

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

**HIPPOMINE 50 mg/ml soluzione iniettabile** per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA).

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

#### Principio attivo:

100 ml di soluzione contengono:

2.1	<u>Principio attivo</u>	
	flunixin meglumine (equivalente a flunixin 5 g)	8,29 g
2.2	<u>Eccipienti</u>	g
	Dietanolamina	0.4
	Propilenglicole	20.7
	EDTA bisodico	0.01
	Formaldeide sulfossilata sodica	0.025
	Acqua per preparazioni iniettabili	q.b. a 100 ml

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile.  
Soluzione chiara.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1 Specie di destinazione

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

#### 4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Trattamento del dolore viscerale acuto associato a sindrome colica. Trattamento del dolore e dei processi infiammatori associati a patologie muscolo-scheletriche. In tutti i casi in cui esiste una controindicazione alla terapia con i corticosteroidi.

#### 4.3 Controindicazioni

L'uso è controindicato in animali affetti da malattie cardiache.  
Non utilizzare quando si ha evidenza di discrasia ematica.  
Non utilizzare in animali disidratati, ipovolemici o ipotesii.  
Non usare in caso di gravi nefropatie ed epatopatie.  
Non usare in animali con lesioni alla mucosa gastrointestinale.  
Non usare nel trattamento di coliche dell'ileo e associate a disidratazione.  
Non usare in animali affetti da disfunzioni muscolo-scheletriche croniche.

Non somministrare a soggetti di età inferiore ai 3 giorni.

Non somministrare ad animali con ipersensibilità accertata al flunixin o ad uno degli eccipienti.

#### **4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Non somministrare per via endoarteriosa. Gli animali inavvertitamente inoculati per tale via possono mostrare diversi sintomi quali: atassia, incordinazione, iperventilazione, e debolezza muscolare, questi sintomi sono comunque transitori e scompaiono nel giro di pochi minuti.

Il prodotto non dovrebbe essere utilizzato nel trattamento delle affezioni muscolo-scheletriche croniche.

Occorre determinare e trattare con adeguata terapia concomitante la causa di fondo delle condizioni infiammatorie o della colica.

Per equidi non destinati alla macellazione per il consumo umano.

#### **4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

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

L'uso è controindicato in animali affetti da malattie cardiache, epatiche o renali. Non somministrare ad animali sottoposti ad anestesia generale fino a completo recupero.

Evitare l'utilizzo in animali disidratati, ipovolemici o ipotesivi, in quanto si corre il rischio di aumentare la tossicità renale.

Non superare la dose consigliata né la durata del trattamento. L'utilizzo in qualsiasi animale sotto le 6 settimane di età o in animali anziani può implicare un rischio aggiuntivo. Se l'impiego non può essere evitato, occorre utilizzare un dosaggio ridotto e sottoporre gli animali ad un attento monitoraggio clinico.

In rari casi dopo somministrazione endovenosa possono manifestarsi reazioni come shock per la presenza di propilenglicole. Pertanto Hippomine deve essere iniettato lentamente e usato a temperatura corporea. Ai primi segni di incompatibilità la somministrazione deve essere bloccata e se necessario, iniziare subito il trattamento antishock.

Poiché Hippomine può ridurre le manifestazioni cliniche, in funzione della sua attività antinfiammatoria, può essere mascherata una resistenza ad esempio verso la causale terapia antibiotica.

I Pony possono essere più sensibili agli effetti secondari causati dai FANS e pertanto deve essere usato con cautela.

Nei cavalli la causa di colica deve essere ben determinata e trattata con adeguata terapia concomitante.

Nella somministrazione a cavalli impegnati in competizioni sportive osservare le disposizioni relative al doping.

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

Evitare il contatto con la pelle; indossare guanti durante la somministrazione.

#### **4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

Predisposizione a irritazione gastrointestinali e in casi gravi a ulcerazioni.

Possibilità di emorragie, variazioni ematologiche, irritazioni e lesioni gastrointestinali, necrosi renale.

Dopo somministrazione intramuscolare possibilità di reazioni nel sito di iniezione nonché di collasso in seguito a iniezione endovenosa rapida.

Occasionali reazioni anafilattiche.

Come con gli altri farmaci antinfiammatori non steroidei, c'è il rischio di rare reazioni avverse renali o di idiosincrasia epatica. In caso di reazioni avverse sospendere immediatamente il trattamento e richiedere l'intervento del veterinario.

#### **4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento.**

Non usare durante tutta la gravidanza.

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

Non somministrare in associazione con altri farmaci antinfiammatori non steroidei. La concomitante somministrazione di corticoidi può incrementare la tossicità di entrambi i farmaci, aumentando il rischio di ulcerazioni gastrointestinali. Pertanto questa somministrazione concomitante deve essere evitata. Alcuni farmaci antinfiammatori non steroidei possono legarsi alle proteine plasmatiche e competere con altri medicinali con le stesse caratteristiche portando ad effetti tossici. Il flunixin può ridurre l'effetto di alcuni medicinali antipertensivi, inibendo la sintesi delle prostaglandine quali diuretici, ACE inibitori, ARA e beta bloccanti.

Deve essere evitata la concorrente somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici come gli aminoglicosidi.

Il flunixin può ridurre l'eliminazione renale di alcuni medicinali, aumentando la loro tossicità, come avviene con gli aminoglicosidi.

#### **4.9 Posologia e via di somministrazione**

Nel dolore viscerale acuto, associato a sindrome colica, si consiglia di somministrare per via endovenosa o intramuscolare 0,022 ml di Hippomine/kg pv pari a 1,1 mg/kg pv di flunixin. Il trattamento può essere ripetuto una o due volte alla ricomparsa della sintomatologia. In caso di processi infiammatori e di sintomatologia dolorifica associata ad alterazione dell'apparato muscolo-scheletrico si consiglia di somministrare per via endovenosa o intramuscolare 0,022 ml di Hippomine/kg/pv una volta al giorno per un massimo di 5 giorni consecutivi.

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

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

Non superare le dosi raccomandate.

#### **4.11 Tempi di attesa**

Non pertinente. Il prodotto non deve essere somministrato ad equidi allevati a scopo alimentare. Per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA).

### **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmaco terapeutico: antinfiammatori non steroidei

Codice ATCvet: QM01AG90

#### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

Il flunixin appartiene alla categoria dei FANS. Agisce bloccando la sintesi delle prostaglandine, inibendo l'attività ciclossigenasica. La sua azione si esplica direttamente a livello del SNC diminuendo il dolore e la risposta infiammatoria.

#### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Dopo la somministrazione endovenosa di una dose pari a 1,1 mg/kg l'emivita è di 6 ore e può essere reperito nel plasma per 8 ore e nelle urine per almeno 48 ore.

### **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

#### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Dietanolamina

Propilenglicole

EDTA bisodico  
Formaldeide sulfossilata sodica  
Acqua per preparazioni iniettabili

## **6.2 Incompatibilità**

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

## **6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi.  
Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: 6 giorni.

## **6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, in luogo asciutto al riparo dalla luce.

## **6.5 Natura e composizione del confezionamento primario**

Flaconi di vetro chiaro, di tipo I, da 50 ml o 100 ml, dotati di tappo in gomma bromobutilica rosa, e capsula sigillo di alluminio flip off.

Il flacone è disponibile in un astuccio di cartone.

## **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**

Laboratorios Calier S.A. C/Barcelonés, 26 (Plà del Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallés – Barcellona (Spagna)

## **8. NUMERO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

### **Flacone da 50 ml:**

A.I.C n. 102389018

### **Flacone da 100 ml:**

A.I.C n. 102389020

## **9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

Decreto 171/98 del 09.11.98

## **10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Aprile 2016

## **DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO**

Non pertinente.

## **MODALITA' DI DISPENSAZIONE**

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

## INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Astuccio di cartone

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

**HIPPOMINE 50 mg/ml soluzione iniettabile**

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

Flunixin (come Flunixin meglumine)

### 2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Principio attivo:

Flunixin Meglumine 8,29 g (equivalente a 5 g flunixin)

Eccipienti: q.b. a 100 ml

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione iniettabile

### 4. CONFEZIONI

Flacone da 50 ml

Flacone da 100 ml

### 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

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

### 6. INDICAZIONI

Trattamento del dolore viscerale acuto associato a sindrome colica.

Trattamento del dolore e dei processi infiammatori e associati a patologie dell'apparato muscolo-scheletrico. In tutti i casi in cui esiste una controindicazione alla terapia con corticosteroidi.

### 7. MODALITÀ E VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Via endovenosa o intramuscolare

### 8. TEMPO DI ATTESA

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

Per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA).

### 9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

### 10. DATA DI SCADENZA

SCAD: {mese/anno}

Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: 6 giorni.

Una volta aperto usare entro il:

### 11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, in luogo asciutto al riparo dalla luce.

### 12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI 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.

**13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI  
RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente**

Solo per uso veterinario. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN  
COMMERCIO**

Laboratorios Calier S.A. C/Barcelonés, 26 (Plà del Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallés –  
Barcelona (Spagna)

**16. NUMERO(I) DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

50 ml AIC n°102389018  
100 ml AIC n°102389020

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n° .....

Prevedere spazio per posologia

Prevedere spazio per codice a lettura ottica DM 17/12/2007

**INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO**

Flacone in vetro

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO****Hippomine 50 mg/ml soluzione iniettabile**

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

Flunixin (come Flunixin meglumine)

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

Principio attivo:

Flunixin Meglumine 8,29 g (equivalente a 5 g flunixin)

Eccipienti: q.b. a 100 ml

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Soluzione iniettabile

**4. CONFEZIONI**

50 ml

100 ml

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

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

**6. INDICAZIONE(I)**

Trattamento del dolore viscerale acuto associato a sindrome colica. Trattamento del dolore e dei processi infiammatori associati a patologie dell'apparato muscolo-scheletrico. In tutti i casi in cui esiste una controindicazione alla terapia con i corticosteroidi.

**7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE**

Via endovenosa o intramuscolare

**8. TEMPO DI ATTESA**

Tempo di attesa

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

Per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA).

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA SPECIALE**

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo

**10. DATA DI SCADENZA**

SCAD {mese/anno}

Periodo di validità dopo la prima apertura del condizionamento primario: 6 giorni.

Dopo l'apertura, da usare entro il:.....

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, in luogo asciutto al riparo dalla luce.

**12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI 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.

**13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI  
RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente**

Solo per uso veterinario. Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA E DALLA VISTA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN  
COMMERCIO**

Laboratorios Calier S.A. C/Barcelonés, 26 (Plà del Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallés –  
Barcelona (Spagna)

**16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

50 ml AIC n°102389018  
100 ml AIC n°102389020

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n° .....

## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

HIPPOMINE 50 mg/ml soluzione iniettabile per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)

### 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.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Laboratorios Calier S.A. C/Barcelonés, 26 (Plà del Ramassar) 08520 Les Franqueses del Vallés – Barcellona (Spagna)

### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

**Hippomine** 50 mg/ml soluzione iniettabile per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA)  
Flunixin (come flunixin meglumine)

### 3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

100 ml di soluzione contengono:

#### Principio attivo

flunixin meglumine (equivalente a flunixin 5 g)	8,29 g
--	--------

#### Eccipienti

	g
Dietanolamina	0.4
Propilenglicole	20.7
EDTA bisodico	0.01
Formaldeide sulfossilata sodica	0.025
Acqua per preparazioni iniettabili	q.b. a 100 ml

### 4. INDICAZIONI

Trattamento del dolore viscerale acuto associato a sindrome colica. Trattamento del dolore e dei processi infiammatori associati a patologie muscolo-scheletriche. In tutti i casi in cui esiste una controindicazione alla terapia con i corticosteroidi.

### 5. CONTROINDICAZIONI

L'uso è controindicato in animali affetti da malattie cardiache.

Non utilizzare quando si ha evidenza di discrasia ematica.

Non utilizzare in animali disidratati, ipovolemici o ipotesici.

Non usare in caso di gravi nefropatie ed epatopatie.

Non usare in animali con lesioni alla mucosa gastrointestinale.

Non usare nel trattamento di coliche dell'ileo e associate a disidratazione.

Non usare in animali affetti da disfunzioni muscolo-scheletriche croniche.

Non somministrare a soggetti di età inferiore ai 3 giorni.

Non somministrare ad animali con ipersensibilità accertata al flunixin o ad uno degli eccipienti

## **6. REAZIONI AVVERSE**

Predisposizione a irritazioni gastrointestinali e in casi gravi a ulcerazioni.

Possibilità di emorragie, variazioni ematologiche, irritazioni e lesioni gastrointestinali, necrosi renale.

Dopo somministrazione intramuscolare possibilità di reazioni nel sito di iniezione nonché di collasso in seguito a iniezione endovenosa rapida.

Occasionali reazioni anafilattiche.

Come con gli altri farmaci antinfiammatori non steroidei, c'è il rischio di rare reazioni avverse renali o di idiosincrasia epatica. In caso di reazioni avverse sospendere immediatamente il trattamento e richiedere l'intervento del veterinario.

## **7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA).

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

Nel dolore viscerale acuto, associato a sindrome colica, si consiglia di somministrare per via endovenosa o intramuscolare 0,022 ml di Hippomine /kg pv pari a 1,1 mg/kg pv di flunixin. Il trattamento può essere ripetuto una o due volte alla ricomparsa della sintomatologia. In caso di processi infiammatori e di sintomatologia dolorifica associata ad alterazione dell'apparato muscolo-scheletrico si consiglia di somministrare per via endovenosa o intramuscolare 0,022 ml di Hippomine/kg/pv una volta al giorno per un massimo di 5 giorni consecutivi.

## **9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Non superare la dose raccomandata.

Non mescolare con altre sostanze nella medesima siringa.

Evitare la somministrazione intraarteriosa, in tale evenienza la sintomatologia descritta prevede fenomeni di atassia, incordinazione, iperventilazione e spasmi muscolari.

## **10. TEMPO DI ATTESA**

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

Per Equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano (NDPA).

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C, in luogo asciutto al riparo dalla luce.

Periodo di validità dopo prima apertura del contenitore: 6 giorni.

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

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

Non somministrare per via endoarteriosa. Gli animali inavvertitamente inoculati per tale via possono mostrare diversi sintomi quali: atassia, incordinazione, iperventilazione, e debolezza muscolare, questi sintomi sono comunque transitori e scompaiono nel giro di pochi minuti.

Il prodotto non dovrebbe essere utilizzato nel trattamento delle affezioni muscolo-scheletriche croniche.

Occorre determinare e trattare con adeguata terapia concomitante la causa di fondo delle condizioni infiammatorie o della colica.

Per equidi non destinati alla macellazione per il consumo umano.

### **Speciali precauzioni per l'uso negli animali.**

L'uso è controindicato in animali affetti da malattie cardiache, epatiche o renali. Non somministrare ad animali sottoposti ad anestesia generale fino a completo recupero.

Evitare l'utilizzo in animali disidratati, ipovolemici o ipotensivi, in quanto si corre il rischio di aumentare la tossicità renale.

Non superare la dose consigliata né la durata del trattamento. L'utilizzo in qualsiasi animale sotto le 6 settimane di età o in animali anziani può implicare un rischio aggiuntivo. Se l'impiego non può

essere evitato, occorre utilizzare un dosaggio ridotto e sottoporre gli animali ad un attento monitoraggio clinico.

In rari casi dopo somministrazione endovenosa possono manifestarsi reazioni come shock per la presenza di propilenglicole. Pertanto Hippomine deve essere iniettato lentamente e usato a temperatura corporea. Ai primi segni di incompatibilità la somministrazione deve essere bloccata e se necessario, iniziare subito il trattamento antishock.

Poiché Hippomine può ridurre le manifestazioni cliniche, in funzione della sua attività antinfiammatoria, può essere mascherata una resistenza ad esempio verso la causale terapia antibiotica.

I Pony possono essere più sensibili agli effetti secondari causati dai FANS e pertanto deve essere usato con cautela.

Nei cavalli la causa di colica deve essere ben determinata e trattata con adeguata terapia concomitante.

Nella somministrazione a cavalli impegnati in competizioni sportive osservare le disposizioni relative al doping.

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

Evitare il contatto con la pelle; indossare guanti durante la somministrazione.

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

Non sono noti i sintomi da sovradosaggio.

Non superare le dosi raccomandate.

### **Impiego durante la gravidanza, l'allattamento.**

Non usare durante tutta la gravidanza.

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

Non somministrare in associazione con altri farmaci antinfiammatori non steroidei. La concomitante somministrazione di corticoidi può incrementare la tossicità di entrambi i farmaci, aumentando il rischio di ulcerazioni gastrointestinali. Pertanto questa somministrazione concomitante deve essere evitata. Alcuni farmaci antinfiammatori non steroidei possono legarsi alle proteine plasmatiche e competere con altri medicinali con le stesse caratteristiche portando ad effetti tossici. Il flunixin può ridurre l'effetto di alcuni medicinali antipertensivi, inibendo la sintesi delle prostaglandine quali diuretici, ACE inibitori, ARA e beta bloccanti.

Deve essere evitata la concorrente somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici come gli aminoglicosidi.

Il flunixin può ridurre l'eliminazione renale di alcuni medicinali, aumentando la loro tossicità, come avviene con gli aminoglicosidi.

### **Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato 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**

Aprile 2016

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

Scatola con 1 flacone da 50 ml

Scatola con 1 flacone da 100 ml

E ' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**MODALITA' DI DISPENSAZIONE**

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria in copia unica non ripetibile.