

1. Denominazione del medicamento veterinario

Enteran ad us. vet., polvere per suini, suinetti, vitelli e agnelli

2. Composizione qualitativa e quantitativa

1 g di polvere contiene:

Principi attivi:

Neomycinum (ut Neomycini sulfas)	30 mg
Phthalylsulfathiazolum	250 mg
Tanninum albuminatum	20 mg

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

3. Forma farmaceutica

Polvere brunastra per la preparazione di una sospensione orale

4. Informazioni cliniche**4.1. Specie di destinazione**

Suini, suinetti, vitelli e agnelli

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le species di destinazione

Antibiotico in polvere per suini, suinetti, vitelli e agnelli

Diarrea nei suini, suinetti, vitelli e agnelli

4.3. Controindicazioni

Non usare in casi di nota ipersensibilità a un principio attivo o all'eccipiente.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'uso del medicinale veterinario deve essere accompagnato da una prova di sensibilità (campionamento prima del primo utilizzo) e, se necessario, adattato in base al risultato della prova di sensibilità. L'uso improprio del medicinale veterinario può favorire resistenza batterica ai principi attivi. Durante il trattamento, assicurarsi che l'animale riceva un adeguato apporto idrico.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiegoPrecauzioni speciali per l'impiego negli animali

La neomicina ha un ambito terapeutico ristretto; pertanto, per evitare il sovradosaggio, è necessario prestare molta attenzione al dosaggio raccomandato.

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

Durante la miscelazione e la manipolazione del medicinale veterinario evitare il contatto diretto con la pelle e le mucose.

Durante la miscelazione, è necessario indossare dispositivi di protezione costituiti da indumenti protettivi, guanti, maschere facciali e occhiali.

Non mangiare, bere né fumare durante l'applicazione.

In caso di reazione di ipersensibilità dopo il contatto con il medicinale veterinario (ad es. arrossamento della pelle), consultare un medico. In caso di gravi reazioni di ipersensibilità (ad es. gonfiore del viso, gonfiore degli occhi o gonfiore delle labbra), consultare immediatamente un medico.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuno conosciuto

Notificare l'insorgenza di effetti collaterali a l'indirizzo vetvigilance@swissmedic.ch.

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

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

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

La neomicina riduce l'assorbimento orale delle penicilline.

4.9. Posologia e via di somministrazione

Per la preparazione di una sospensione orale

Suini, vitelli:

1° giorno:	2 bustine o 2 misurini
2° giorno + 3° giorno:	1 bustina o 1 misurino

Suinetti, agnelli:

1° giorno: ½ bustina o ½ misurino

2° giorno + 3° giorno: ¼ bustina o ¼ misurino

1 misurino = 10 g di polvere

In un po' di tè o acqua tiepida

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

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

4.11. Tempi di attesa

Tessuti commestibili:

Carni suine, suinetti e agnelli, esclusi i reni: 3 giorni

Vitelli, esclusi i reni: 5 giorni

Reni:

Vitelli, suini, suinetto e agnelli: 7 giorni

5. Proprietà farmacologiche

Gruppo farmacoterapeutico: antinfettivi intestinali, antibiotici, combinazioni di neomicina

Codice ATCvet: QA07AA51

5.1. Proprietà farmacodinamiche

La neomicina ha un ampio spettro antibiotico ed è efficace contro i germi sia gram-negativi sia grampositivi.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

La neomicina viene difficilmente riassorbita e l'effetto rimane limitato al tratto gastrointestinale.

5.3. Proprietà ambientali

Nessun dato

6. Informazioni farmaceutiche

6.1. Elenco degli eccipienti

Kaolinum ponderosum

6.2. Incompatibilità principali

Non pertinente

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicamento veterinario confezionato per la vendita: 5 anni

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

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

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Astuccio con 10 bustine di carta plastificata da 10 g

Barattolo di plastica da 500 g con misurino

Secchio di plastica da 5 kg con misurino

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei materiali di rifiuti derivanti dal suo utilizzo

I medicamenti veterinari non utilizzati e i rifiuti derivati da tali medicamenti veterinari devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. Titolare dell'omologazione

Dr. E. Graeub AG

Rehhagstrasse 83

3018 Berna

Tel.: 031 980 27 27

Fax: 031 980 27 28

info@graeub.com

8. Numero/i di omologazione

Swissmedic 27'435'025 10 x 10 bustine

Swissmedic 27'435'033 500 g

Swissmedic 27'435'068 5 kg

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

9. Data della prima omologazione/del rinnovo dell'omologazione

Data della prima omologazione: 20.08.1963

Data dell'ultimo rinnovo: 16.05.2023

10. Stato dell'informazione

20.12.2023

Divieto di vendita, dispensazione e/o utilizzazione

Non pertinente