

RIASSUNTO delle Caratteristiche del Prodotto

TINTURA DI IODIO CANDIOLI



1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

TINTURA DI IODIO CANDIOLI

(100 + 60) mg/g, soluzione cutanea per cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 g di prodotto contiene:

PRINCIPI ATTIVI: Iodio: mg 100,0 - Potassio ioduro: mg 60

Eccipienti: Alcool etilico 96°: mg 720,0

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione cutanea

Soluzione idroalcolica di colore rosso-bruno, per uso esterno



16 GEN. 2012

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

4.2. Indicazioni per l'impiego, specificando la specie di destinazione

Il prodotto è indicato nel trattamento di schinelle, tendiniti, mal di stinchi ed in tutti i casi in cui sia necessaria una rapida azione risolvante e revulsiva.

4.3. Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità accertata ai derivati dello iodio
Evitare di applicare il prodotto su zone di cute lesionata.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Il prodotto è per uso esterno ed è destinato esclusivamente a cavalli non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Il prodotto non deve essere utilizzato su cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

L'applicazione prolungata può determinare causticazione della superficie trattata.

Non applicare in prossimità degli occhi.

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

Il prodotto macchia le mani ed i vestiti per cui è opportuno proteggersi con un paio di guanti durante l'applicazione

4.6. Reazioni avverse

La corretta applicazione del prodotto non ha portato al riscontro di effetti collaterali.

4.7. Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

L'uso del prodotto non comporta particolari limitazioni purché vengano osservate sia le indicazioni che le controindicazioni.

4.8. Interazioni con altri medicinali ed altre forme di interazione

Non sono conosciute interazioni tra il prodotto ed altri medicinali

4.9. Posologia e via di somministrazione

Applicare il prodotto direttamente sulle parti da trattare mediante pennellature o frizioni, una o più volte al giorno.

4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'urgenza, antidoti)

Un sovradosaggio o l'applicazione prolungata può determinare causticazione della superficie trattata

4.11. Tempo di attesa

Non pertinente.

Il prodotto non deve essere somministrato a cavalli destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Antisettici e disinfettanti - Iodio

Classificazione ATC vet. : QD08AG03



5.1. Proprietà farmacodinamiche

Lo iodio possiede proprietà rubefacenti quando applicato sulla cute, determinando una modica irritazione e contribuendo ad aumentare la vascolarizzazione locale attraverso fenomeni di vasodilatazione e congestione vasale. Tale aumento di flusso sanguigno risulta, in ultima analisi, in un incremento locale della concentrazione di fattori antinfiammatori quali i leucociti, in un aumento della presenza di elementi nutritivi ed in un potenziamento dell'attività di rimozione dei prodotti tossici di rifiuto cellulare attraverso i sistemi venoso e linfatico (Brander, Pugh, Bywater – Veterinary applied pharmacology and therapeutics - Balliere Tindall, 1982: 269).

Il medicinale deve la sua azione disinfettante non solo al potere ossidante dello iodio elementare, ma anche alla capacità di formare complessi con le proteine denaturandole

5.2. Informazioni farmacocinetiche



6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Alcool etilico 96° - Acqua depurata

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 del medicinale veterinario confezionato per la vendita

Cinque anni dalla data di preparazione, se correttamente conservato

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Il prodotto è facilmente infiammabile. Conservare in luogo asciutto, a temperatura non superiore a 25°C, lontano da fiamme, scintille e qualsiasi fonte di calore
Tenere il contenitore ben chiuso.

6.5. Natura e composizione del condizionamento primario

Flacone in PET ambrato della capacità di ml 250, contenente g 220 di prodotto.

6.6. Particolari precauzioni da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il prodotto, come tutti i medicinali veterinari non utilizzati, o i rifiuti da essi derivanti, deve essere smaltito negli appositi contenitori della raccolta differenziata dei medicinali scaduti, in conformità alle disposizioni di legge locali.

Il medicinale non deve essere disperso nei corsi d'acqua poiché potrebbe essere pericoloso per i pesci o per altri organismi acquatici

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Istituto Profilattico e Farmaceutico CANDIOLI & C. S.p.A.

Via A. Manzoni, 2 - 10092 Beinasco (TO)

8. Numero dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Flacone g 220 in astuccio – AIC 100361017

9. Data della prima autorizzazione/rinnovo dell'autorizzazione

Data di prima autorizzazione. 29 novembre 1995

Data del rinnovo: 29 novembre 2010

10. Data della revisione del testo

Novembre 2011

11. Modalità di dispensazione

La vendita non è sottoposta all'obbligo di ricetta veterinaria



16 GEN. 2012

Wito
boh
Cu
SR