1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Pyrogenium compositum ad us. vet., soluzione

Medicamento omeopatico

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Principi attivi:

10 g (10,2 ml) contenuti nella soluzione

Pyrogenium-Nosode (HAB) D15 3,3 g

Lachesis (HAB) D8 (HAB 5 a) 3,3 g

Argentum metallicum (HAB) D30 3,3 g

Eccipienti:

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione chiara, incolore

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, equini, suini, ovini, caprini, cani, gatti

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

Medicamento omeopatico per iniezione sottocutanea e somministrazione orale per animali da compagnia e da reddito

Secondo la concezione che sta alla base dei medicamenti omeopatici per i singoli rimedi, Pyrogenium compositum ad us. vet può essere utilizzato su prescrizione medica del veterinario per stimolare l'autoguarigione.

Pyrogenium: in caso di stati settici con febbre, tremori, irrequietezza e secrezioni dall'odore sgradevole e di putrefazione. Brividi in caso di febbre in aumento. Febbre alta con polso lento o febbre molto alta con polso accelerato. Il calore aiuta. Per il resto simile a Lachesis.

Lachesis: decorso acuto della malattia con disturbi generali gravi (apatia, inappetenza), febbre alta, decorso setticemico, mucose pallide o cianotiche, disturbi del sistema cardiocircolatorio come palpitazioni e stenocardia.

Le infiammazioni sono di colore rosso scuro, tendono a trasformarsi in sepsi, necrosi e cancrena. Sintomi di soffocamento, dispnea, tosse affannosa costante con muco denso. Disturbi a livello centrale come convulsioni, paresi e sintomi meningitici. Tendenza a trombosi ed embolie. Sensibilità

al contatto. Eccitazione. Diminuzione della produzione di latte nei bovini prima dell'insorgenza dei sintomi della malattia. In prevalenza interessa la parte sinistra del corpo (ad es. linfadeniti e tonsilliti sono più forti a sinistra che a destra nei piccoli animali). Peggioramento in caso di clima umido e riposo. Peggioramento al mattino. Miglioramento con il movimento.

Argentum metallicum: stati febbrili gravi e malattie infiammatorie acute. Diarrea, flatulenza. Irritazioni croniche e dolorose delle mucose. Raucedine con tosse stizzosa. Rigetto di muco. Nefrite con ematuria e albuminuria, irrequietezza, tremore diffuso, disturbi della coordinazione. Peggioramento in ambienti caldi.

Secondo la concezione che sta alla base di questi medicamenti, sono adatti ad esempio in caso di laringiti, bronchiti, polmoniti, diarree, mastiti, malattie puerperali ed endometriti, flemmoni, paterecci e infezioni di ferite nei bovini, equini, caprini, ovini, suini, cani e gatti.

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:

Per le malattie seguenti Pyrogenium compositum ad us. vet. può essere utilizzato solo come trattamento di sostegno: malattie che necessitano di un trattamento chirurgico, come ad esempio ascessi, piometra, ulcere interungueali profonde flemmonose.

L'utilizzo del medicamento non sostituisce altri medicamenti e misure adeguati al grado di gravità della malattia. Nel caso dei sintomi seguenti, è consigliabile modificare il piano terapeutico perché può trattarsi di una malattia che necessita di un trattamento antibiotico (topico) o chirurgico: ipertrofia linfonodale manifesta, suppurazioni estese e persistenti, condizioni febbrili pericolose e febbre che dura oltre 3 giorni, segni evidenti di infiammazione come arrossamento, zone calde, gonfiore, dolore e disturbi funzionali, grave peggioramento delle condizioni generali, disturbi non chiari, ricorrenti o nuovi.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nota: durante il trattamento con un medicamento omeopatico, le condizioni attuali possono peggiorare temporaneamente (peggioramento iniziale).

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

Anche i medicamenti omeopatici devono essere assunti durante la gravidanza e l'allattamento dopo aver consultato il medico veterinario.

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

Nessuna conosciuta.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Iniezione sottocutanea		Somministrazione orale con il	
		cibo o l'acqua	
Bovini	10 ml s.c.	Bovini	2,0 ml p.o.
Vitelli	5 ml s.c	Vitelli	1,0 ml p.o.
Equini	10 ml s.c	Equini	2,0 ml p.o.
Puledri	5 ml s.c	Puledri	1,0 ml p.o.
Suini	5 ml s.c	Suini	1,0 ml p.o.
Suinetti	1 ml s.c	Suinetti	0,5 ml p.o.
Ovini	5 ml s.c	Ovini	1,0 ml p.o.
Agnelli	2 ml s.c	Agnelli	0,5 ml p.o.
Caprini	5 ml s.c	Caprini	1,0 ml p.o.
Cani	1 ml s.c	Cani	0,5 ml p.o.
Gatti	1 ml s.c	Gatti	0,5 ml p.o.

L'iniezione viene effettuata 1x (3x per i casi acuti) al giorno, mentre la somministrazione per via orale, meglio se con l'uso di pane, 2x (4x per i casi acuti) al giorno.

Ripetere la dose solo dopo il miglioramento a distanza di 1-2 giorni (iniezione 1x al giorno, somministrazione per via orale 2x al giorno)! In totale il medicamento non deve essere utilizzato oltre i 5-7 giorni.

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

Per questo medicamento veterinario non ci sono studi sui sovradosaggi.

4.11 Tempo(i) di attesa

Carne e visceri, latte: nessuno

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: medicamento omeopatico per uso veterinario

Codice ATCvet: QV03

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Nessun dato

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Nessun dato

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Cloruro di sodio

Etanolo 20% (m/m)

6.2 Incompatibilità principali

Non note.

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

Non conservare a temperatura superiore a 30°C.

Tenere i medicinali fuori dalla portata dei bambini.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola pieghevole con un flacone di vetro ambrato da 100 ml, vetro tipo I; tappo: gomma bromobutilica con ghiera in alluminio

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

WALA Schweiz AG Bärenplatz 2 3011 Berna

Distribuzione tramite:

ufamed AG, 6210 Sursee

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

Swissmedic 57805 001 100 ml

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria.

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione in Svizzera: 29.06.2007

Data dell'ultimo rinnovo: 13.08.2021

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

16.12.2021

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.