



Metamerazina

SULFAMETAZINA + SULFAMERAZINA + SULFATIAZOLO

soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'A.I.C.: FATRO S.p.A.

Via Emilia, 285 - Ozzano dell'Emilia (BO) Italia

Distributore per l'Italia:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. s.r.l.
Ozzano dell'Emilia (BO) Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

METAMERAZINA, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.
Sulfametazina + sulfamerazina + sulfatiazolo

3. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene:

Principi attivi: sulfametazina 296,7 mg pari a sulfametazina sodica 320 mg - sulfamerazina 55,4 mg pari a sulfamerazina sodica 60 mg - sulfatiazolo 18,4 mg pari a sulfatiazolo sodico 20 mg.

4. INDICAZIONI

METAMERAZINA soluzione iniettabile è indicata in bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti per il trattamento delle infezioni sostenute da microrganismi sensibili a sulfametazina, sulfamerazina e/o sulfatiazolo, in particolare batteri Gram-positivi (tra i quali *Arcanobacterium* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Avibacterium* spp., *Bacteroides* spp., *Bordetella* spp., *Dichelobacter* spp., *Enterobacter* spp., *E. coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Mannheimia* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.), *Toxoplasma* spp. e coccidi.

In particolare è indicata per il trattamento di: polmonite e broncopolmonite, metrite settica, mastite acuta, colibacillosi, polmonite e differite dei vitelli, zoppina, pedaina delle pecore, colera dei polli, coccidiosi ed in genere tutte le forme sostenute da streptococchi, stafilococchi, diplococchi, pasteurelle.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in casi di ipersensibilità ai principi attivi. Non somministrare ad animali affetti da gravi alterazioni del parenchima epatico o renale o con discrasie ematiche.

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna segnalata.

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, suini, ovini, polli, conigli, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare per via endovenosa, intraperitoneale o intramuscolare per 3-5 giorni, seguendo lo schema riportato di seguito:

Bovini, equini: 25 ml/100 kg p.v. al giorno.

Suini, ovini: 2,5 ml/10 kg p.v. al giorno.

Polli, conigli, cani, gatti: 3 ml/10 kg p.v. al giorno.

Per assicurare il dosaggio corretto, il peso corporeo dell'animale dovrebbe essere determinato il più accuratamente possibile al fine di evitare il sottodosaggio.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Seguire le normali prassi igieniche.

Al fine di evitare eventuali reazioni anafilattiche in caso di somministrazione endovenosa, il prodotto dovrebbe essere scaldato fino a temperatura corporea e iniettato lentamente.

10. TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri:

Bovini, ovini, equini, suini: 24 giorni.

Polli, conigli: 18 giorni.

Latte:

Bovini, ovini:

72 ore (6 mungiture) dopo somministrazione endovenosa

168 ore (14 mungiture) dopo somministrazione intramuscolare e intraperitoneale.

Uso non consentito in equidi che producono latte per consumo umano.

Uso non consentito in uccelli che producono uova per consumo umano.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo fresco ed asciutto.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Uso non consentito in equidi che producono latte per il consumo umano. L'utilizzo ripetuto e protratto va evitato, migliorando le prassi di gestione mediante pulizia e disinfezione.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'uso del prodotto dovrebbe essere basato su test di sensibilità nei confronti dei batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia dovrebbe essere basata su informazioni epidemiologiche locali (regionali o aziendali). Un utilizzo del prodotto diverso dalle istruzioni fornite può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti e ridurre l'efficacia dei trattamenti con altri antibatterici a causa della possibile comparsa di resistenza crociata.

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

Le persone con ipersensibilità nota ai principi attivi devono evitare i contatti con il medicinale veterinario. In caso di contatto accidentale con la cute, lavare abbondantemente con acqua e sapone. In caso di autoinfezione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e 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)

Dati non disponibili. Non superare le dosi consigliate.

Incompatibilità

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

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

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

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista 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

Maggio 2019.

15. ALTRE INFORMAZIONI

METAMERAZINA soluzione iniettabile è un chemioterapico a base di tre sulfamidici: sulfametazina, sulfamerazina e sulfatiazolo.

L'associazione di più derivati sulfamidici consente, oltre a diminuire la tossicità, di ampliare lo spettro d'azione dei singoli principi attivi che comprende batteri Gram-positivi (tra i quali *Arcanobacterium* spp., *Bacillus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp.), Gram-negativi (tra i quali *Actinobacillus* spp., *Avibacterium* spp., *Bacteroides* spp., *Bordetella* spp., *Dichelobacter* spp., *Enterobacter* spp., *E. coli*, *Fusobacterium necrophorum*, *Klebsiella* spp., *Mannheimia* spp., *Pasteurella* spp., *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp., *Salmonella* spp., *Shigella* spp.), *Toxoplasma* spp. e coccidi.

L'azione antibatterica si esplica mediante inibizione della sintesi di acido folico a livello della cellula batterica. Sulfametazina, sulfamerazina e sulfatiazolo risultano rapidamente assorbiti con ampia distribuzione in tutti i distretti dell'organismo compresi SNC, articolazioni e apparato genitale.

I sulfamidici vengono metabolizzati a livello epatico ed escreti principalmente per via renale.

Confezioni

Flacone da 100 ml

Flacone da 250 ml

Flacone da 500 ml

Flacone da 1000 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.