

MONTALOG®**Hoja Técnica 85020**

Fecha: 25/01/2020
Versión: 01
Elaborado por: IM
Aprobado por: JT

1. DENOMINACIÓN:	MONTALOG® es una suspensión acuosa estéril de triamcinolona acetónido, glucocorticoide antiinflamatorio para el tratamiento parenteral de aquellas inflamaciones donde los corticoides están indicados. Posee potente actividad antiinflamatoria, antiprurítica y antialérgica de larga acción.
2. COMPOSICIÓN:	Cada 1 mL de MONTALOG® contiene: Triamcinolona acetónido 10 mg Vehículo c.s.p. 1 mL
3. FORMA FARMACÉUTICA:	Suspensión inyectable.
4. DATOS CLÍNICOS:	
4.1. Especie de destino	Bovinos y equinos.
4.2. Indicaciones de uso	MONTALOG® está indicado para el tratamiento de la cetosis bovina, condiciones inflamatorias no infecciosas de las articulaciones y tejidos relacionados, tratamiento sintomático de la artritis traumática, ficomycosis equina, tendosinovitis y estados de shock.
4.3. Contraindicaciones	No usar en animales con procesos de infección fúngica, vírica o bacteriana (como tuberculosis). La terapia con corticosteroides puede inducir el parto en especies animales grandes durante las últimas etapas o el último tercio de gestación.
4.4. Precauciones especiales de uso	No usar altas dosis en animales gestantes. Usar con debido cuidado en animales menores de 30 días o seniles. Cuando se administra a animales jóvenes, los glucocorticoides pueden retrasar el crecimiento. Cuando se administra en combinación con analgésicos opiáceos y/o anestésicos locales, causan importantes daños en el SNC y la muerte. En pacientes con miastenia gravis, el uso concurrente de glucocorticoides y agentes anticolinesterasa puede conducir a una profunda debilidad muscular. Si es posible, suspender la medicación anticolinesterasa al menos 24 horas antes de la administración de un corticosteroide.
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.). Evitar contacto directo del producto con las vías respiratorias del operario, ojos y piel. Si se produce contacto accidental con los ojos o piel, lavar inmediatamente con abundante agua y buscar atención médica. Lavarse las manos después de manipular el producto.	
4.5. Reacciones adversas	El uso de triamcinolona puede tener un papel en el desarrollo de laminitis en caballos.

	<p>En equinos, en hembras de cría, si se administra glucocorticoides en el diestro tardío o en el proestro, pueden afectar el comportamiento normal durante el estro y ovulación.</p> <p>En animales de aptitud lechera puede producir disminución temporal de la secreción láctea e interferir en la calidad del calostro.</p> <p>La administración a largo plazo puede generar osteoporosis y osteomalacia, por consiguiente, riesgo de fracturas.</p>
4.6. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción	
<p>Las drogas ulcerogénicas pueden aumentar el riesgo de ulceración gastrointestinal.</p> <p>La eritromicina y claritromicina pueden aumentar el efecto de la triamcinolona.</p> <p>Los estrógenos pueden potenciar los efectos de los glucocorticoides.</p> <p>El fenobarbital y la rifampina pueden aumentar el metabolismo de los glucocorticoides y disminuir los niveles sanguíneos de la triamcinolona.</p> <p>Los barbitúricos pueden aumentar el metabolismo de los glucocorticoides y disminuir los niveles en sangre.</p> <p>El ketoconazol y otros antifúngicos azoles pueden disminuir el metabolismo de los glucocorticoides y aumentar los niveles sanguíneos de la triamcinolona.</p>	
4.7. Posología y modo de administración	Administración vía intramuscular, intraarticular o intrasinoval.
<ul style="list-style-type: none">• Bovinos:	<p>Cetosis bovina: administrar vía intramuscular a razón de 1 - 5 mL de MONTALOG®/animal, equivalente a 10 - 50 mg de triamcinolona acetónido/animal. Se recomienda complementar el tratamiento con aplicación de soluciones glucosadas. Puede repetirse cada 24 horas hasta completar 3 aplicaciones, en caso sea necesario.</p> <p>Artritis y trastornos afines: administrar vía intraarticular o intrasinoval a razón de 1 - 2,5 mL de MONTALOG®/animal, equivalente a 10 - 25 mg de triamcinolona acetónido /animal. Puede repetirse después de 3 - 4 días, en caso sea necesario.</p>
<ul style="list-style-type: none">• Equinos:	<p>Ficomicosis equina: administrar vía intramuscular a razón de 5 mL de MONTALOG®/animal, cada 15 días, hasta completar 3 aplicaciones. La dosis es equivalente a 50 mg de triamcinolona acetónido/animal.</p> <p>Artritis y trastornos afines: administrar vía intraarticular o intrasinoval a razón de 1 - 2,5 mL de MONTALOG®/animal, equivalente a 10 - 25 mg de triamcinolona acetónido/animal. Puede repetirse después de 3 - 4 días, en caso sea necesario.</p>
4.8. Sobredosis	<p>A dosis indicadas no existe ningún problema de toxicidad.</p> <p>La administración a largo plazo y el uso de dosis altas, manifiestan signos clínicos de hiperadrenocorticismos.</p> <p>Si aparecen signos clínicos, emplear terapia de soporte de requerirlo. Descontinuar su uso de ser necesario.</p>
4.9. Periodo de retiro	Este producto no lo requiere.
5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS:	
5.1. Mecanismo de acción	
<p>La triamcinolona acetónido es un corticosteroide sintético que disminuye o previene las respuestas del tejido a los procesos inflamatorios, de esta manera reduce la manifestación de los síntomas de la inflamación sin tratar la causa subyacente. Inhibe la acumulación de las células inflamatorias, incluso las macrófagos y los leucocitos, en las zonas de inflamación. También inhibe la fagocitosis, la liberación de enzimas liposomales y la síntesis y/o liberación de diversos mediadores químicos de la inflamación.</p>	
6. DATOS FARMACEUTICOS:	

6.1. Incompatibilidades	En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.
6.2. Tiempo de vida útil	24 meses.
6.3. Precauciones de almacenamiento	Debe ser almacenado en un lugar fresco y seco, a una temperatura controlada entre 15° - 30°C, protegidos de la luz UV y humedad. Mantener fuera del alcance de los niños ya animales domésticos.
6.4. Naturaleza y presentación del envase	Frasco de vidrio por 20 mL, 50 mL y 100 mL.
6.5. Precauciones especiales para la eliminación del producto no utilizado o productos de desecho	Cualquier producto veterinario no utilizado o material desechado procedente del producto debe ser destruido de acuerdo con las normativas locales de manejo de residuos.
7. Reg. SENASA N°:	F.106.042.N.00002

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.