

**1. Denominazione del medicinale veterinario**

Benamin Expectorans mit Codein ad us. vet., sciroppo per cavalli e cani

**2. Composizione qualitativa e quantitativa**

1 ml di sciroppo contiene:

**Principi attivi:**

Difenidramina cloridrato	2.67 mg
Codeina fosfato emiidrato	2.19 mg
Cloruro d'ammonio	26 mg
Levomentolo	0.22 mg

**Eccipiente:**

Acido citrico monoidrato 2.16 mg  
Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

**3. Forma farmaceutica**

Sciroppo trasparente, rosso scuro, con profumo di lampone e leggermente mentolato, per somministrazione orale

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

Cavallo e cane

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

Sciroppo contro la tosse per cavalli e cani

Per il trattamento sintomatico in presenza di tosse irritante, broncospasmi (asma), laringite, faringite e tracheite

**4.3. Controindicazioni**

Malattie cardiovascolari

**4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Nessuna

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

A causa della codeina contenuta, negli animali con insufficienza respiratoria o grave insufficienza renale, Benamin deve essere impiegato con cautela. Esercitare cautela anche in presenza di ipotiroidismo e iposurrenalismo.

La codeina quale farmaco sedativo della tosse deve essere utilizzata con cautela e non è consigliata in presenza di tosse produttiva.

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

Non pertinente

**4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Possono verificarsi depressione del SNC, ipotensione e capogiri.

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

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

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

Fare attenzione al potenziamento dell'effetto sedativo sul sistema nervoso centrale in caso di somministrazione di narcotici e sedativi.

**4.9. Posologia e via di somministrazione**

*Cavallo:* 15 – 30 ml 2 volte al giorno

*Cane:* 2.5 – 5 ml ogni 2 – 3 ore

Misurino accluso

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

A causa della codeina presente, in caso di sovradosaggio possono comparire sintomi di tossicità. Possono manifestarsi nausea, vomito, defecazione e urinazione, salivazione, broncospasmi e stipsi.

**4.11. Tempi di attesa**

Non utilizzare per equidi destinati alla produzione di derrate alimentari.

## **5. Proprietà farmacologiche**

Gruppo farmacoterapeutico: antistaminici per uso sistemico

Codice ATCvet: QR06AA52

### **5.1. Proprietà farmacodinamiche**

Il fosfato di codeina ha un effetto calmante sul centro responsabile della tosse e sostiene gli effetti antiallergici, broncospasmodolitici e broncodilatatori, nonché l'effetto sedativo delle altre sostanze nella composizione del prodotto sul sistema nervoso centrale. Benamin Expectorans mit Codein liquefa la secrezione bronchiale tenace, facilita l'espettorazione e combatte la congestione bronchiale e il gonfiore delle mucose bronchiali e nasali. La presenza della codeina attenua in poco tempo gli attacchi di tosse e l'animale si calma rapidamente. Grazie a questo, la durata della malattia viene considerevolmente ridotta.

### **5.2. Informazioni farmacocinetiche**

Nessuna informazione

### **5.3. Proprietà ambientali**

Nessuna informazione

## **6. Informazioni farmaceutiche**

### **6.1. Elenco degli eccipienti**

Sodio citrato

Acido citrico monoidrato

Glicerolo 85%

Etanolo 96%

Caramello (E150a)

Aroma di lampone

Saccarina sodica

Rosso cocciniglia A (E124)

Sciroppo di glucosio

Saccarosio

Acqua depurata

### **6.2. Incompatibilità principali**

Non note

### **6.3. Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni

### **6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Proteggere dalla luce.

### **6.5. Natura e composizione del confezionamento primario**

Flacone in vetro con contenuto di 100 ml con tappo a vite e misurino in scatola

Flacone in PET con contenuto di 500 ml con tappo a vite e misurino in scatola

### **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**

Dr. E. Graeub AG

Rehhagstrasse 83

3018 Berna

Tel.: 031 / 980 27 27

Fax: 031 / 980 27 28

info@graeub.com

## **8. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

Swissmedic 40'521'011 100 ml

Swissmedic 40'521'038 500 ml

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

## **9. Data della prima autorizzazione/rinnovo dell'autorizzazione**

Data della prima autorizzazione: 14.08.1980

Data dell'ultimo rinnovo: 03.07.2020

**10. Data di revisione del testo**  
22.07.2020

**Divieto di vendita, fornitura e/o impiego**  
Non pertinente