



Zoolobelin

soluzione iniettabile

per bovini, equini, suini, ovis, cani

LOBELINA

1,8 mg/ml

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.:

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA **A.T.I.** s.r.l. - Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano dell'Emilia (BO) Italia

Titolare dell'autorizzazione alla produzione e responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano dell'Emilia (BO) Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ZOOLOBELIN 1,8 mg/ml, soluzione iniettabile per bovini, equini, suini, ovis, cani.
lobelina.

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene: **Principio attivo:** lobelina 1,8 mg, pari a lobelina cloridrato 2 mg.

4. INDICAZIONI

Afissia dei neonati - Stimolante di emergenza dei centri respiratori - Incidenti da narcosi - Stimolante della funzione del rumine.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in animali con ipersensibilità accertata al principio attivo.

6. REAZIONI AVVERSE

Sono stati talvolta segnalati effetti indesiderati rappresentati da diarrea, tosse, tremori.

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, ovis, cani.

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

Somministrare ZOOLOBELIN per via sottocutanea, intramuscolare ed endovenosa alla seguente posologia:

Vitelli neonati: 5 ml/capo.

Bovini adulti ed equini: 10 ml/capo.

Suini, ovis e cani: 2,5 ml/capo.

Le iniezioni possono essere ripetute cessata l'azione stimolante delle precedenti.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE - Nessuna.

10. TEMPI DI ATTESA

Carne e visceri: 0 giorni. **Latte:** 0 ore.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare al riparo dalla luce e da fonti di calore.

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

Dopo la prima apertura il prodotto deve essere consumato immediatamente e non conservato.



12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Adottare le normali procedure di asepsi per le iniezioni parenterali.

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

Le persone con ipersensibilità nota al principio attivo devono evitare i contatti con il medicinale veterinario. Fare attenzione durante la somministrazione del prodotto.

In caso di autoiniezione accidentale o al manifestarsi di sintomi quali rash cutanei, gonfiore del volto, delle labbra o degli occhi o difficoltà respiratorie, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non note.

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

In seguito a sovradosaggio sono segnalati sintomi quali sudorazione profusa, alterazioni della frequenza cardiaca, paresi, ipotermia, ipotensione.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità, non miscelare con altri medicinali veterinari.

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 2015.

15. ALTRE INFORMAZIONI

La lobelina, alcaloide classificato nel gruppo dei farmaci stimolanti gangliari, esercita un'azione nicotina-simile sui recettori colinergici. I chemorecettori dei glomi aortici e carotidei mostrano elevata sensibilità alla lobelina, seguiti dai recettori dei gangli aortici ed in ultimo da quelli delle placche neuromuscolari, mentre i recettori colinergici del SNC risultano praticamente insensibili all'azione della lobelina.

ZOOLOBELIN, anche a basse dosi, stimola la funzione respiratoria per azione sui chemiorecettori dei glomi aortici e carotidei ed in parte per l'azione stimolante bulbare per aumento della sensibilità del centro respiratorio alla CO₂ ematica, oltre che per una indiretta azione broncodilatatoria.

La stimolazione della funzione respiratoria si manifesta in 3-12 minuti e dura 5-10 minuti.

Migliorando la respirazione stimola anche l'attività cardiaca favorendo, quindi, un rapido ristabilimento.

Sull'apparato digerente l'azione combinata di stimolazione dei gangli parasimpatici e dei nervi colinergici porta ad un aumento del tono e della motilità gastro-intestinale.

La lobelina, somministrata per via parenterale, risulta rapidamente assorbita e distribuita agli organi bersaglio. La principale via di escrezione è quella urinaria.

Confezioni

scatola con 2 flaconi da 5 ml

flacone da 50 ml

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.