

## **1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Utrolekten® N ad us. vet., compresse intrauterine per mucche e capre

## **2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

1 compressa intrauterina contiene:

### **Principio attivo:**

Tetracyclini hydrochloridum 1.0 g

### **Eccipienti:**

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICA**

Comprese intrauterine

Comprese gialle, biconvesse a forma di bastone con estremità arrotondate

## **4. INFORMAZIONI CLINICHE**

### **4.1 Specie di destinazione**

Mucche e capre

### **4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione**

Mucche e capre

Profilassi e terapia:

Malattie puerperali

Retentio secundinarum

Nascite gravi

Embriotomia

Sectio cesareo

Lesioni ostetriche

### **4.3 Controindicazioni**

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

### **4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Nessuna.

#### **4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

##### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non pertinente.

##### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Non pertinente.

#### **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Nessuna informazione.

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

La sicurezza del medicinale veterinario durante l'allattamento non è stata stabilita.

#### **4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Dati non disponibili.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Profilassi: 1 compressa intrauterina

Terapia: 2 – 3 compresse intrauterine

#### **4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario**

Nessuna informazione.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Latte: 3 giorni

Carne e visceri: 6 giorni

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: Antibiotici per uso intrauterino

Codice ATCvet: QG51AA02

### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Le compresse uterine Utroletten N contengono l'antibiotico ad ampio spettro tetraciclina come cloridrato. Ciò garantisce un'elevata solubilità in acqua superiore alle altre tetracicline. Questo assicura una buona distribuzione nella secrezione uterina, permettendo il pieno sviluppo dell'alta intensità d'azione. Il campo d'azione comprende cocci e batteri Gram-positivi e Gram-negativi, anaerobi (clostridi), leptospire, rickettsia e clamidia.

### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Nessuna informazione.

### **5.3 Proprietà ambientali**

Nessuna informazione.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Cellulosum microcrystallinum

Magnesii stearas

Lactosum monohydricum

### **6.2 Incompatibilità principali**

Non pertinente.

### **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni

### **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura ambiente (15°C – 25°C)

### **6.5 Natura e composizione del confezionamento primario**

Contenitore per compresse con 10 scomparti in plastica (1x10 compresse)

Contenitore per compresse in cartone ondulato (4x125 compresse)

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

**7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Berna

Telefono: 031 818 56 56

E-mail: info.switzerland@vetoquinol.com

**8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Swissmedic 38533 029 Utroletten 10 compresse

Swissmedic 38533 037 Utroletten 500 compresse

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 14.02.1975

Data dell'ultimo rinnovo: 02.05.2019

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

20.12.2019

**DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente.