

BRONCHIDOX
400+40mg/g, polvere per soluzione orale per vitelli in svezzamento e bovini da carne.

INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni g contiene:

Principi attivi:

doxiciclina (sotto forma di doxiciclina iclato)	mg 400
bromexina (sotto forma di bromexina cloridrato)	mg 40
Eccipienti: q. b. a	g 1,00

FORMA FARMACEUTICA

Polvere per soluzione orale.
Polvere solubile di colore giallo.

CONFEZIONI

Confezione da 50 g.
Confezione da 1 kg.
Confezione da 5 kg.

SPECIE DI DESTINAZIONE

vitelli in svezzamento e bovini da carne.

INDICAZIONI

Terapia delle malattie respiratorie quali polmoniti, broncopolmoniti, complicanze batteriche delle virosi respiratorie, acute e croniche, anche associate a secrezioni catarrali muco purulente, sostenute da microorganismi sensibili alla doxiciclina.

POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE , VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE.

La posologia è di 25 mg di medicinale/kg p.v. (pari a 10 mg di doxiciclina + 1 mg di bromexina/kg p.v.), in funzione dell'età, del peso e del consumo di mangime degli animali, per 3 - 5 giorni.

Il prodotto va somministrato per via orale sciolto in acqua di bevanda o latte in polvere ricostituito, avendo cura di non superare la posologia in mg/kg di p.v. giornaliera autorizzata in base alla seguente formula:

mg di prodotto per Kg pv	X	Peso corporeo medio degli animali da trattare (kg)	X	Numero degli animali da trattare	=	mg di prodotto per litro di acqua/alimento liquido
Consumo totale di acqua/alimento liquido registrato il giorno precedente					=	

Determinare il peso degli animali da trattare quanto più accuratamente possibile al fine di assicurare il corretto dosaggio.

TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri :10 giorni.

AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'utilizzo ripetuto e protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione mediante pulizia e disinfezione.

Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Utilizzare solo dopo aver accertato la sensibilità dei germi al principio attivo. Si raccomanda di eseguire un antibiogramma prima dell'inizio del trattamento. Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite nel Riassunto del Prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti alla doxiciclina e può incidere negativamente sulla sua efficacia.

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

E' buona norma evitare il contatto diretto con la pelle, gli occhi, le mucose durante la manipolazione del prodotto, pertanto si consiglia l'uso di indumenti protettivi: tute, guanti impermeabili e un respiratore di protezione per il viso monouso conforme allo standard Europeo EN 149 o un respiratore multiuso conforme allo standard Europeo EN 140, con un filtro conforme allo standard Europeo EN 143. In caso di contaminazione lavare abbondantemente con acqua e sapone.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità alla doxiciclina o alle tetraciclina o ad uno qualsiasi degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Non mangiare, bere o fumare durante la manipolazione del prodotto.

Controindicazioni

Il medicinale non deve essere somministrato a soggetti con ipersensibilità accertata verso le tetracicline o con insufficienza epatica; in soggetti affetti da patologie renali la somministrazione deve avvenire sotto diretto controllo del veterinario. Non utilizzare se nell'allevamento è stata evidenziata resistenza alle tetracicline a causa del potenziale di resistenza crociata.

Reazioni avverse

Fotosensibilizzazione. In caso di trattamento prolungato possono manifestarsi alterazioni dell'apparato digerente dovute a disbiosi intestinali.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento e l'ovodeposizione

Somministrare il farmaco solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

Interazioni con altri medicinali ed altre forme di interazione.

Evitare la somministrazione contemporanea con antiacidi, caolino, ioni calcio, ferro e magnesio.

Non utilizzare in contemporanea con antibiotici battericidi come penicilline, aminoglicosidi e simili.

La doxiciclina aumenta l'azione degli anticoagulanti.

La solubilità del medicinale veterinario dipende dal pH e precipita se viene mischiata con soluzioni alcaline.

Incompatibilità

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

Sovradosaggio

Non superare le dosi consigliate

DATA DI SCADENZA

SCAD: MM/AAAA.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 60 giorni.

Periodo di validità dopo diluizione nell'acqua da bere: 12 ore.

Il latte ricostituito medicato deve essere consumato immediatamente e non conservato.

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

SOLO PER USO VETERINARIO.**TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI.****NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO LOTTI.**

Chemifarma S.p.A. - via Don Eugenio Servadei, 16 - 47122 Forlì.

NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Busta da 50 g: 104884010

Sacchetto da 1 Kg: 104884022

Sacchetto da 5 Kg: 104884034

NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto N°:

DA VENDERSI SOLTANTO DIETRO PRESENTAZIONE DI RICETTA MEDICO VETERINARIA IN TRIPLICE COPIA NON RIPETIBILE.