### INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito www.tierarzneimittel.ch

### **FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

Bisolvon® ad us. vet., polvere da somministrare a bovini, suini, cani e gatti

# 1 NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI.

Titolare dell'omologazione:

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60B, 4057 Basilea Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Klocke Pharma-Service GmbH, Strassburger Straße 77, D-77767 Appenweier

## 2 DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Bisolvon® ad us. vet., polvere da somministrare a bovini, suini, cani e gatti

# 3 PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 g di polvere contiene:

## Principi attivi:

Bromexina cloridrato 10 mg.

Polvere da somministrare nel mangime.

Polvere cristallina bianca.

# 4 INDICAZIONE(I)

*Bovino:* Bronchite acuta e cronica, polmonite acuta, complicanze dopo l'infestazione da vermi polmonari.

Manifestazioni infiammatorie e ostruzione meccanica della respirazione a seguito dell'aspirazione del liquido amniotico nei vitelli. Influenza dei vitelli, influenza del commercio (spesso non risolvibile con i soli antibiotici).

Maiale: Polmonite acuta e cronica, influenza suina.

Cane: Polmonite acuta e cronica, tosse secca fastidiosa, cimurro (una malattia virale nei cani).

Gatti: Polmonite acuta e cronica. In casi acuti di febbre, associati alla somministrazione di antibiotici e/o sulfamidici.

### 5 CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in caso di edema polmonare (accumulo di liquido nei polmoni).

Non utilizzare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo o a un eccipiente.

## 6 EFFETTI COLLATERALI

Non noti.

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 o il farmacista.

## 7 SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, maiali, cani e gatti.

# 8 POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Polvere da somministrare con il mangime.

1 misurino contiene circa 5 g di polvere.

Bovino: 2 - 3 misurini al giorno

Vitello: ½ - 1 misurino al giorno

Maiale: ½ - 1 misurino al giorno

Maialini di ogni cucciolata: 1 misurino al giorno

Cane: 0,5 - 2,0 g al giorno

Gatto: 0,25 - 0,5 g al giorno

Per il trattamento di gruppo di suini e vitelli, tutti gli animali ricevono 1 g di Bisolvon polvere/25 kg di peso corporeo al giorno per 7 giorni al momento della comparsa dei primi sintomi della tosse.

## 9 AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

La polvere è pensata come proseguo del trattamento tramite iniezione. È molto gustosa e si assorbe facilmente quando viene sparpagliata su una piccola quantità di cibo inumidito, sciolta nell'abbeveratorio o somministrata insieme al mangime. Nei suini, la polvere viene cosparsa sul mangime umido. Nei vitelli, il Bisolvon polvere viene mescolato nell'abbeveratoio.

# 10 TEMPO(I) DI ATTESA

Maiale:

Tessuti commestibili: 0 giorni

Bovino:

Tessuti commestibili: 3 giorni

Non utilizzare su animali il cui latte viene immesso in commercio.

## 11 PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo asciutto, a temperatura ambiente (15°C – 25°C).

Conservare nel contenitore originale.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 30 giorni.

Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza indicata sul contenitore con la dicitura EXP.

# 12 AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Nessuna

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Nessuna

<u>Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali:</u>

I soggetti con ipersensibilità nota alla bromexina dovrebbero evitare il contatto con il medicinale veterinario.

Evitare il contatto con la pelle e gli occhi. In caso di contatto accidentale con gli occhi, sciacquare l'occhio interessato con abbondante acqua corrente pulita.

Lavarsi le mani e la pelle esposta dopo la somministrazione del medicinale veterinario.

## Gravidanza e allattamento:

Gli studi condotti su animali di laboratorio non hanno evidenziato effetti teratogeni.

Non sono state rilevate influenze sulla fertilità e l'allattamento.

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

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

# 13 PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO

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

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

# 14 DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

22.09.2021

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su <u>www.swissmedic.ch</u> e <u>www.tierarzneimittel.ch</u>.

## 15 ALTRE INFORMAZIONI

Barattolo di polietilene da 1 kg di polvere. Il barattolo contiene un misurino che contiene circa 5 g di polvere.

Categoria di dispensazione D: Dispensazione senza prescrizione previa consulenza specialistica Swissmedic 55690

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