

DANILON EQUIDOS NF 1.5 g ad us. vet.

Granulato per cavalli e pony Suxibuzone

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:

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

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Recipharm Parets S.L.U., C/Ramón y Cajal, 2, Parets del Vallés, 08150 Barcelona, Spagna

2. Denominazione del medicamento veterinario

Danilon équidos NF 1.5 g ad us. vet., granulato per cavalli e pony

3. Principi attivi ed altri ingredienti

Ogni bustina da 3 g di granuli contiene:

Principio attivo:

Suxibuzone 1.5 g

Eccipiente:

Tartrazina (E 102) 0.37 mg

4. Indicazioni

Antinfiammatorio non steroideo, analgesico e antipiretico per cavalli e pony

Per il trattamento del dolore e dell'infiammazione nelle malattie del sistema muscolo-scheletrico (ad esempio contusioni, infiammazioni articolari, infiammazioni muscolari, tendiniti, tendosinoviti, borsiti e laminiti)

5. Controindicazioni

Non utilizzare in presenza di:

- infiammazione gastrica e/o intestinale, ulcera gastrica e/o duodenale
- malattie renali, epatiche o cardiache
- disturbi della coagulazione, emorragie
- disidratazione, ipertensione

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

6. Reazioni avverse

Possono verificarsi effetti collaterali tipici dei farmaci antinfiammatori non steroidei, come irritazione del tratto gastrointestinale o ulcerazione, insufficienza renale, alterazioni ematochimiche e malattie epatiche. In rari casi, possono verificarsi reazioni allergiche.

I pony reagiscono con una sensibilità maggiore rispetto ai cavalli.

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

Cavallo e pony

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

Somministrare per via orale attraverso il foraggio concentrato

Cavallo

1° e 2° giorno: 2 volte al giorno 2 bustine / 480 kg (12.5 mg di suxibuzone / kg di peso corporeo al giorno)

3° - 5° giorno: 2 volte al giorno 1 bustina / 480 kg (6.25 mg di suxibuzone / kg di peso corporeo al giorno)

I giorni successivi: 1 volta al giorno 1 bustina / 480 kg (3.1 mg di suxibuzone / kg di peso corporeo al giorno) oppure 1 bustina / 480 kg di peso corporeo a giorni alterni

La dose dovrebbe essere ridotta alla quantità più bassa possibile richiesta per una azione sufficiente.

Pony

I pony dovrebbero ricevere solo metà della dose raccomandata per i cavalli.

1° e 2° giorno: 1 volta al giorno 1 bustina / 240 kg (6.25 mg di suxibuzone / kg di peso corporeo al giorno)

4° e 6° giorno: 1 bustina ogni 2 giorni / 240 kg (3.1 mg di suxibuzone / kg di peso corporeo al giorno)

La dose dovrebbe essere ridotta alla quantità più bassa possibile richiesta per una azione sufficiente.

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Il fieno, come parte della dieta, può ritardare l'assorbimento del suxibuzone e quindi l'inizio dell'effetto clinico. È consigliabile non somministrare fieno immediatamente prima e durante la somministrazione di Danilon équidos NF.

10. Tempi di attesa

Non utilizzare per cavalli e pony destinati alla produzione di derrate alimentari.

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

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

12. Avvertenze speciali

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Si raccomanda particolare cautela nel trattamento di:

- animali molto giovani (meno di 12 settimane) con possibilità di sviluppo incompleto della funzione epatica e renale
- animali più anziani, in cui queste funzioni possono essere limitate

- pony

In questi casi il dosaggio deve essere esatto ed è necessaria una sorveglianza regolare degli animali. Durante il trattamento deve essere disponibile acqua a volontà e, in caso di trattamento prolungato, è necessario controllare regolarmente lo stato del sangue. Se dopo 2 giorni non si osserva ancora alcuna azione, il trattamento deve essere interrotto ed è necessario verificare la diagnosi.

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

Lavarsi le mani dopo aver somministrato il prodotto. Garantire un sufficiente apporto di aria fresca. Evitare di inalare la polvere quando la busta viene aperta e mescolata con il cibo. In caso di contatto con gli occhi, sciacquare immediatamente a fondo con acqua corrente. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. La tartrazina può causare reazioni allergiche. Le persone con nota ipersensibilità al suxibuzone, tartrazina o altro eccipiente devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Gravidanza ed allattamento:

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

Per questa ragione, l'utilizzo in questo periodo non è consigliato.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

La somministrazione concomitante di altri antinfiammatori non steroidei aumenta il rischio di reazioni avverse. Non somministrare contemporaneamente ad altri farmaci antinfiammatori non steroidei, glucocorticoidi, diuretici e anticoagulanti.

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

In caso di sovradosaggio prolungato, si possono osservare i seguenti sintomi:

- perdita di appetito, calo ponderale
- disturbi gastrointestinali
- emorragie
- ridotto tenore di proteine nel plasma sanguigno e accumulo di liquidi nell'addome, con possibile collasso circolatorio
- insufficienza renale
- reazioni allergiche

Qualora dovessero verificarsi questi sintomi, il trattamento deve essere interrotto ed il veterinario informato.

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

27.04.2021

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

15. Altre informazioni

Scatola con 18 bustine da 3 g

Scatola con 60 bustine da 3 g

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 68'044

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