



# HEPAGEN®

## 100 mg/ml

soluzione iniettabile per bovini, cavalli, caprini e suini

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Hepagen 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli, caprini e suini.

### 2. Composizione

Ogni ml contiene:

#### Sostanza attiva:

acido 2-metil-2-fenossi-propionico 100 mg equivalente a 2-metil-2-fenossi propionato sodico 112,2 mg

#### Eccipienti:

sodio edetato 0,90 mg  
sodio metile paraidrossibenzoato (E219) 0,16 mg  
sodio propile paraidrossibenzoato 0,08 mg

Soluzione limpida incolore.

### 3. Specie di destinazione

Bovino, cavallo, caprino e suino.

### 4. Indicazioni per l'uso

Per tutti i processi che implicano una disfunzione o un'alterazione epatica.

In particolare:

**Bovini - Caprini:** intossicazioni alimentari, sovraccarico del rumine, dispepsie con meteorismo, acetonemia (chetosi), trattamento complementare nei casi di distomatosi e dicroceliosi.

**Cavalli:** disturbi epatici dovuti ad alimentazione non equilibrata, insufficienza epatica anche da piroplasmosi e leptospirosi.

**Suini:** enterotossitemia, distrofia epatica, edema, inappetenza e costipazione anche conseguente a parto o svezzamento.

### 5. Controindicazioni

Nessuna.

### 6. Avvertenze speciali

#### Avvertenze speciali

Nessuna.

#### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione

Non pertinente.

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

Non pertinente.

#### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente

Non pertinente.

#### Gravidanza e allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

#### Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione

Nessuna nota.

#### Sovradosaggio

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

#### Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego

Non pertinente.

#### Incompatibilità principali

Il medicinale veterinario non è miscibile con i sali di calcio.

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

### 7. Eventi avversi

**Bovino, cavallo, caprino e suino:** Non noti.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: <https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

### 8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Per via intramuscolare profonda, intraperitoneale o endovenosa lenta.

Per tutte le specie animali cui il medicinale veterinario è destinato, la posologia è di 10 mg di sostanza attiva/kg p.v., pari a 1 ml di medicinale veterinario/10 kg p.v.

**Bovini - Cavalli adulti:** 1 ml/10 kg p.v., indicativamente fino a 300 kg di p.v.: 30 ml.  
fino a 500 kg di p.v.: 40 ml.  
oltre i 500 kg di p.v.: 50 ml.

**Vitelli - Puledri - Caprini - Suini:** 1 ml/10 kg p.v., indicativamente 5 - 15 ml.

**Suinetti:** 1 ml/10 kg p.v.

Le suddette dosi possono essere ripetute ogni 24 ore a giudizio del medico veterinario.

### 9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

I tappi possono essere perforati in sicurezza fino a 20 volte.

### 10. Tempi di attesa

#### Bovini

- carni e frattaglie: zero giorni.
- latte: zero ore.

#### Cavalli

- carni e frattaglie: zero giorni.

#### Suini

- carni e frattaglie: zero giorni.

#### Caprini

- carni e frattaglie: zero giorni.
- latte: zero ore.

### 11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Proteggere dalla luce.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

### 12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

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

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

### 13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica non ripetibile.

### 14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Scatola di cartone contenente  
1 flacone da 100 ml in vetro A.I.C. n. 101736015  
Scatola di cartone contenente  
1 flacone da 100 ml in PET A.I.C. n. 101736039

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### 15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

11/2023

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

### 16. Recapiti

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:**

**FATRO** S.p.A.

Via Emilia, 285

IT-40064 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia

Tel.: +39 051 6512711

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

### 17. Altre informazioni

Il medicinale veterinario, soluzione acquosa al 10% di acido 2-metil-2-fenossi-propionico, è caratterizzato da un'azione elettiva sulla ghiandola epatica con aumento della secrezione biliare e conseguente attività favorevole allo svolgimento delle funzioni digestive. Esplica la funzione di stimolo secretorio agendo direttamente sul sistema ghiandolare senza causare eccitazione o depressione del sistema nervoso centrale od autonomo. Per la sua attività coleretica il medicinale veterinario è indicato nel trattamento delle malattie caratterizzate o accompagnate da insufficienza epatica. Somministrato per via parenterale, il medicinale veterinario viene rapidamente assorbito raggiungendo nel bovino la massima concentrazione nel plasma 30-45 minuti dopo la somministrazione della dose terapeutica di 10 mg/kg p.v. L'emivita è di 90-130 minuti e l'eliminazione avviene principalmente attraverso le urine come composto immodificato nel bovino e parzialmente metabolizzato nel suino.