

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 medicinale 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

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

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 medicinale 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 medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali 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 medicinale veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

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.