

INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

OrbeSeal® ad us. vet., sospensione in iniettori per bovini

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

Titolare dell'omologazione:

Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Haupt Pharma Latina S.r.l, SS 156 Km Monti Lepini 47,600, 04100 Borgo San Michele (Latina), Italia
e

Cross Vetpharm Group Limited, Broomhill Road, Tallaght, Dublin 24, Irlanda

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

OrbeSeal® ad us. vet., sospensione in iniettori per bovini

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

1 iniettore con 4 g di sospensione contiene:

Principio attivo:

Subnitrate di Bismuto 2.6 g

Forma farmaceutica: sospensione da applicare nella mammella.

Sospensione bianco-grigiastra, oleosa, cremosa.

4. INDICAZIONE(I)

Prodotto protettivo per la mammella, privo di antibiotici, per il periodo dell'asciutta nei bovini (bovine da latte).

- Per la prevenzione e la riduzione delle nuove infezioni mammarie durante il periodo dell'asciutta in bovine non affette da infezione mammaria batterica.

- Nelle bovine con infiammazione accertata della mammella con scarsi segni clinici di malattia (mastite subclinica), OrbeSeal® può essere utilizzato per ridurre le infezioni mammarie, in associazione con un prodotto protettivo per la mammella contenente antibiotici, sotto la supervisione della veterinaria/del veterinario.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare durante l'allattamento (cfr. anche paragrafo 12). OrbeSeal® non deve essere utilizzato da solo in bovine con infiammazione accertata della mammella con scarsi segni clinici di malattia, cioè con test CMT positivo ++ / +++ e/o riscontro dei patogeni all'esame batteriologico del latte o infiammazione mammaria (mastite) acuta al momento della messa in asciutta. Non usare in casi di ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

6. EFFETTI COLLATERALI

Molto raramente, in seguito all'uso di questo farmaco veterinario è stata riferita un'infiammazione mammaria (mastite) acuta, prevalentemente dovuta a una tecnica di somministrazione errata e a scarsa igiene. Per l'importanza di una tecnica sterile si rimanda ai paragrafi 8 e 12.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il farmaco non abbia avuto effetto, si prega di informarne la veterinaria/il veterinario o la /il farmacista.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini (bovine da latte al momento della messa in asciutta)

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

Solo per applicazione nel capezzolo.

Per quali animali si può usare OrbeSeal®:

OrbeSeal® da solo:

Nelle bovine non affette da infiammazione della mammella con scarsi segni clinici di malattia (mastite subclinica), in base ai criteri di valutazione riportati qui di seguito, OrbeSeal® può essere utilizzato da solo al momento della messa in asciutta. La selezione delle bovine da trattare va effettuata in base ai seguenti criteri di valutazione: test diagnostici per l'infiammazione della mammella con scarsi segni clinici di malattia (mastite subclinica; ad es. test CMT inferiore a 200'000 cellule/ml) e/o esame batteriologico del latte e comparsa di infiammazioni della mammella e conteggi cellulari individuali nel precedente periodo di allattamento (cfr. rubrica 5).

OrbeSeal® in associazione con prodotti protettivi per la mammella contenenti antibiotici per la terapia durante il periodo dell'asciutta:

Le bovine con diagnosi di infezione batterica della mammella con scarsi segni clinici di malattia (mastite subclinica) devono essere trattate con antibiotici prima della messa in asciutta oppure ricevere una protezione antibiotica in aggiunta a OrbeSeal® al momento della messa in asciutta. In questo caso, somministrare dapprima la protezione antibiotica in ogni quadrante (osservare la posologia/l'impiego del relativo prodotto). Successivamente, dopo aver nuovamente disinfettato la parte terminale dei capezzoli, somministrare OrbeSeal® in ogni quadrante. Non massaggiare i capezzoli o la mammella dopo la somministrazione di OrbeSeal®!

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Solo per applicazione nel capezzolo.

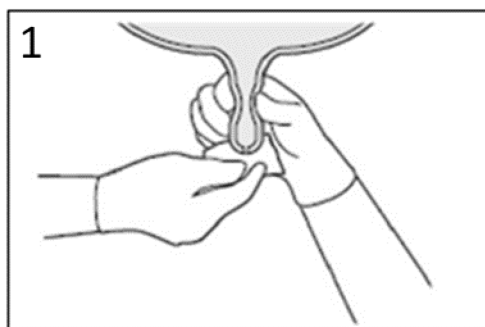
In caso di condizioni climatiche fredde, portare il farmaco veterinario a temperatura ambiente in ambiente caldo (non in acqua) per facilitare la somministrazione. Somministrare il contenuto di un iniettore immediatamente dopo l'ultima mungitura (al momento della messa in asciutta) in ogni capezzolo (cfr. «Impiego»).

Non massaggiare i capezzoli o la mammella dopo la somministrazione di OrbeSeal®!

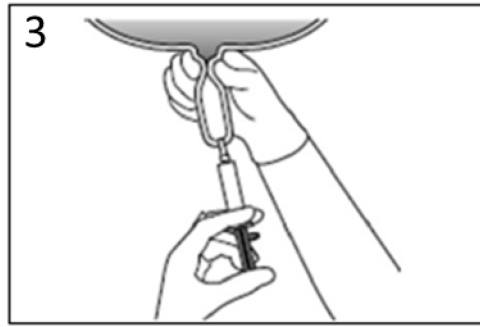
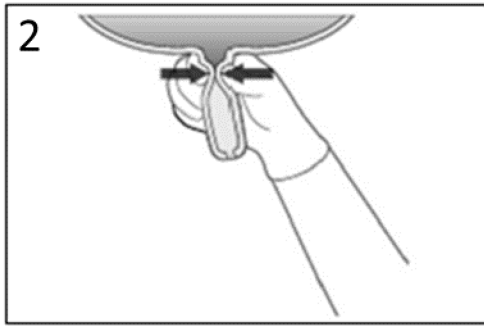
Impiego:

Per evitare infezioni dei capezzoli e della mammella durante l'uso del farmaco veterinario, è necessario procedere con la massima cura e osservare la massima igiene. È fondamentale osservare norme d'igiene rigorose, poiché il farmaco veterinario non possiede attività antimicrobica. La mancata osservanza delle seguenti istruzioni può portare a infiammazioni della mammella di grave entità.

1. Per ridurre il rischio di contaminazione, l'iniettore deve essere mantenuto pulito e NON deve essere immerso in acqua. Utilizzare guanti monouso nuovi per ogni bovina da trattare.
2. Prima dell'inizio del trattamento, accertarsi che i capezzoli e la mammella siano puliti e asciutti. Se i capezzoli sono sporchi, pulirli utilizzando esclusivamente una salvietta inumidita usa e getta e asciugarli accuratamente. Immergere i capezzoli in un prodotto per «dipping», attendere 30 secondi e asciugare accuratamente ciascun capezzolo con una salvietta monouso nuova. Mungere un getto di latte ed eliminarlo.
3. Disinfettare la parte terminale dei capezzoli con le salviette disinfettanti fornite nella confezione (figura 1). Utilizzare una salvietta nuova per ogni capezzolo. Dopo l'uso, la salvietta non deve presentare tracce evidenti di sporco o residui fecali. Disinfettare innanzitutto i capezzoli più distanti dall'operatore, per evitare di contaminare i capezzoli già puliti.



4. Disinfettarsi le mani o cambiare nuovamente i guanti.
5. Rimuovere il cappuccio dell'iniettore. Prestare attenzione a non toccare il beccuccio dell'iniettore.
6. Tener ferma la base del capezzolo tra le dita alla giunzione con la mammella, per non iniettare il contenuto dell'iniettore nella mammella (figura 2). Piegare leggermente il capezzolo ad angolo. Applicare il contenuto dell'iniettore nella parte inferiore del capezzolo, al di sotto dell'area che si tiene stretta, evitando di toccare e contaminare la parte terminale (figura 3). Per l'applicazione nei capezzoli, utilizzare l'ordine inverso utilizzato per la pulizia, cioè iniziare con il quadrante più vicino all'operatore. **Non massaggiare i capezzoli o la mammella dopo la somministrazione!**



7. Dopo la somministrazione non devono essere instillati altri prodotti nella mammella.

8. Non manipolare ulteriormente i capezzoli con le mani o con altri oggetti dopo il trattamento. Dopo il trattamento è opportuno immergere i capezzoli in soluzione iodata.

9. Evitare che le bovine si corichino nei 30 minuti successivi alla somministrazione del prodotto.

Dopo il parto:

Non utilizzare l'impianto di mungitura per rimuovere il sigillante per capezzoli!

I vitelli neonati devono effettuare la prima poppata solo dopo che il sigillante per capezzoli sia stato rimosso come descritto di seguito. In caso contrario, sussiste il rischio che il sigillante venga spinto verso l'alto nel tessuto mammario durante la poppata.

Per rimuovere efficacemente il sigillante per capezzoli e ridurre al minimo la presenza di residui nel latte e nell'impianto di mungitura, si raccomanda di procedere nel modo seguente:

1. Per rimuovere il sigillante per capezzoli con la mungitura, stringere la base di ogni capezzolo e spremere il contenuto verso il basso, insieme al sigillante per capezzoli.
2. Prima della prima mungitura, spremere ciascun quadrante 10-12 volte per rimuovere residui del sigillante per capezzoli. Mungere manualmente finché nel latte non siano più presenti residui visibili.
3. Impedire il passaggio di residui del sigillante nell'impianto di mungitura. Nei primi 8 giorni dopo il parto, utilizzare per la mungitura utensili e contenitori distinti.
4. Dopo le prime mungiture, controllare che non vi siano residui sulle guaine di mungitura, sugli utensili, nei filtri e nel dispositivo di pulizia. In presenza di residui visibili, sostituire le guaine di mungitura e pulire l'impianto manualmente.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Carne, visceri e latte*: nessuno.

* In base all'ordinanza concernente l'igiene nella produzione lattiera (OlgPL) art. 10 par. 1 lett. g, è **vietata la distribuzione del latte nei primi 8 giorni p.p. (dopo il parto).**

In caso di uso combinato con un prodotto protettivo per la mammella contenente antibiotici, osservare i tempi di interruzione prescritti per la terapia antibiotica.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Il prodotto non deve essere utilizzato oltre la data indicata con «Exp» sulla confezione.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Tenere i farmaci fuori dalla portata dei bambini.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

La selezione delle bovine da sottoporre a trattamento con il medicamento veterinario deve basarsi sull'esame clinico del veterinario. I criteri di selezione comprendono la comparsa di infiammazioni della mammella e i conteggi cellulari individuali, le procedure riconosciute per la diagnosi delle infiammazioni della mammella con scarsi segni clinici di malattia (mastite subclinica) o l'esame batteriologico.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Precauzioni da adottare prima della somministrazione:

Come per qualsiasi trattamento della mammella al momento della messa in asciutta, è opportuno osservare regolarmente le bovine per rilevare eventuali segni di infiammazione clinica della mammella (mastite). Se in un quadrante trattato con OrbeSeal® si sviluppa un'infiammazione della mammella (mastite clinica), il quadrante interessato deve essere svuotato prima di effettuare un trattamento antibatterico. Per ridurre il rischio di contaminazione, non immergere l'iniettore in acqua. Utilizzare l'iniettore una sola volta. Poiché questo farmaco veterinario non possiede alcuna efficacia antimicrobica e per ridurre al minimo il rischio di infiammazione acuta della mammella (mastite) dovuta a una tecnica di somministrazione errata e a scarsa igiene (cfr. paragrafo 6), è importante seguire la procedura di somministrazione sterile descritta nel paragrafo 9. In caso di sospetta infiammazione della mammella con scarsi segni clinici di malattia (mastite subclinica), il farmaco

veterinario può essere applicato nel capezzolo del quadrante infetto dopo aver somministrato un antibiotico adeguato per la messa in asciutta.

Dopo la somministrazione del farmaco veterinario, non devono essere iniettati altri prodotti nella mammella.

Precauzioni da adottare dopo il parto:

È importante seguire i punti descritti nella rubrica 9 (paragrafo «Dopo il parto») per rimuovere efficacemente il sigillante per capezzoli e ridurre al minimo la presenza di residui nel latte e nell'impianto di mungitura. In alcuni tipi di formaggi, tali residui possono portare alla formazione di macchie nere.

Dopo il parto, mungere manualmente per rimuovere il sigillante per capezzoli (cfr. rubrica 9) e utilizzare nei primi 8 giorni utensili per la mungitura e contenitori distinti (cfr. anche rubrica 10).

Una gran parte del sigillante per capezzoli viene rimossa manualmente con i primi getti di latte; talvolta, tuttavia, piccole quantità della sospensione possono essere ancora presenti per alcuni giorni sotto forma di macchie visibili nel filtro. Nel latte, il prodotto è distinguibile per la sua consistenza dal latte ottenuto in caso di mastite.

L'uso di filtri puliti nel sistema di mungitura consente in parte di evitare il passaggio di residui del sigillante per capezzoli nelle tubature.

Controllare che non vi siano residui nell'impianto di mungitura, in particolare nei portacapezzoli, nel gruppo di mungitura, nei filtri e nel dispositivo di pulizia.

In presenza di residui visibili nel sistema, sostituire i relativi componenti dell'impianto di mungitura, come le guaine di mungitura, e **pulire il sistema manualmente**.

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

Questo farmaco veterinario può causare irritazioni alla pelle e agli occhi. Evitare il contatto con la pelle o gli occhi. In caso di contatto con la pelle o gli occhi, lavare la parte interessata con abbondante acqua. Se l'irritazione persiste, rivolgersi a un medico e mostrargli queste informazioni sul prodotto.

Non usare questo medicamento veterinario in caso di allergia nota ai sali di bismuto.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Gravidanza e allattamento:

Gravidanza:

Poiché il farmaco veterinario non viene assorbito dopo somministrazione nel capezzolo, può essere usato in animali in gravidanza.

Allattamento:

Non somministrare OrbeSeal® durante l'allattamento. In caso di somministrazione accidentale a bovine in allattamento, il conteggio cellulare può aumentare lievemente (fino a due volte). In tal caso, rimuovere il prodotto tramite mungitura manuale. Successivamente non sono necessarie ulteriori misure.

Interazione con altri farmaci e altre forme d'interazione:

Non utilizzare in combinazione con altri prodotti da applicare nella mammella (eccettuati i prodotti protettivi per la mammella contenenti antibiotici).

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

Una dose doppia è stata tollerata dalle bovine senza effetti collaterali.

Incompatibilità:

Nessuna conosciuta.

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

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

Chiedere alla propria veterinaria/al proprio veterinario o alla/al farmacista come fare per smaltire i farmaci di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

17.11.2022

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni:

Scatola pieghevole con 4 iniettori e 4 salviette disinfettanti (con isopropanolo 70%)

Scatola pieghevole con 24 iniettori e 24 salviette disinfettanti (con isopropanolo 70%)

Secchio con 120 iniettori e 120 salviette disinfettanti (con isopropanolo 70%)

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 56745

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