

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Theranechron D6 ad us. vet., soluzione iniettabile
per bovini, cavalli, ovini, capre, suini, cani e gatti

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

La soluzione iniettabile da 1 ml contiene:

Principio attivo:

Tarantula cubensis ex animale toto D6 (HAB 4b, 11) 1 ml

Eccipienti:

Etanolo 286 mg.

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

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile chiara, incolore.
Medicamento omeopatico per uso veterinario

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Bovini, cavalli, ovini, capre, suini, cani e gatti

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

In base al quadro farmacologico omeopatico, Theranechron D6 ad us. vet. può essere utilizzato su prescrizione del proprio veterinario per le seguenti indicazioni terapeutiche:

flemmone, ulcere, carbonchi, foruncoli, piodermiti e processi necrotizzanti purulenti.

Problemi infiammatori agli zoccoli (patereccio),

condizioni settiche, porpora e alterazioni estremamente dolorose.

Favorisce la demarcazione.

4.3 Controindicazioni

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o a un eccipiente

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

In casi gravi, l'utilizzo del medicamento veterinario non sostituisce altre misure o terapie appropriate alla gravità della malattia. Qualora i sintomi della malattia persistano, informare il veterinario. Theranechron può essere utilizzato anche in aggiunta ad altri medicinali veterinari (ad eccezione del cortisone) o a interventi chirurgici.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Nessuna.

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

In caso di autoiniezione o ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a una medica/un medico e mostrare il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Effetti collaterali (frequenza e gravità)

Reazioni locali reversibili (gonfiore) si verificano comunemente sul punto dell'iniezione. L'iniezione può provocare un dolore temporaneo sul punto dell'iniezione.

In caso di utilizzo prolungato e non indicato di medicinali omeopatici, possono verificarsi sintomi da test del medicamento (ad es., sensazioni dolorose).

Nota: durante il trattamento con medicinali omeopatici, i disturbi esistenti possono peggiorare temporaneamente (aggravamento iniziale). Tali reazioni sono per lo più innocue. Qualora i disturbi non migliorino, sospendere la somministrazione del medicamento veterinario. È possibile riprendere la somministrazione del medicamento veterinario dopo l'attenuamento della reazione iniziale. In caso di un nuovo peggioramento dei disturbi, sospendere la somministrazione del medicamento veterinario e rivolgersi a un veterinario.

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

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati manifesta effetti collaterali)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati)
- rara (più di 1 ma meno di 10 su 10 000 animali trattati)
- molto rara (meno di 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

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

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

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

Non sono note forme di interazione con altri medicinali veterinari.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per l'applicazione sottocutanea.

Posologia:

Bovini, cavalli	5 - 10 ml
Ovini, capre	3 - 5 ml
Suini	3 - 6 ml
Cani	0,5 - 3 ml
Gatti	0,2 - 0,5 ml

Ripetere dopo 12 - 24 ore per un massimo di 2 - 4 iniezioni consecutive. In condizioni croniche, è indicata una somministrazione settimanale.

Per i cavalli, si consiglia di applicare un massimo di 5 ml per punto di iniezione.

La durata dell'applicazione dipende dalle caratteristiche cliniche presenti. Qualora entro 24 ore non si verifichi alcun miglioramento o si verifichi un peggioramento dei disturbi, occorre richiedere l'aiuto di un veterinario.

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

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

4.11 Tempo(i) di attesa

Tessuti commestibili: nessuno

Latte: nessuno

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: altri preparati terapeutici, omeopatici

Codice ATCvet: QV03AX

5.1 Proprietà farmacodinamiche

L'omeopatia si intende come terapia di regolazione. I risultati sull'effetto curativo dei medicinali omeopatici di origine vegetale, animale e minerale, sono ottenuti attraverso test dei medicinali effettuati su individui in salute (sintomi da test del medicamento), attraverso la somministrazione su individui o animali affetti dalla malattia e attraverso i risultati tossicologici. La sintesi di tali risultati consente di individuare nel quadro farmacologico la base della terapia omeopatica. Qualora il quadro clinico e il quadro farmacologico coincidano, l'efficacia del medicamento non è correlata al dosaggio, ma alla frequenza della somministrazione della dose.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Non sono state condotte indagini farmacocinetiche.

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Etanolo.

Acqua per iniezione.

Questo medicamento veterinario contiene circa il 36 % (V/V) di etanolo (alcol).

6.2 Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicamento veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicamento veterinario confezionato per la vendita: 3 anni

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

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

Tenere i medicinali fuori dalla portata dei bambini.

Conservare il flaconcino nell'imballaggio esterno per proteggere il contenuto dalla luce.

Il tappo di chiusura può essere forato fino a 25 volte in modo sicuro.

Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcino in vetro trasparente, con tappo in gomma bromobutilica e capsula ghierata in alluminio in una scatola pieghevole.

Dimensioni della confezione: flaconcini da 50 ml

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicamento veterinario non utilizzato o dei materiali di rifiuto derivanti dal suo utilizzo

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

7. TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE

Streuli Tiergesundheit AG

Bahnhofstrasse 7

8730 Uznach

Telefono: +41 (0)55 285 90 70

E-mail: info@streuli-tiergesundheits.ch

8. NUMERO/I DI OMOLOGAZIONE

Swissmedic 62925 001: flaconcino per iniezione da 50 ml

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA OMOLOGAZIONE/DEL RINNOVO DELL'OMOLOGAZIONE

Data della prima omologazione: 13.09.2013

Data dell'ultimo rinnovo: 17.04.2023

10. STATO DELL'INFORMAZIONE

15.11.2023

DIVIETO DI VENDITA, DISPENSAZIONE E/O UTILIZZAZIONE

Non pertinente.