

EMOREX N BERNA ad us. vet.

Granulato per vitelli, suini, ovini e cani
Neomicina

it Foglietto illustrativo

Informazione per i detentori di animali

Informazione professionale per il personale medico vedi 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. Graeub AG, Rehlagstrasse 83, 3018 Berna

2. Denominazione del medicamento veterinario

Emorex N Berna ad us. vet., granulato per vitelli, suini, ovini e cani

3. Principi attivi ed altri ingredienti

Una bustina da 2.52 g contiene:

Principio attivo:

Neomicina (sotto forma di neomicina solfato) 1400 mg

Granulato da bianco a giallastro

4. Indicazioni

Antibiotico per vitelli, suini, ovini e cani

Profilassi e terapia della gastroenterite batterica in vitelli, suini, ovini e cani, ad esempio l'enterite da *E. coli* dei giovani animali, specialmente la dissenteria di vitelli e suinetti

5. Controindicazioni

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

6. Reazioni avverse

Soprattutto negli animali con mucosa intestinale già danneggiata e dopo una durata della terapia superiore a quella prevista, possono verificarsi disturbi del senso dell'udito e dell'equilibrio, della funzione renale e blocchi neuromuscolari (convulsioni, crisi respiratorie e collasso).

In seguito a somministrazione orale ripetuta sono stati osservati danni gastrointestinali con diarrea.

Sono possibili reazioni allergiche (reazioni cutanee o reazioni sistemiche gravi e pericolose per la vita).

In caso di reazioni allergiche, il farmaco deve essere sospeso immediatamente e l'animale colpito deve essere trattato da un veterinario.

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. Specie di destinazione: Vitello, suino, ovino e cane

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

Profilassi

Ai giovani animali a rischio di diarrea da *E. coli* viene somministrata una bustina ogni 30 – 40 kg di peso corporeo ogni 12 ore per almeno 3 o 4 giorni.

Terapia

Vitelli, suini, ovini e cani: una bustina ogni 30 – 40 kg di peso corporeo ogni 12 ore fino alla guarigione

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Sciogliere il granulato nel latte o nell'acqua o mescolare con il cibo.

Per evitare la sensibilizzazione, evitare il contatto diretto con la pelle. Si raccomanda di indossare guanti protettivi.

10. Tempi di attesa: Tessuti commestibili: 3 giorni

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente (15 – 25 °C). Conservare in luogo asciutto. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore. Conservare fuori dalla portata dei bambini.

12. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

In assenza di miglioramenti dopo un trattamento adeguato, informate il vostro veterinario.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Gli animali malati devono ricevere liquidi a sufficienza.

Gravidanza ed allattamento:

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

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

07.04.2022

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. Altre informazioni: 30 bustine

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria
Swissmedic 53'939

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