



Superton

soluzione iniettabile
per bovini, equini, suini, ovini, 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 Emilia (BO) Italia
Distributore per l'Italia:
AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. s.r.l.
Ozzano Emilia (BO) Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

SUPERTON, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovini, cani e gatti.

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene:

Principi attivi: glucosio 100 mg - biotina 0,002 mg - tiamina cloridrato (vit. B₁) 0,02 mg - riboflavina (vit. B₂) 0,11 mg pari a riboflavina 5'-monofosfato sodico 0,14 mg - piridossina cloridrato (vit. B₆) 0,03 mg - nicotinamide (vit. PP) 2 mg - cianocobalamina (vit. B₁₂) 0,016 mg - colina cloruro 2 mg - sodio cloruro 7 mg - potassio cloruro 0,5 mg - calcio cloruro 0,24 mg - magnesio cloruro 0,1 mg - **Ecipienti:** sodio metile paraidrossibenzoato (E219) 1,2 mg - sodio propile paraidrossibenzoato (E217) 0,3 mg - **Altri ecipienti** e acqua per preparazioni iniettabili q.b. a 1 ml.

4. INDICAZIONI

SUPERTON è indicato nei casi di anoressia, alterazioni del metabolismo glucidico, disidratazione, ipovitaminosi, acetonemia, epatopatie da squilibri alimentari, stress da trasporto e digiuno.

5. CONTROINDICAZIONI

Iperglicemia. Usare con cautela in caso di scompenso cardiaco congestizio, insufficienza renale grave e in stati clinici associati ad edemi e ritenzione idrosalina.

6. REAZIONI AVVERSE

L'uso di soluzioni di glucosio può dare luogo, talvolta, ad ipokalemia, ipomagnesiemia ed ipofosfatemia. Le soluzioni ipertoniche di glucosio in perfusione venosa possono causare irritazione ai vasi e tromboflebiti. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

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

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

SUPERTON può essere somministrato per via endovenosa, sottocutanea o intraperitoneale. Prima di somministrare per fleboclisi o ipodermoclisi portare il preparato a temperatura corporea. Qualora si adotti la via ipodermica è opportuno suddividere la dose in più punti di inoculo nel caso di dosaggi molto alti.

Per via endovenosa, somministrare ad una velocità di perfusione preferibilmente non superiore a 8 ml/kg/ora.

Bovini, equini e suini adulti: 1000-2000 ml/capo.

Vitelli, ovini e suini (fino al peso di 100 kg): 500 ml/capo.

Canini e gatti: 30-50 ml per via endovenosa; 100-250 ml/capo per via sottocutanea o intraperitoneale (nei soggetti di piccola taglia le dosi vanno dimezzate).

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Viene consigliata una somministrazione in vene di grosso calibro a velocità perfusionale controllata. Nel caso dell'uso perfusionale, il prodotto contenuto nel flacone deve essere utilizzato per una sola ed ininterrotta somministrazione e l'eventuale residuo deve essere eliminato.

10. TEMPI DI ATTESA

Carni: 0 giorni.

Latte: 0 ore.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare al riparo dalla luce e lontano da fonti di calore.

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

Nelle somministrazioni perfusionali, in cui nel flacone è inserito il deflussore, il medicinale deve essere utilizzato subito dopo la prima apertura e l'eventuale residuo deve essere eliminato e non conservato.

Non usare il medicinale dopo la data di scadenza riportata sul flacone.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Vedi punto 9.

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

Fare attenzione durante la somministrazione del prodotto per evitare autoiniezioni accidentali. Le persone con nota ipersensibilità alla tiamina o a vitamine del gruppo B o con iperglicemia, devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

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

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

Incompatibilità

In mancanza di studi di compatibilità, non miscelare con altri medicinali o soluzioni.

13. 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.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO - Novembre 2009.

15. ALTRE INFORMAZIONI

SUPERTON è un complesso minerale-glucidico-vitaminico.

L'energia è fornita dal glucosio 10% e dalla riboflavina-5-monofosfato (vit. B2).

La tiamina (vit. B1) interviene nel metabolismo degli zuccheri ed evita l'accumulo di acido piruvico e chetoglutarico, entrambi tossici per i nervi periferici. La piridossina (vit. B6) entra a far parte di coenzimi aumentando il metabolismo proteico e la sintesi degli acidi grassi insaturi.

La nicotinamide (vit. PP) interviene nel trasporto dell'idrogeno e come componente del NAD e NADP, aumentando la produzione di energia a livello cellulare. La cianocobalamina (vit. B12), di cui è particolarmente ricco SUPERTON, per la sua azione diretta sulla sintesi delle proteine, è in grado di contrastare le alterazioni del metabolismo proteico; inoltre, stimolando la sintesi della metionina, ha azione antisteatosica ed epatoprotettiva.

La colina è un fattore lipotropo, disintossicante ed epatoprotettore.

La biotina (vit. H) entra a far parte dei coenzimi che partecipano alla biosintesi degli acidi grassi e aminoacidi.

Gli elettroliti sodio, potassio, calcio, magnesio e cloro sono contenuti in quantità tali da reintegrare in modo bilanciato le perdite saline negli animali debilitati e disidratati.

Le vitamine del gruppo B si diffondono in tutti i tessuti, principalmente in fegato, reni, encefalo e miocardio.

La piridossina viene metabolizzata a forma attiva (piridossal-fosfato). L'eventuale eccesso viene escreto per via renale.

La nicotinamide diffonde in tutti i tessuti e si accumula principalmente nel fegato. L'eventuale eccesso viene escreto per via renale.

La colina, a livello ematico, viene in parte assorbita immo modificata e in parte degradata a trimetilamina dalla microflora del tratto gastrointestinale e poi escreta con le urine. Viene immagazzinata nel cervello, rene e fegato.

La biotina dopo un processo di idrolisi che libera lisina, si unisce a specifiche proteine enzimatiche che rientrano in importanti ruoli metabolici. Viene escreta per via urinaria.

I sali di sodio, potassio, calcio e magnesio liberano, a livello ematico, i rispettivi elettroliti, i quali si distribuiscono ai vari distretti dell'organismo intervenendo in numerosi processi metabolici. Sodio, potassio e magnesio vengono escreti principalmente con le urine, mentre il calcio è eliminato anche con le feci. Il glucosio viene metabolizzato in acido piruvico ed acido lattico e quindi in anidride carbonica ed acqua con rilascio di energia.

Confezione

Flacone da 500 ml