

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Quentan 3 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, 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'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Ingelheim am Rhein – Germania

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Labiana Life Sciences S.A.
Calle Venus, 26
08228 Terrassa - Barcellona – Spagna

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Quentan 3 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, suini, cani e gatti
Bromexina cloridrato

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml di soluzione contiene:

Principio attivo:

Bromexina cloridrato 3 mg

Eccipienti:

Metile paraidrossibenzoato, propile paraidrossibenzoato

4. INDICAZIONI

È indicato nel trattamento delle turbe della secrezione causate dalle affezioni respiratorie acute e croniche quali:

Bovini:

Broncopolmoniti, broncopolmoniti virali, bronchiti acute e croniche, affezioni secondarie da/e parassitosi polmonare, fenomeni pneumonici da aspirazione di liquido amniotico nei vitelli, influenza dei vitelli, malattia da trasporto (spesso non domabile soltanto con antibiotici).

Suini:

Broncopolmoniti acute e croniche, polmonite enzootica (influenza dei suinetti).

Cani:

Broncopolmoniti acute, croniche e da cimurro, riniti, laringiti, faringiti acute; tosse secca molesta, congiuntiviti purulente in corso di cimurro.

Gatti:

Broncopolmoniti acute e croniche, laringiti, faringiti acute.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in animali con edema polmonare preesistente a causa dell'aumento della secrezione tracheobronchiale prodotto dalla bromexina cloridrato. Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Nessuna conosciuta.

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, suini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare per via intramuscolare alle seguenti dosi.

Bovini e suini:

0,5 ml di soluzione per 10 kg di peso corporeo, una volta al giorno (pari a 0,15 mg/kg p.c. di bromexina cloridrato al giorno).

Cani e gatti:

0,5 ml di soluzione per kg di peso corporeo, una volta al giorno (pari a 1,5 mg/kg p.c. di bromexina cloridrato al giorno).

La durata del trattamento dipende dalla gravità della malattia. Nei casi più gravi e nelle forme acute si consiglia di iniziare il trattamento con Quentan soluzione iniettabile per 1-3 giorni.

Nelle forme croniche può essere necessario prolungare il trattamento per una o più settimane, a giudizio del medico veterinario.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Vedere "Posologia, via e modalità di somministrazione".

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Bovini e suini: carne e visceri: 6 giorni.

Usò non autorizzato in animali che producono latte per consumo umano.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura inferiore a 8 °C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul flacone dopo Scad.

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

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Il trattamento con Quentan comporta un aumento della secrezione bronchiale (questo favorisce l'espettorazione). Dopo breve periodo di trattamento senza risultati apprezzabili è necessario rivalutare la scelta terapeutica.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Non pertinente.

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

In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e allattamento:

Studi su animali di laboratorio non hanno evidenziato l'esistenza di una potenziale attività teratogena della bromexina cloridrato o di effetti negativi sulla fertilità o la lattazione.

Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile.

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

La bromexina cloridrato modifica la permeabilità delle mucose respiratorie e delle pareti dei capillari locali, aumentando così la concentrazione nel muco bronchiale di alcuni antibiotici e sulfonamidi somministrati contemporaneamente.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

La probabilità di effetti avversi dovuti al sovradosaggio è remota, vista la bassa tossicità della bromexina cloridrato.

Incompatibilità

In assenza di studi 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 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

06/2022

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni: flacone da 50 ml, 100 ml o 250 ml.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

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

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.
Via Vezza d'Oglio, 3
20139 Milano