

EQUIMUCIL®

N-Acetilcisteina 50% Granulato ad uso orale per equidi

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio:

ACME s.r.l. Via Portella della Ginestra, 9 - 42025 Cavriago (RE)

Titolare dell'Autorizzazione alla Produzione Responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

ACME DRUGS s.r.l. Via Portella della Ginestra, 9/A - 42025 Cavriago (RE)

INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Una bustina da 5 g contiene:

Principio attivo:

N-Acetilcisteina 2,5 g

INDICAZIONI

Terapia orale delle malattie dell'apparato respiratorio degli equidi in fase acuta, cronica e di esacerbazione o riacutizzazione ed in particolare della broncopneumopatia cronica ostruttiva (COPD).

CONTROINDICAZIONI

Nessuna nota.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o all' eccipiente.

REAZIONI AVVERSE

Nessuna nota.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Equidi.

POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Via di somministrazione: orale

Posologia:

20 mg di N-Acetilcisteina per Kg di peso vivo al giorno, pari ad una bustina ogni 125 Kg di peso, per 3-5 giorni come trattamento iniziale.

10 mg di N-Acetilcisteina per Kg di peso vivo al giorno, pari ad una bustina ogni 250 Kg di peso, per 7-10 giorni come trattamento di mantenimento.

TRATTAMENTO INIZIALE (3-5 giorni)	
PESO DEL CAVALLO (kg)	DOSE
125	1 bustina al dì
250	2 bustine al dì
375	3 bustine al dì
500	4 bustine al dì

TRATTAMENTO DI MANTENIMENTO (7-10 giorni)	
PESO DEL CAVALLO (kg)	DOSE
125	1/2 bustina al dì
250	1 bustine al dì
375	1,5 bustine al dì
500	2 bustine al dì

EQUIMUCIL®

Acetilcisteina 50% **Granulato ad uso orale per equidi**

AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Miscelare accuratamente alla razione.

TEMPO DI ATTESA

Zero giorni.

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in luogo fresco e asciutto.

TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI.

AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

L'intensa fluidificazione del secreto bronchiale può essere evidenziata da un aumento della tosse, dei rumori respiratori e dello scolo nasale nei primi giorni del trattamento, cui fa seguito, in genere, una loro riduzione fino alla scomparsa, con conseguente detersione delle vie respiratorie. In caso di processi infettivi in atto è opportuno associare ad EQUIMUCIL GRANULATO un trattamento antibiotico o sulfaminico generale. In caso di bronchite cronica, cronica ostruttiva e in tutti i casi in cui la discrinia si presenti associata a broncospasmo è opportuno abbinare una terapia con broncodilatatori specifici quale ad esempio la teofillina.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Nessuna.

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

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono somministrare il prodotto con cautela.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta.

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

Anche in caso di somministrazioni di dosi superiori al dosaggio indicato non sono stati rilevati sintomi o indicazioni di alcun genere.

Incompatibilità

Non note.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI 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 di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Giugno 2009