

## PROSPECTO PARA: TABERNIL ANTIASMÁTICO

### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

DIVASA-FARMAVIC, S.A.  
Ctra. Sant Hipòlit, km 71  
08503 GURB – VIC  
(Barcelona)

### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

TABERNIL ANTIASMÁTICO

Hidrocloruro de difenhidramina; Hidrocloruro de efedrina; Teofilina, Fosfato sódico de dexametasona

### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS.

Cada ml contiene

#### Sustancias activas:

Hidroxicloruro de difenhidramina 0,8 mg  
Hidrocloruro de efedrina 2 mg  
Teofilina 4 mg  
Dexametasona (fosfato sódico)\* 0,04 mg

#### Excipientes:

Parahidroxibenzoato de metilo sódico (E-219) 1,2 mg  
Parahidroxibenzoato de propilo sódico 0,5 mg.

\* (1 g de Fosfato sódico de dexametasona equivale a 760 mg de dexametasona base)

### 4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para el tratamiento sintomático de procesos respiratorios de tipo asmático y como terapia de apoyo del tratamiento específico de determinadas patologías respiratorias infecciosas.

### 5. CONTRAINDICACIONES

Aunque no se han descrito en las especies de destino, de modo general y atendiendo a los componentes, su uso está contraindicado en animales con alteraciones cardíacas. No usar en procesos infecciosos agudos no controlados mediante la quimioterapia apropiada. No usar en casos de hipersensibilidad a las sustancias activas o alguno de los excipientes.

### 6. REACCIONES ADVERSAS

Aunque no se ha descrito en las especies de destino, de forma general debe indicarse la posibilidad de irritación intestinal y estimulación del sistema nervioso central (inquietud, agitación, excitación).

Las xantinas pueden potenciar la hipopotasemia causada por hipoxia o por la administración de  $\beta$ -adrenérgicos, corticosteroides y diuréticos.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Aves (Aves ornamentales)

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Administración en agua de bebida.

### **Dosis por kg p.v./día:**

Difenhidramina clorhidrato 0,6-1,2 mg; Efedrina clorhidrato 1,5-3,0 mg; Teofilina 3,0-6,0 mg; Dexametasona (fosfato sódico) 0,03-0,06 mg.

### **Dosis por animal/día (canario de 15 g p.v.)**

Difenhidramina clorhidrato 0,009-0,018 mg; Efedrina clorhidrato 0,0225-0,045 mg; Teofilina 0,045-0,090 mg; Dexametasona (fosfato sódico) 0,45-0,90 µg

### **Preparación del agua medicada para canarios (15 gramos p.v.)**

10 ml de agua medicada – añadir 2 gotas a 10 ml de agua potable.

100 ml de agua medicada – añadir 20 gotas a 100 ml de agua potable.

Para otras aves deben calcular las cantidades necesaria utilizando la dosis por kg p.v./día.

### **Administración del agua medicada**

Poner la cantidad de agua medicada, calculando 2 ml/día por cada animal, en el bebedero. Al acabarse, reponer con agua potable sin medicar. No se debe dejar a las aves sin agua de bebida. Administrar durante 5 días seguidos. En caso necesario debe repetirse el tratamiento tras 5 días de descanso. Si tras este segundo tratamiento no se observa mejoría alguna, debe reconsiderarse el diagnóstico.

En cada caso debe establecerse el consumo medio de agua de los animales. A modo de orientación puede tomarse como consumo estándar 150 ml de agua por cada 1000 gramos de p.v./día, en cuyo caso la dosis administrada corresponderá a 13-25 gotas de TABERNIL ANTIASMÁTICO por cada 100 ml de agua/día..

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Por razones higiénicas se recomienda cambiar diariamente el agua de bebida, esté medicada o no. Una vez abierto el medicamento puede utilizarse durante 28 días. El agua medicada debe utilizarse inmediatamente

## 10. TIEMPO DE ESPERA

No procede

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Conservar en lugar seco.

Periodo de validez después de abierto el envase: 28 días

Periodo de validez después de su disolución según las instrucciones: 24 horas

## 12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

#### Precauciones especiales para su uso en animales

En caso de existir enfermedades infecciosas o parasitarias debe instaurarse una terapia específica.

El consumo diario de agua depende de la temperatura ambiental y de otros factores como el estado fisiológico de las aves, por lo que la cantidad real de agua consumida puede variar considerablemente.

#### Precauciones especiales que deberá tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales

No manipular el producto si existe hipersensibilidad a alguno de los componentes. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto lavar abundantemente con agua clara. No fumar, comer o beber mientras se manipule el producto. Si aparecen síntomas tras la exposición como agitación, excitación o sintomatología gastrointestinal, consultar a un médico.

#### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Con el acetilsalicílico, la dexametasona favorece la eliminación de salicilatos. Con otras metilxantinas pueden producirse efectos adversos por adición. Las fluorquinolonas y macrólidos interfieren en el metabolismo hepático de la teofilina.

#### Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos)

La administración de dosis muy elevadas y durante períodos prolongados de tiempo podría dar lugar a hipopotasemia, agitación, arritmias y convulsiones.

#### Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios

### **13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

16 de enero de 2015

### **15. INFORMACIÓN ADICIONAL**

Formatos: Caja con un frasco de 20 ml

Manténgase fuera de la vista y el alcance de los niños.

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al titular de la autorización de comercialización.

Uso veterinario – Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.



Registro Nº 2066 – ESP