

## **RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

## **1\_DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

DAIMERITRO, 200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini, polli (escluse le ovaiole)

## **2\_COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

1 ml di soluzione contiene:

### **Principi attivi:**

Sulfamonometossina sodica 200 mg

Eritromicina 50 mg

Eccipienti:

q.b. a 1 ml

*Per l'elenco completo degli eccipienti vedere il paragrafo 6.1*

## **3\_FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile ed orale

## **4\_INFORMAZIONI CLINICHE**

### **4.1\_Specie di destinazione**

Bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)

### **4.2\_Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione**

Bovini: malattie respiratorie da Erysipelothrix spp , colibacillosi, mastiti, metriti.

Suini: pleuropolmoniti Streptococcus spp, Pasteurella spp, enterite necrotica, gastroenteriti.

Polli (ad esclusione delle ovaiole): malattie respiratorie da Mycoplasma spp, coriza infettiva.

(Microrganismi sensibili all'associazione: Streptococcus spp, Stafilococcus spp, Salmonella, Aracnobacterium spp, Bacillus spp, Erysipelothrix spp, Histophilus, Corynebacterium, Nocarida, Brucella spp, Fusobacterium spp, Pasteurella spp, Borrelia spp, and Mycoplasma spp, Campylobacter, Pasteurella, Pseudomonas, E.coli)

### **4.3\_Controindicazioni**

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata ai sulfamidici ed ai macrolidi o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

### **4.4\_Avvertenze speciali**

Non utilizzare in animali produttori di uova destinate al consumo umano.

Non somministrare nel mangime solido.

### **4.5\_Precauzioni speciali per l'impiego**

#### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali.**

L'uso del prodotto deve essere basato su un test di sensibilità da batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia deve tenere conto delle informazioni epidemiologiche locali (regionali, aziendali) circa la sensibilità dei batteri target.

Un utilizzo di tale prodotto diverso dalle istruzioni fornite nel Riassunto delle caratteristiche del prodotto può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti alla Sulfamonometossina e all'Eritromicina.

Si deve prestare particolare attenzione nel migliorare le pratiche di allevamento per evitare ogni condizione di stress. L'utilizzo ripetuto o protratto del prodotto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

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

Il personale addetto alla manipolazione del prodotto deve seguire le normali precauzioni igieniche. Fare attenzione durante la somministrazione del prodotto per evitare auto inoculazioni accidentali. Non ingerire. In caso di auto iniezione o ingestione accidentali rivolgersi immediatamente ad un medico

mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità all'eritromicina e alla sulfamonometossina devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

#### **4.6\_Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Possono manifestarsi disturbi digestivi, fenomeni allergici e idiosincrasici.

#### **4.7\_Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

In assenza di studi specifici nelle specie bersaglio, l'uso in gravidanza, lattazione e ovo deposizione è consentito solo dopo valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del medico veterinario.

#### **4.8\_ Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione**

L'eritromicina non deve essere somministrata in combinazione con antibiotici battericidi quali penicilline o gentamicina. Evitare l'uso contemporaneo con altri medicinali veterinari ad affinità di legame con le proteine plasmatiche.

#### **4.9\_Posologia e via di somministrazione**

##### **Bovini:**

Somministrare per via intramuscolare o endovenosa nelle seguenti dosi:

0,1 ml/kg di peso vivo ogni 24 ore per 2-3 giorni (corrispondenti a 5 mg/kg p.v. di eritromicina ed a 20 mg/kg p.v. di sulfamonometossina)

##### **Suini:**

Somministrare per via intramuscolare nelle seguenti dosi:

0,1 ml/kg di peso vivo ogni 24 ore per 2-3 giorni (corrispondenti a 5 mg/kg p.v. di eritromicina ed a 20 mg/kg p.v. di sulfamonometossina)

**Polli di 3-5 giorni:** somministrare nell'acqua di bevanda 5-10 ml di prodotto/l di acqua (corrispondenti a 250-500 mg/l equivalenti a 12,5-25 mg/100 g p.v. di eritromicina ed a 1-2 g/l equivalenti a 50-100 mg/100 g p.v. di sulfamonometossina).

#### **4.10\_Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario**

Dopo somministrazione orale ripetuta di eritromicina, raramente, si possono manifestare disturbi digestivi dose-correlati quali meteorismo, anoressia, nausea, vomito, diarrea, ecc.

#### **4.11\_Tempi di attesa**

Bovini

Carne e visceri: 4 giorni.

Latte: 48 ore (4 mungiture).

Suini:

Carne e visceri: 4 giorni (Somministrazione per via intramuscolare)

Polli

Carne e visceri: 17 giorni

Uso non consentito in animali che producono uova destinate al consumo umano.

## **5\_PROPRIETA' FARMACOLOGICHE**

**Gruppo farmacoterapeutico: Antibatterici per uso sistemico - macrolidi in combinazione con altri antibatterici.**

**Codice ATCvet: QJ01RA91.**

### **5.1\_Proprietà farmacodinamiche**

L'associazione tra sulfonamidici e macrolidi è valida sotto il profilo farmacologico e terapeutico; essa consente infatti di aggredire con meccanismi differenziati e per vie diverse ceppi batterici comuni nello spettro antibatterico dei due farmaci.

Gli antibiotici macrolidi sviluppano infatti la loro azione attraverso un meccanismo d'inibizione della sintesi proteica (che prende avvio dall'interferenza sull'attività delle subunità 50 S ribosomiali) che bene si integra col meccanismo d'azione dei sulfonamidici (che si esplica attraverso l'inibizione competitiva

con l'acido paraaminobenzoico nella sintesi dell'acido folico). L'associazione è valida significativamente anche per quanto si riferisce allo spettro che viene ampliato coprendo così microrganismi Gram – positivi sensibili sia ai sulfamidici che ai macrolidi, microrganismi sensibili ai sulfamidici e non ai macrolidi, e micoplasmi, nei confronti dei quali gli antibiotici macrolidi costituiscono l'arma di prima scelta.

Come in tutte le associazioni tra chemioantibiotici, anche la combinazione tra macrolidi e sulfamidici consente di ottenere i migliori risultati quando viene realizzata tra i componenti più attivi dei rispettivi gruppi. A tale scopo è da sottolineare che nell'associazione "eritromicina – sulfamonometossina" i due farmaci rappresentano due tra le molecole potenzialmente più attive fra gli antibiotici macrolidi e fra i sulfamidici sistemici rispettivamente. Inoltre, tale tipo di associazione non comporta fenomeni di incompatibilità e di resistenza crociata tra questi farmaci antibatterici, bensì, nella maggior parte dei casi determina una sommazione degli effetti dei singoli farmaci (con l'eccezione delle infezioni per le quali o l'eritromicina o la sulfamonometossina sono inattive e la risoluzione dell'infezione è affidata al solo farmaco attivo). Anche la loro farmacocinetica risulta sufficientemente sovrapponibile, giustificando anche sotto questo aspetto l'impiego clinico dell'associazione eritromicina – sulfamonometossina che si distingue rispetto alle altre combinazioni chemioantibiotiche che, pur compatibili per quanto riguarda spettri di attività e meccanismi d'azione, non risultano proficuamente impiegabili nella pratica terapeutica a causa di rilevanti differenze nel comportamento farmacocinetico (MIC eritromicina: 0,2-6,2 µg/ml; MIC sulfamonometossina: 1.6 – 128 µg/ml)

## **5.2\_ Informazioni farmacocinetiche**

La sulfamonometossina sodica si distribuisce abbastanza uniformemente nei tessuti dell'organismo, viene metabolizzata a livello epatico in misura contenuta dando luogo a derivati acetilati che tendono a precipitare a livello renale. Per quanto riguarda l'escrezione, i sulfamidici trovano nel rene la via di escrezione elettiva, concentrandosi nelle urine.

Quantità più modeste sono escrete con la bile ed il succo gastrico, enterico e pancreatico, come pure con la saliva, le lacrime, il latte ed il sudore. L'eritromicina viene prontamente assorbita e si distribuisce uniformemente in tutti i tessuti; in particolare nel parenchima epatico, splenico, polmonare e renale dove si determinano concentrazioni di antibiotico più persistenti rispetto quelle plasmatiche ( $C_{max}=2,61-23,0$  µg/ml,  $T_{max}=0,81-6,12$  h,  $T_{1/2} = 2.87-5.59$  h )

Molto buona risulta inoltre la distribuzione dell'eritromicina nell'umor acqueo e vitreo dell'occhio. Basse concentrazioni si rilevano invece nel fluido cerebrospinale a meno che non siano presenti infiammazioni delle meningi. L'eritromicina è inattivata per circa il 40% a livello epatico attraverso un processo di demetilazione ( $V_d= 3-6$  l/kg,  $C_{max} = 0.5$  µg/ml,  $T_{max} = 4$  ore,  $T_{1/2} = 1.2 - 4$  ore). La forma attiva viene eliminata prevalentemente per via biliare, solo piccole quantità seguono l'eliminazione renale, mammaria e salivare.

## **6\_ INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1\_Elenco degli eccipienti**

Dimetilacetammide  
Polietilenglicole 200  
Acqua p.p.i.

### **6.2\_Incompatibilità**

Non miscelare con altri medicinali veterinari.

### **6.3\_Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 24 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del condizionamento primario: 28 giorni

### **6.4\_Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare in luogo asciutto e proteggere dalla luce.

**6.5\_Natura e composizione del condizionamento primario**

Flaconi da 100 ml e 250 ml di vetro scuro tipo I (Ph. Eur.) chiuso con tappo in gomma clorobutilica (Ph. Eur.) e sigillato con ghiera d'alluminio.

**6.6\_Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

**7\_TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

IZO srl a socio unico Via San Zeno 99/A 25124 Brescia

**Tel. 0302420583**

**e-mail: izo@izo.it**

**8\_NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

**AIC 102006018, flacone da 100 ml.**

**AIC 102006020, flacone da 250 ml.**

**9\_DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

**Data di prima autorizzazione: 04/1987**

**Data del rinnovo: 01/2009**

**10\_DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

**Febbraio 2023.**

**Altre informazioni:**

**Modalità di dispensazione.**

**Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile.**

(ETICHETTA ESTERNA)

100 ml

**DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**DAIMERITRO**

200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)  
Sulfamonometossina sodica – Eritromicina

**INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml di soluzione contiene:

**Principi attivi**

Sulfamonometossina sodica      200 mg

Eritromicina                              50 mg

**Eccipienti**

q.b. a                                      1 ml

**FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile ed orale

**CONFEZIONE**

Flacone da 100 ml

**SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)

**INDICAZIONI, MODALITA', VIA DI SOMMINISTRAZIONE E AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

**POSOLOGIA PRESCRITTA**

**TEMPI DI ATTESA**

Bovini:

Carne e visceri: 4 giorni

Latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini:

Carne e visceri: 4 giorni (somministrazione per via intramuscolare)

Polli:

Carne e visceri: 17 giorni

Usò non consentito in animali che producono uova destinate al consumo umano

**PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare il luogo asciutto e proteggere dalla luce

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale 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.

**Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile**

**Dopo prima apertura da usare entro 28 giorni**

***SOLO PER USO VETERINARIO  
TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI***

Lotto n° \_\_\_\_\_ Scad \_\_\_\_\_

**AIC n. 102006018**

**Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
IZO srl a socio unico Via San Zeno 99/A 25124 Brescia

**Produttore:** IZO srl a socio unico S.S. 234 km 28.2 27013 Chignolo Po Pavia

(ETICHETTA INTERNA)

100 ml

**DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**DAIMERITRO**

200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)  
Sulfamonometossina sodica – Eritromicina

**COMPOSIZIONE**

1 ml di soluzione contiene:

**Principi attivi**

Sulfamonometossina sodica      200 mg  
Eritromicina                              50 mg

**Eccipienti**

q.b. a                                      1 ml

**FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile ed orale

**CONFEZIONE**

Flacone da 100 ml

**SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)

**INDICAZIONI, MODALITA', VIA DI SOMMINISTRAZIONE E AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

**TEMPI DI ATTESA**

Bovini:

Carne e visceri: 4 giorni

Latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini:

Carne e visceri: 4 giorni (somministrazione per via intramuscolare)

Polli

Carne e visceri: 17 giorni

Uso non consentito in animali che producono uova destinate al consumo umano

**PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare il luogo asciutto e proteggere dalla luce

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI  
MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Per lo smaltimento leggere il foglietto illustrativo

**Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non  
ripetibile**

***SOLO PER USO VETERINARIO  
TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI***

Lotto n° \_\_\_\_\_ Scad \_\_\_\_\_

**Dopo prima apertura da usare entro 28 giorni**

**AIC n. 102006018**

**Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

IZO srl a socio unico Via San Zeno 99/A 25124 Brescia

**Produttore:** IZO srl a socio unico S.S. 234 km 28.2 27013 Chignolo Po Pavia

**(ETICHETTA ESTERNA)**  
**250 ml**

**DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**DAIMERITRO**

200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)  
Sulfamonometossina sodica – Eritromicina

**INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml di soluzione contiene:

**Principi attivi**

Sulfamonometossina sodica	200 mg
Eritromicina	50 mg

**Eccipienti**

q.b. a	1 ml
--------	------

**FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile ed orale

**CONFEZIONE**

Flacone da 250 ml

**SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)

**INDICAZIONI, MODALITA', VIA DI SOMMINISTRAZIONE E AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

**TEMPI DI ATTESA**

Bovini:

Carne e visceri: 4 giorni

Latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini:

Carne e visceri: 4 giorni (somministrazione per via intramuscolare)

Polli:

Carne e visceri: 17 giorni

**Uso non consentito in animali che producono uova destinate al consumo umano**

**PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

**Conservare in luogo asciutto e proteggere dalla luce**

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale 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.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile  
Dopo prima apertura da usare entro 28 giorni

**SOLO PER USO VETERINARIO  
TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI**

**Lotto n° \_\_\_\_\_ Scad \_\_\_\_\_**

**AIC n. 102006020**

**Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**  
IZO srl a socio unico Via San Zeno 99/A 25124 Brescia  
**Produttore:** IZO srl a socio unico S.S. 234 km 28.2 27013 Chignolo Po Pavia

**(ETICHETTA INTERNA)**  
**250 ml**

**DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

**DAIMERITRO**

200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)  
Sulfamonometossina sodica – Eritromicina

**COMPOSIZIONE**

1 ml di soluzione contiene:

**Principi attivi**

Sulfamonometossina sodica      200 mg  
Eritromicina                              50 mg

**Eccipienti**

q.b. a                                      1 ml

**FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile ed orale

**CONFEZIONE**

Flacone da 250 ml

**SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)

**INDICAZIONI, MODALITA', VIA DI SOMMINISTRAZIONE E AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

**TEMPI DI ATTESA**

Bovini:

Carne e visceri: 4 giorni

Latte: 48 ore (4 mungiture)

Suini:

Carne e visceri: 4 giorni (somministrazione per via intramuscolare)

Polli

Carne e visceri: 17 giorni

Uso non consentito in animali che producono uova destinate al consumo umano

**PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare in luogo asciutto e proteggere dalla luce

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI  
MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI**

Per lo smaltimento leggere il foglietto illustrativo

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in triplice copia non ripetibile

**SOLO PER USO VETERINARIO  
TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI  
Lotto n° \_\_\_\_\_ Scad \_\_\_\_\_  
Dopo prima apertura da usare entro 28 giorni  
AIC n. 102006020**

**Nome e indirizzo del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:  
IZO srl a socio unico Via San Zeno 99/A 25124 Brescia  
Produttore: IZO srl a socio unico S.S. 234 km 28.2 27013 Chignolo Po Pavia  
(FOGLIO ILLUSTRATIVO)**

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### **Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

IZO srl a socio unico Via San Zeno 99/A 25124 Brescia  
25124 Brescia

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

IZO srl a socio unico S.S. 234 km 28.2 27013 Chignolo Po Pavia

### **DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

#### **DAIMERITRO**

200 mg/ml + 50 mg/ml soluzione iniettabile ed orale per bovini, suini e polli (escluse le ovaiole)

### **CONFEZIONI**

Flacone da 100 ml e da 250 ml.

### **INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml di soluzione contengono:

#### **Principi attivi:**

Sulfamonometossina sodica	200 mg
Eritromicina	50 mg

#### **Eccipienti:**

q.b. a	1 ml
--------	------

### **INDICAZIONI**

Bovini: malattie respiratorie, colibacillosi, mastiti, metriti.

Suini: pleuropolmoniti, enterite necrotica, gastroenteriti.

Polli (ad esclusione delle ovaiole): malattie respiratorie, coriza infettiva.

(Microorganismi sensibili all'associazione: *Streptococcus spp*, *Stafilococcus spp*, *Salmonella*, *Aracnobacterium spp*, *Bacillus spp*, *Erysipelothrix spp*, *Histophilus*, *Corynebacterium*, *Nocarida*, *Brucella spp*, *Fusobacterium spp*, *Pasteurella spp*, *Borrelia spp*, and *Mycoplasma spp*, *Campylobacter*, *Pasteurella*, *Pseudomonas*, *E.coli*)

### **CONTROINDICAZIONI**

Non somministrare in animali con ipersensibilità accertata ai sulfamidici e ai macrolidi o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

### **REAZIONI AVVERSE**

Possono manifestarsi disturbi digestivi, fenomeni allergici e idiosincrasici.

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

### **SPECIE DI DESTINAZIONE**

Bovini, suini e polli (escluse le ovaiole).

### **POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Bovini:

Somministrare per via intramuscolare o endovenosa nelle seguenti dosi:

0,1 ml/kg di peso vivo ogni 24 ore per 2-3 giorni (corrispondenti a 5 mg/kg p.v. di eritromicina ed a 20 mg/kg p.v. di sulfamonometossina)

Suini:

Somministrare per via intramuscolare alla dose di:

0,1 ml/kg di peso vivo ogni 24 ore per 2-3 giorni (corrispondenti a 5 mg/kg p.v. di eritromicina ed a 20 mg/kg p.v. di sulfamonometossina).

Polli di 3-5 giorni: somministrare nell'acqua di bevanda 5-10 ml di prodotto/l di acqua (corrispondenti a 250-500 mg/l e 12,5-25 mg/100 g p.v. di eritromicina ed a 1-2 g/l e 50-100 mg/100 g p.v. di sulfamonometossina).

### **AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Non somministrare nel mangime solido.

### **TEMPI DI ATTESA**

Bovini

Carne e visceri: 4 giorni.

Latte: 48 ore (4 mungiture).

Suini:

Carne e visceri: 4 giorni (Somministrazione per via intramuscolare)

Polli

Carne e visceri: 17 giorni

### **PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare in luogo asciutto e proteggere dalla luce.

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

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

### **AVVERTENZE SPECIALI**

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Non utilizzare in animali produttori di uova destinate al consumo umano.

### **PRECAUZIONI SPECIALI PER L'IMPIEGO NEGLI ANIMALI**

L'uso del prodotto deve essere basato su un test di sensibilità da batteri isolati dagli animali. Se ciò non fosse possibile, la terapia deve tener conto delle informazioni epidemiologiche locali (regionali, aziendali) circa la sensibilità dei batteri target.

Un utilizzo di tale prodotto diverso dalle istruzioni fornite da questo foglietto illustrativo può condurre ad un aumento della prevalenza dei batteri resistenti alla Sulfamonometossina e all'Eritromicina.

Si deve prestare una particolare attenzione nel migliorare le pratiche di allevamento per evitare ogni condizione di stress. L'utilizzo ripetuto o protratto del prodotto va evitato, migliorando le prassi di gestione e mediante pulizia e disinfezione.

### **PRECAUZIONI SPECIALI CHE DEVONO ESSERE ADOTTATE DALLA PERSONA CHE SOMMINISTRA IL PRODOTTO**

Il personale addetto alla manipolazione del prodotto deve seguire le normali precauzioni igieniche. Fare attenzione durante la somministrazione del prodotto per evitare auto iniezioni accidentali.

Non ingerire. In caso di auto iniezione o ingestione accidentali, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Le persone con nota ipersensibilità all'eritromicina ed alla sulfamonometossina devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

### **IMPIEGO DURANTE LA GRAVIDANZA, L'ALLATTAMENTO O L'OVODEPOSIZIONE**

In assenza di studi specifici nelle specie bersaglio, l'uso in gravidanza, in lattazione e ovo deposizione è consentito solo dopo valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del medico veterinario.

## **INTERAZIONE CON ALTRI MEDICINALI VETERINARI ED ALTRE FORME DI INTERAZIONE**

L'eritromicina non deve essere somministrata in combinazione con antibiotici battericidi quali penicilline o gentamicina. Evitare l'uso contemporaneo con altri medicinali veterinari ad alta affinità di legame con le proteine plasmatiche.

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

Dopo somministrazione orale ripetuta di eritromicina, raramente, si possono manifestare disturbi digestivi dose-correlati quali meteorismo, anoressia, nausea, vomito, diarrea, ecc.

### **INCOMPATIBILITA'**

Non miscelare 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**

Dicembre 2013

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate