

TANDOZIN® ad us. vet.

Soluzione iniettabile per bovini, cavalli e suini Sulfadimidinum natricum, Sulfamethoxypridazinum

it 1. Denominazione del medicamento veterinario

Tandozin ad us. vet., soluzione iniettabile per bovini, cavalli e suini

2. Composizione qualitativa e quantitativa

1 ml di soluzione iniettabile contiene:

Principi attivi:

Sulfadimidinum natricum	100 mg
Sulfamethoxypridazinum	200 mg

Eccipiente:

Natrii disulfis (E 223)	0.5 mg
-------------------------	--------

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

3. Forma farmaceutica

Soluzione per iniezione di colore da giallo a bruno-rossastra

4. Informazioni cliniche

4.1. Specie di destinazione

Bovino, cavallo e suino

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

Soluzione di sulfamidici iniettabile per bovini, cavalli e suini

Terapia e profilassi delle infezioni da germi sensibili ai sulfamidici

Cavallo: influenza, pasteurellosi, polmonite, infezione ombelicale, flemmone

Bovino: bronchite, polmonite, mastite, setticemia emorragica, actinomicosi, difterite del vitello, enterite, patereccio, zoppina, metrite e nefrite da Coli, coccidiosi

Suino: rinite, broncopolmonite, sindrome MMA (mastite metrite agalassia), cistite, pielonefrite, infezioni batteriche degli artigli e delle articolazioni, infezioni delle ferite, setticemia, coccidiosi

4.3. Controindicazioni

Nessuna

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

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

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Non note

4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

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

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

Nessuna conosciuta

4.9. Posologia e via di somministrazione

Cavallo, bovino: 10 ml / 100 kg di peso corporeo i.v.

Suino: 1 ml / 10 kg di peso corporeo i.m.

Ripetere il trattamento dopo 24 ore con metà della dose. Di norma il trattamento ha una durata di tre giorni.

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

Per questo medicinale veterinario non ci sono studi sui sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate con una terapia sintomatica.

4.11. Tempi di attesa

Cavallo, bovino:	Tessuti commestibili:	10 giorni
------------------	-----------------------	-----------

Suino:	Tessuti commestibili:	7 giorni
--------	-----------------------	----------

Bovino:	Latte:	3 giorni
---------	--------	----------

5. Proprietà farmacologiche

Gruppo farmacoterapeutico: agenti antibatterici per uso sistemico, combinazioni di sulfamidici

Codice ATCvet: QJ01EQ30

5.1. Proprietà farmacodinamiche

La sulfadimidina e la sulfametossipiridina bloccano la sintesi batterica dell'acido folico. Lo spettro di azione include un gran numero di patogeni gram-positivi e gram-negativi, nonché alcuni protozoi. Dopo la somministrazione parenterale, nell'organismo si osservano rapidamente concentrazioni elevate delle due sostanze attive.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

Nessun dato

5.3. Proprietà ambientali

Nessun dato

6. Informazioni farmaceutiche

6.1. Elenco degli eccipienti

Natrii hydroxidum

Natrii disulfis (E 223)

Aqua ad iniectionem

6.2. Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3. Periodo di validità

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

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

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente (15 – 25 °C). Proteggere dalla luce.

Tenere i medicinali fuori dalla portata dei bambini.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola con 1 flaconcino in vetro incolore da 100 ml

Scatola con 10 flaconcini in vetro incolore da 100 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicamento 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'omologazione all'immissione in commercio

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

Tel.: 031 980 27 27 | Fax: 031 980 27 28 | info@graeub.com

8. Numeri dell'omologazione all'immissione in commercio

Swissmedic 49'260'017 100 ml

Swissmedic 49'260'018 10 x 100 ml

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

9. Data della prima omologazione/rinnovo dell'omologazione

Data della prima omologazione: 19.12.1991

Data dell'ultimo rinnovo: 23.12.2021

10. Data di revisione del testo

24.03.2022

Divieto di vendita, fornitura e/o impiego

Non pertinente