

**Informazione per proprietarie e proprietari di animali**

Informazione professionale destinata agli operatori può essere consultata sul sito [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti**

Titolare dell'omologazione:

Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

aniMedica Herstellungs-GmbH, Pappelstrasse 7, 72160 Horb a. N., Germania

**2. Denominazione del medicamento veterinario**

Naquadem ad us. vet., granulato per bovini

**3. Principi attivi ed altri ingredienti**

1 bustina da 18 g di granuli contiene:

**Principi attivi:**

Triclormetiazide 200 mg

Desametasone 5 mg

Granulato bianco fine per uso orale e per la preparazione di una sospensione

**4. Indicazioni**

Edema mammario associato al parto nei bovini

**5. Controindicazioni**

Naquadem non deve essere somministrato in caso di:

- ulcere gastrointestinali
- malattie infettive causate da virus e funghi
- elevati livelli di ormone della corteccia surrenale (cortisolo) nel sangue
- grave insufficienza renale
- grave carenza di potassio
- allergia ad alcuni antibiotici (sulfonamidi)
- nell'ultimo trimestre di gravidanza, ad eccezione delle indicazioni di cui sopra

**6. Effetti collaterali**

Possono presentarsi i seguenti effetti collaterali:

- aumentata carenza di potassio
- disfunzione corticosurrenale
- soppressione del sistema immunitario con aumentato rischio di contrarre infezioni
- ritardata cicatrizzazione
- aumento della sete, della fame e della minzione
- ulcere gastrointestinali
- riduzione della regolazione della glicemia (situazione metabolica simile al diabete)
- produzione di latte temporaneamente ridotta

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 la veterinaria/il veterinario.

**7. Specie di destinazione**

Bovino

**8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione**

Granulato da somministrare con il mangime e per la preparazione di una sospensione.

<b>Edema mammario post -parto:</b>	<b>Per prevenire il manifestarsi di edema mammario associato al parto:</b>
Giorno 1: 2 bustine di Naquadem per capo	3 giorni prima del parto: 1 bustine di Naquadem per capo
Giorno 2: 1 bustine di Naquadem per capo	2 giorni prima del parto: ½ bustina di Naquadem per capo
Giorno 3: 1 bustine di Naquadem per capo	1 giorno prima del parto: ½ bustina di Naquadem per capo

**9. Avvertenze per una corretta somministrazione**

Una dose giornaliera di granulato deve essere miscelata in una siringa con circa 100 ml di acqua e agitata. La sospensione deve essere somministrata immediatamente dopo.

**10. Tempi di attesa**

Tessuti commestibili: 5 giorni  
Latte: 1 giorno

**11. Particolari precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura ambiente (15 – 25 °C) in luogo asciutto. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore. Conservare fuori dalla portata dei bambini.

**12. Avvertenze speciali**

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Le infezioni batteriche o parassitarie esistenti devono essere risolte mediante un trattamento appropriato prima di iniziare la terapia a base di Naquadem.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

I vaccini devono essere somministrati a un intervallo appropriato di 2 settimane dopo il trattamento con Naquadem.

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

Evitare il contatto diretto con il farmaco veterinario.

Se somministrato come sospensione, indossare un paio di guanti protettivi. In caso di contatto accidentale con la pelle, le mucose o gli occhi, lavare/risciacquare con acqua corrente pulita. Lavarsi le mani dopo la somministrazione.

Allattamento:

Poiché un principio attivo contenuto nel Naquadem può essere escreto nel latte, la somministrazione del latte ai vitelli può comportare disturbi di crescita.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

- La somministrazione concomitante di farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS) aumenta il rischio di ulcere gastrointestinali.
- Non deve essere somministrato in concomitanza con alcuni antibiotici.

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

Per questo medicamento veterinario non ci sono studi sui sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate dal/dalla veterinario/a.

Incompatibilità:

Non note

**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 alla/al propria/o veterinaria/ veterinario o alla/al propria/o farmacia 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**

07.12.2022

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. Altre informazioni**

Scatola di cartone contenente 4 bustine da 18 g ciascuna

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 57'782

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