

# TOCOSELENIT ad us. vet.

## Soluzione iniettabile

### Natrii selenis, $\alpha$ -Tocopheroli acetat

#### Foglietto illustrativo

#### Informazione per i detentori di animali

Informazione professionale per il personale medico vedi [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

#### 1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

Titolare dell'omologazione e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

#### 2. Denominazione del medicamento veterinario

Tocosenit ad us. vet., soluzione iniettabile

#### 3. Principi attivi ed altri ingredienti

1 ml di soluzione iniettabile contiene:

##### Principi attivi:

Selenito di sodio 1 mg

*all-rac*- $\alpha$ -tocoferil acetato (vitamina E acetato) 25 mg

##### Eccipienti:

Alcool benzilico (E1519) 20 mg

Soluzione acquosa iniettabile

Liquido incolore, leggermente opaco e inodore

#### 4. Indicazioni

Soluzione acquosa iniettabile con selenio e vitamina E per animali da allevamento e da compagnia. Terapia e profilassi in caso di carenza di selenio e vitamina E, come nel caso di:

- Malattia del muscolo bianco in puledri, bovini, vitelli, agnelli, capretti e altre specie animali
- Malattia del cuore a forma di mora nei suini
- Il trattamento con una soluzione di selenio e vitamina E è promettente solo nelle prime fasi della malattia o per la profilassi.

#### 5. Controindicazioni

Non somministrare per via endovenosa

#### 6. Effetti collaterali

In casi molto rari sono state descritte reazioni d'ipersensibilità.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne il medico veterinario.

#### 7. Specie di destinazione

Animali da allevamento e da compagnia

#### 8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

Dosaggio standard per tutte le specie animali: 1 ml/5 kg di peso corporeo (corrisponde a 0.2 mg di selenio di sodio e a 5 mg di vitamina E per kg di peso corporeo). Non deve essere superata la dose massima di 15 ml per animale. Si consiglia la somministrazione sottocutanea, anche intramuscolare.

- Terapia: da due a tre trattamenti con un intervallo di due giorni
- Prevenzione: il trattamento nei primi giorni di vita protegge gli animali giovani per almeno due mesi.

#### 9. Avvertenze per una corretta somministrazione

L'apporto di selenio degli animali dipende dal contenuto di selenio del suolo e dall'alimentazione di base.

Poiché il selenio attraversa la placenta ed è escreto nel latte, è opportuno trattare le madri nell'ultimo terzo della gravidanza in modo che i feti lo ricevano nell'utero o tramite il latte materno.

#### 10. Tempi di attesa

Nessuno

#### 11. Particolari precauzioni per la conservazione

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore ai 25 °C. Non congelare.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

#### 12. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

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

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

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Il selenio causa intossicazioni a dosi elevate. Il dosaggio indicato non deve quindi essere superato.

#### 13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

#### 14. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

10.02.2021

#### 15. Altre informazioni

Flaconcino multidose da 50 ml

Flaconcino multidose da 100 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 46'918

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.