

## FICHA TÉCNICA

### NOMBRE COMERCIAL DEL PRODUCTO

**HISTAMINEX®**

### CLASIFICACION

Antihistamínico Inyectable.

**Genérico:** Clorfeniramina Maleato

### FORMA FARMACEUTICA

Solución Inyectable.

### FORMULA

Cada ml contiene:

Clorfeniramina maleato.....10 mg

Vehículo.....c.s.p.

### INDICACIONES DE USO

Alergias, shock anafiláctico, prurito, diversos tipos de dermatitis, urticaria, picaduras de insecto, edemas, laminitis nutricional o gestacional, azoturia, asma, mastitis y metritis.

*Especies animales a las que se destina*

Bovinos, equinos, porcinos, ovinos, caprinos, felinos.

### VIA Y FORMA DE ADMINISTRACION Y APLICACION

El producto puede administrarse vía intramuscular. Además puede administrarse por vía intravenosa lenta, utilizando para ello exclusivamente la vena yugular (especies grandes y medianas).

### DOSIFICACION

*Dosis del producto.*

Animales grandes (sobre 300 kg): 10 mL

Animales medianos (150-300 kg): 5 mL

Animales pequeños (menos 150 kg): 1 - 3 mL

*Intervalo entre dosis.*

12 ó 24 horas, dependiendo de si la dosis se administra en una sola o en dos inyecciones diarias.

### ***Duración del tratamiento.***

Varía con la evolución del cuadro clínico, regularmente menos de 5 días son requeridos para una terapia exitosa.

### ***Margen de seguridad***

Amplio en las dosis indicadas.

## **FARMACOCINETICA DEL PRODUCTO**

Absorción rápida, distribución extensa a todos los órganos, su metabolización es casi completa y se realiza principalmente en el hígado. Se excretan los metabolitos a través de la vía renal.

## **FARMACODINAMICA DEL PRODUCTO**

Es un agente antagonístico directo de la histamina, al bloquear en forma selectiva los receptores H<sub>1</sub>.

## **EFFECTOS COLATERALES POSIBLES (LOCALES Y/O GENERALES) INCOMPATIBILIDADES Y ANTAGONISMOS FARMACOLOGICOS**

Sedación o excitación del sistema nervioso central. Disturbios gastrointestinales.  
Efecto analgésico local. No administrar junto con otros agentes depresores del sistema nervioso central.

### ***Contraindicaciones de uso (casos en que su administración puede dar lugar a efectos nocivos).***

No utilizar en animales gestantes.  
Por su acción anticolinérgica, está contraindicado en caso de glaucoma.  
No usar si hay historia de hipersensibilidad.

### ***Precauciones que deben adoptarse antes, durante o después de su administración.***

Evitar su uso durante la gestación (efecto teratogénico ha sido reportado).  
No administrar si agentes depresores del sistema nervioso central se están utilizando.

## **INTOXICACION Y SOBREDOSIS EN ANIMALES**

En condiciones de hipersensibilidad y sobredosificación, incluyendo tratamientos prolongadas, se ha relacionado con la presentación de alteraciones digestivas, nerviosas, cutáneas y hemáticas.

## **INTOXICACION EN EL HOMBRE**

Sobredosificación del principio activo presente en el producto causa hiperexcitabilidad, irritabilidad, convulsiones, hiperpirexia e incluso la muerte. Terapias prolongadas se relacionan con desórdenes intestinales (anorexia, náuseas, vómito, constipación, diarrea).

## **EFFECTOS BIOLÓGICOS NO DESEADOS**

Efectos teratógenos han sido reportados, por lo que su uso en animales gestantes está contraindicado.

Dosis terapéuticas producen un efecto sedante (mareo, ataxia). Se estima que efectos adversos de índole nervioso, gastrointestinal, cardiovascular, respiratorio, genitourinario, cutáneo o hemático ocurre en un 20 - 25% de los casos.

## **23. CONTROLES SOBRE RESIDUOS MEDICAMENTOS**

*Datos sobre Ingesta Diaria Admisible (IDA) y Límite Máximo de Resíduos (LMR) en tejidos (músculo, hígado, riñón, grasa) leche, huevos y miel.*

Información no disponible.

*Tiempo que debe transcurrir entre el último día del tratamiento y el sacrificio del animal para consumo humano.*

No reportado.

*Tiempo que debe transcurrir entre el último día del tratamiento y el destino de la leche, o huevos, o miel para consumo humano (con o sin manufactura previa).*

No reportado.

## **PRECAUCIONES GENERALES**

Evitar su uso durante la gestación.  
No utilizar si simultáneamente se deben administrar agentes depresores centrales.

*Forma adecuada de almacenamiento, transporte y eliminación de los envases.*

Debe almacenarse en su envase original y bien etiquetado. Debe transportarse en su envase original bien empacado y rotulado. El producto



se debe destruir por incineración o absorbiendo el líquido en algún material como arena, tierra, aserrín y enterrándolo en un relleno sanitario.

#### **CAUSAS QUE PUEDEN HACER VARIAR LA CALIDAD DEL PRODUCTO**

Se puede ver afectada si se almacena a temperaturas mayores de 45°C o se expone a la luz solar directa.

#### **CONSERVACION CORRECTA DEL PRODUCTO**

Debe mantenerse en su envase original.