

# SUNGATE®

5 mg/ml

**SOSPENSIONE INIETTABILE**

**PER EQUIDI NON DESTINATI ALLA PRODUZIONE DI ALIMENTI PER IL CONSUMO UMANO**

**STANZOZOLOLO**

## **Titolare di AIC**

ACME s.r.l

Via Portella della Ginestra, 9 - 42025 Cavriago (RE)

Tel: 0522.941919

Fax: 0522.942412

e-mail: acmemail@tin.it

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

Fatro s.p.a. - Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano Emilia (BO)

Labiana Life Science s.a. - Calle Venus, 26 Can Parellada, Industrial Terrassa 08228 Barcellona

## **DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

SUNGATE 5 mg/ml

Sospensione iniettabile per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

Stanozololo

## **INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

1 ml di sospensione contiene: Stanozololo 5 mg

## **INDICAZIONI**

Terapia rigenerativa nelle artropatie asettiche del cavallo caratterizzate da degenerazione delle cartilagini articolari e della membrana sinoviale con alterata funzionalità articolare anche associate a produzione di liquido sinoviale con scadenti o alterate caratteristiche viscoelastiche

## **CONTROINDICAZIONI**

Non utilizzare in caso di ipersensibilità allo stanozololo o ad uno qualsiasi degli eccipienti

Non utilizzare in animali gravidi o in lattazione

Non utilizzare in associazione a corticosteroidi somministrati per via intrarticolare

Non utilizzare nei cavalli, o in altre specie, destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

## **REAZIONI AVVERSE**

Soggetti ipersensibili possono manifestare tumefazione dell'articolazione accompagnata da dolorabilità e zoppia; questa fenomenologia regredisce di solito spontaneamente nel giro di pochi giorni senza richiedere trattamenti sintomatici e senza compromettere l'efficacia del trattamento che può essere continuato, a discrezione del medico veterinario, secondo posologia indicata. In rari casi è stata riscontrata ectasia della capsula articolare, ipertermia locale, aumento del liquido sinoviale ed edema articolare.

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 non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

## **POSOLOGIA, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Via di somministrazione: iniezione intrarticolare

Posologia:

1 ml di sospensione pari a 5 mg di stanozololo in articolazioni di medie dimensioni (tarso, nodello) una volta alla settimana.

La somministrazione settimanale può essere ripetuta fino a 6 volte secondo la gravità e lo stadio evolutivo dell'artropatia.

Nelle articolazioni di dimensioni più piccole (articolazioni di ponies, di puledri o articolazioni interfalangee) la posologia può essere proporzionalmente ridotta a 1 - 2,5 mg.

Verificare il corretto posizionamento dell'ago in cavità articolare attraverso la fuoriuscita del liquido sinoviale. Raccordare la siringa all'ago ed infondere il prodotto.

Nelle artropatie croniche il miglioramento clinico può manifestarsi anche a distanza di un mese dalla fine del trattamento e consolidarsi successivamente attraverso un lento ma costante progresso, questo periodo di latenza è spiegabile con i tempi richiesti dall'attività rigenerativa del farmaco.

L'esercizio finalizzato alla riabilitazione abbrevia i tempi necessari per la rigenerazione dei tessuti e la riduzione della sintomatologia.

## **AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Il prodotto non può essere utilizzato con l'uso in deroga negli animali produttori di alimenti per il consumo umano

Durante la somministrazione rispettare le normali pratiche di asepsi; agitare bene prima dell'uso.

La posologia può variare in funzione della dimensione dell'articolazione da trattare.

## TEMPO DI ATTESA

Non pertinente. Il prodotto non deve essere somministrato ad equidi allevati a scopo alimentare

## PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

### TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato in quanto confezione monouso.

## AVVERTENZE SPECIALI

La somministrazione del medicinale veterinario deve essere effettuata esclusivamente dal medico veterinario.

La posologia può variare in funzione della dimensione dell'articolazione da trattare.

I positivi effetti clinici possono manifestarsi in tempi variabili in funzione dello stadio evolutivo e della gravità della patologia.

Nelle forme acute o riacutizzate si verifica un parziale miglioramento immediato che porta ad una progressiva scomparsa della sintomatologia clinica.

Nelle artropatie croniche il miglioramento clinico può manifestarsi anche a distanza di un mese dalla fine del trattamento e consolidarsi successivamente attraverso un lento ma costante progresso; questo periodo di latenza è spiegabile con i tempi richiesti dall'attività rigenerativa del farmaco.

L'esercizio finalizzato alla riabilitazione abbrevia i tempi necessari per la rigenerazione dei tessuti e la riduzione della sintomatologia.

Il prodotto non deve essere somministrato ad equidi allevati a scopo alimentare.

### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Durante la somministrazione rispettare le normali pratiche di asepsi.

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

Le persone con nota ipersensibilità allo stanozololo o a uno qualunque degli eccipienti presenti devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Il prodotto non deve essere somministrato da donne in gravidanza. Per evitare il contatto con occhi e pelle è consigliabile indossare guanti e occhiali. In caso di autoiniezione accidentale rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

### Impiego durante la gravidanza, l'allattamento

Non usare durante tutta la gravidanza e l'allattamento.

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

Poiché stanozololo e corticosteroidi utilizzano gli stessi recettori la somministrazione contemporanea di medicinali a base di corticosteroidi compromette l'efficacia del prodotto.

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

A dosaggi superiori a quello indicato e variabili a seconda della sensibilità individuale possono manifestarsi marcata ectasia associata a dolorabilità locale. In questi casi si possono effettuare terapia sintomatica e lavaggi articolari.

Non superare le dosi indicate.

### Incompatibilità

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

## 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:** Luglio 2010

## SOLO PER USO VETERINARIO

## ALTRE INFORMAZIONI

**Confezioni:** Astuccio contenente 1 siringa da 1 ml