

ZANTADINE® INIETTABILE

Soluzione iniettabile



Ranitidina

**30 mg/ml
per cani**

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:

Ceva Salute Animale S.p.A.,

Via dei Valtorta 48, 20127 Milano.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Vetem S.p.A.,

Lungomare Pirandello, 8

92014 Porto Empedocle (AG).

Denominazione del medicinale veterinario

ZANTADINE® INIETTABILE

30 mg/ml, soluzione iniettabile per cani.

Ranitidina.

Soluzione limpida di colore giallo chiaro.

Indicazione del principio attivo e degli altri ingredienti - 1 ml di prodotto contiene:

Principio attivo: ranitidina (come cloridrato) mg 30.

Eccipienti: metile paraidrossibenzoato 2,50 mg, propile paraidrossibenzoato 0,28 mg.

Soluzione limpida, di colore giallo chiaro.

Indicazioni - Controllo della secrezione acida gastrica e riduzione del sintomo vomito in corso di gastriti acute e croniche riacutizzate, compresa l'ulcera gastrica, il reflusso gastroesofageo e le esofagiti da reflusso.

Controindicazioni - Non utilizzare in animali con nota ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Reazioni avverse - Possibilità di insorgenza di segni e sintomi quali vomito, ipotensione, apatia, ptialismo e scialorrea.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informare il veterinario.

Specie di destinazione - Cani.

Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione - Somministrare 1 ml di prodotto ogni 15 kg di peso vivo, 2 volte al giorno (pari a 2 mg di ranitidina per kg di peso vivo due volte al giorno) per 3 giorni consecutivi, per via endovenosa lenta. E' consigliabile proseguire la terapia con Zantadine soluzione orale.

Avvertenze per una corretta somministrazione - Nessuna.

Tempo di attesa - Non pertinente.

Particolari precauzioni per la conservazione - Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul flacone.

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

Avvertenze speciali

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione - Non somministrare a soggetti con grave insufficienza renale.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali - La somministrazione di ranitidina, come tutti gli inibitori degli H₂ recettori, potrebbe favorire lo sviluppo batterico intragastrico a causa della diminuzione dell'acidità gastrica.

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

Le persone con nota ipersensibilità alla ranitidina devono evitare contatti con il medicinale veterinario. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza, l'allattamento - Non è stato valutato l'uso del prodotto durante la gravidanza e l'allattamento nella specie di destinazione. Di conseguenza, l'uso del prodotto medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento è subordinato ad una valutazione del rapporto rischio-beneficio da parte del medico veterinario.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione - Non somministrare contemporaneamente ad altri farmaci acidi deboli, poiché la ranitidina determina un cambiamento del pH gastrico che può influenzarne la biodisponibilità.

Sono riportati in letteratura casi di interazione con la chinidina, cisapride, paracetamolo e triamterene.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) - La ranitidina ha un ampio margine di sicurezza.

40 mg di ranitidina/kg die di peso vivo per 5 settimane consecutive sono stati ben tollerati nel cane.

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

Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo - 09/2023.

Altre informazioni - La ranitidina appartiene ai farmaci antagonisti competitivi per i recettori H₂ dell'istamina; ha elevata selettività e potenza per questi ultimi (circa 5-12 volte più della cimetidina), principalmente però per quelli presenti nella parete gastrica, con attività limitata o nulla sui recettori H₂ di altri organi e tessuti.

Il suo effetto è dose-dipendente. Riduce la secrezione acida basale e notturna e quella indotta dal cibo; riduce inoltre il volume del succo gastrico e anche la sua concentrazione in H⁺.

Presentazioni: 5 flaconi da 5 ml, 10 flaconi da 5 ml.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

SOLO PER USO VETERINARIO