodos de manipulación, almacenaje, uso o eliminación de este material están fuera de nuestro control; por lo tanto, no asumimos la responsabilidad en casos de daño, pérdida o gastos relacionados con tales actividades. Este documento ha sido elaborado y debe ser usado para este material. Si el material es usado como ingrediente en otro producto, esta información no será aplicable para el producto resultante. Esta información no constituye una especificación técnica.