1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Inorgan ad us. vet., polvere per bovini, ovini e suini

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Principi attivi:

100 g di polvere contengono:

Aluminii subsalicylas 23 g

Sulfaguanidinum 6 g

Eccipienti:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Polvere fine grigio-beige per somministrazione orale

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, ovini e suini

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

Gastroenterite idiopatica e sintomatica con diarrea di origine batterica o non specifica; anche in caso di diarrea di origine tossica o sconosciuta.

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

Non pertinente.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Non note.

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

Dati non disponibili.

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

I farmaci ad azione sistemica somministrati per via orale non devono essere somministrati contemporaneamente a Inorgan. A causa della componente assorbente (Bolus alba) contenuta in Inorgan, una biodisponibilità temporaneamente ridotta non è esclusa in questi casi.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Bovini 100 g (½ sachetto al giorno)

Vitelli 50 - 75 g al giorno

Suini, pecore 50 g al giorno

Suinetti, agnelli 15 - 20 g (6 - 8 misurini) al giorno

1 misurino raso contiente 2,5 g

Somministrare quotidianamente con il mangime o con un liquido (brodo).

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

Dati non disponibili.

4.11 Tempo(i) di attesa

Carne e visceri: 12 ore

Latte: 0 giorni

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Antidiarroico polivalente, antinfettivo intestinale, sulfonamidi

Codice ATCvet: QA07AB03

5.1 Proprietà farmacodinamiche

L'inorgan è un antidiarroico polivalente grazie alla sua azione antibatterica e astringente. La gastroenterite batterica è combattuta dalla sulfaguanidina. L'alluminio salicilato, che è un astringente, ha un effetto antiflogistico e di limitazione della secrezione sulla mucosa intestinale. L'azione astringente ostacola il passaggio dei batteri dall'intestino al sangue. Contro le intossicazioni dell'intestino Inorgan contiene Bolus alba. Questo asorbente si mescola al contenuto intestinale e lega le tossine per renderle innocue.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Inorgan è un antidiarroico concepito per un'azione principalmente locale a livello del tratto gastrointestinale. Il salicilato viene ampiamente dissociato nell'intestino e convertito in un gel di idrossido di alluminio non assorbibile. La sulfaguanidina è una sulfamidica di difficile assorbimento. Esercita quindi il suo effetto principalmente nel tratto gastrointestinale. Una piccola parte della dose applicata viene assorbita, motivo per cui è stato fissato un termine di attesa per Inorgan.

5.3 Proprietà ambientali

Dati non disponibili.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Tanninum

Kaolinum ponderosum

Saponinum

Silica colloidalis anhydrica (Aerosil)

6.2 Incompatibilità principali

I farmaci ad azione sistemica somministrati per via orale non devono essere somministrati contemporaneamente a Inorgan. A causa della componente assorbente (Bolus alba) di Inorgan, una biodisponibilità temporaneamente ridotta non è esclusa in questi casi.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 4 anni

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente $(15^{\circ}C - 25^{\circ}C)$

Tenere i medicinali fuori dalla portata dei bambini.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola con sacchetto di plastica PET-LDPE con 200 g

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

+41 (0)31 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

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

Swissmedic 35'932 038 200 g Pulver

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 03.03.1972

Data dell'ultimo rinnovo: 13.10.2020

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

23.12.2020

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.