

FÓRMULA

Cada frasco do produto contém:

- Ácido tiludrônico (sal dissódico) 50,0 mg

Cada frasco de diluente contém:

- Água (grau de injeção) 10,0 mL

PROPRIEDADES

TILDREN® possui como princípio ativo o ácido tiludrônico, que pertence à classe terapêutica do bifosfonato, cuja principal propriedade farmacológica é a inibição da reabsorção óssea.

INDICAÇÕES

Tratamento da claudicação associada às alterações ósseas e de cartilagem observadas no esparavão ósseo (osteoartrite de jarrete) e na síndrome navicular (ou Síndrome podotrocLEAR, doença do Navicular, dor digital palmar ou "Dor de Talão"), de evolução recente em equinos.

ADMINISTRAÇÃO E DOSAGEM

Diluir asépticamente o frasco com o pó liofilizado com o diluente que acompanha o produto.

Administrar 0,1 mg de ácido tiludrônico por kg de peso vivo por dia durante 10 dias, pela via intravenosa com auxílio de seringa e agulha ou cateter (preferencialmente na veia jugular), administrado lentamente durante 30 minutos, isto é, 1 mL da solução reconstituída para 50 kg de peso vivo por dia.

CONTRAINDICAÇÕES

Na ausência de qualquer dado referente aos efeitos adversos do ácido tiludrônico no esqueleto de animais jovens, recomenda-se não administrar em cavalos com menos de 3 anos de idade. Não administrar em animais com insuficiência renal.

PRECAUÇÕES

É recomendável o monitoramento do cavalo nas primeiras três horas após a injeção pela possibilidade de aparecimento de reações adversas.

USO DURANTE A GESTAÇÃO E LACTAÇÃO

A segurança deste medicamento não foi estudada em animais prenhes ou lactantes. Não é recomendado o uso deste medicamento em éguas durante a gestação ou lactação.

EFEITOS COLATERAIS

As principais reações adversas relacionadas ao tratamento com ácido tiludrônico são desconforto, sinais benignos de cólica, tremor muscular ou sudorese. Estes sinais são dose-dependentes; geralmente aparecem 2 a 3 horas após a injeção e são de curta duração. Os sinais de cólica cessam espontaneamente sem requerer qualquer tratamento.

O tremor muscular pode ser interrompido com a administração de gluconato de cálcio.



Uma reação local no ponto de aplicação pode aparecer após a administração intravenosa do produto. Esta reação é reduzida e resolve espontaneamente em poucos dias. Observa-se aumento dos efeitos colaterais decorrentes do uso do produto, quando o tempo mínimo de administração (30 minutos) não é respeitado.

**ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTE PERÍODOS DE CARÊNCIA:
EQUINOS:**

“ESTE PRODUTO NÃO DEVE SER APLICADO EM ANIMAIS DESTINADOS AO CONSUMO HUMANO”.

“A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDIÇÕES DIFERENTES DAS INDICADAS NESTA BULA PODE CAUSAR A PRESENÇA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO HUMANO”.

CONSERVAÇÃO

Conservar em local seco, fresco, ao abrigo da luz solar direta, fora do alcance de crianças e animais domésticos.

Usar imediatamente após a ressuspensão do conteúdo liofilizado.

VALIDADE

03 (três) anos a partir da data de fabricação.

APRESENTAÇÃO

- Caixa contendo 1 frasco de produto + 1 frasco de diluente
- Caixa contendo 5 frascos de produto + 5 frascos de diluente
- Caixa contendo 10 frascos de produto + 10 frascos de diluente

VENDA SOB PRESCRIÇÃO DO MÉDICO VETERINÁRIO

Licenciado no Ministério da Agricultura sob nº 9.467 em 12/03/09.

Responsável Técnica: Laura Lorenzetti Jorge - CRMV/SP 29.505

Representante exclusivo no Brasil, importador e distribuidor:

Ceva Saúde Animal Ltda.

Rua Manoel Joaquim Filho, 303 - Santa Terezinha - Paulínia/SP

C.N.P.J. Nº 03.224.570/0001-53

SAC: 0800 770 0355

ceva-brasil@ceva.com

Proprietário e fabricante:

Ceva Santé Animale

10 av. de La Ballastière 33500 Libourne - França

Produto Importado