## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

## 1. Denominazione del medicinale veterinario

Rossovet Carnitina soluzione iniettabile e soluzione orale per bovini, cavalli, suini, ovini, caprini, cani e gatti.

# 2. Composizione

## Ogni ml contiene:

## **Sostanze attive:**

 $\begin{array}{ccc} Cianocobalamina \ (vitamina \ B_{12}) & 0,1 \ mg \\ L-carnitina & 1,64 \ mg \\ L-arginina \ cloridrato & 2 \ mg \\ D,l \ metionina & 15 \ mg \\ Acido \ l-aspartico & 5,1 \ mg \\ Levulosio & 50 \ mg \\ Sorbitolo & 80 \ mg \end{array}$ 

## **Eccipienti:**

Metile p-idrossibenzoato 1,8 mg Propile p-idrossibenzoato 0,2 mg

Soluzione limpida, di colore rosa scuro.

# 3. Specie di destinazione

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto.

# 4. Indicazioni per l'uso

Nei bovini per il trattamento di:

- chetosi e stati tossici,
- epatodistrofie e insufficienza epatica,
- sindrome della vacca grassa,
- riequilibratore energetico.

## Nei cavalli per il trattamento di:

- epatodistrofie e insufficienza epatica,
- miocardiopatie e miodistrofie,
- stati tossici,
- sindrome da scarso rendimento atletico,
- convalescenza e sovrallenamento.

## Nei suini per il trattamento di:

- epatodistrofie,
- miodistrofie.
- stati tossici.

## Negli ovini e caprini per il trattamento di:

- chetosi,
- epatodistrofie e insufficienza epatica,
- stati tossici.

#### Nei cani e gatti per il trattamento di:

- epatodistrofie e insufficienza epatica,
- stati tossici.
- sindrome da scarso rendimento atletico,
- convalescenza.

## 5. Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alle sostanze attive o a uno degli eccipienti.

## 6. Avvertenze speciali

#### Avvertenze speciali:

Nessuna.

## Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Non pertinente.

# Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di auto-iniezione o ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Le persone con nota ipersensibilità alle sostanze attive o a uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

#### Gravidanza e allattamento:

Può essere usato durante la gravidanza.

La sicurezza del medicinale veterinario durante l'allattamento non è stata stabilita. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del medico veterinario responsabile.

## Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Nessuna nota.

## Sovradosaggio:

Dati non disponibili

#### Incompatibilità principali:

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

## 7. Eventi avversi

Bovino, cavallo, suino, ovino, caprino, cane e gatto:

Nessuno noto.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:

https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria

# 8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Uso endovenoso, endoperitoneale, sottocutaneo e orale: bovini, suini, ovini e caprini. Uso endovenoso e orale: cavalli, cani e gatti.

La durata del trattamento deve essere determinata dal medico veterinario in base alla gravità della patologia e alla risposta clinica dell'animale.

```
Bovini:
                                 2 ml / kg p.c. (1000 ml/capo).
Vitelli:
                                 2 ml / kg p.c. (500 ml/capo).
Cavalli:
                                 2 ml / kg p.c. (1000 ml/capo).
Puledri:
                                 2 ml / kg p.c. (500 ml/capo).
                                 2 ml / kg p.c. (50-200 ml/capo).
Ovini, caprini:
                                 2 ml / kg p.c. (250 ml/capo).
Suini:
Suini (suini svezzati (10-30 kg)): 1 ml/kg p.c. (10-30 ml/capo).
Suini (suini da latte (1-5 kg)): 2 ml/kg p.c. (3-10 ml/capo).
                                 2 ml / kg p.c. (5-50 ml/capo).
Cani:
Gatti:
                                 1 ml / kg p.c. (1-5 ml/capo).
```

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile.

# 9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Nessuna.

# 10. Tempi di attesa

Zero giorni.

## 11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

```
Conservare in frigorifero (2 °C - 8 °C). Proteggere dalla luce.
```

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sul flacone dopo Exp.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: usare immediatamente.

## 12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

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

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o al proprio farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

## 13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione.

## 14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

#### **Confezione:**

Scatola di cartone contenente un flacone da 500 ml A.I.C. n. 100240023

## 15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

04/2025

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it).

# 16. Recapiti

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:</u>

Zoetis Italia S.r.l. Via Andrea Doria, 41M IT-00192 Roma Tel: +39 06 3366 8111 farmacovigilanza.italia@zoetis.com

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L. Ctra. Camprodón s/n "la Riba" 17813 Vall de Bianya Girona (Spagna)