

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

AmoxiCat® 40 ad us. vet., compresse divisibili per gatti.

**2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA**

1 compressa contiene:

**Principio attivo:**

Amoxicillina (sotto forma di a. triidrato) 40 mg.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere la rubrica 6.1.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Compresse rotonde, di colore beige, con un'incisione a croce, divisibili in due metà.

**4. INFORMAZIONI CLINICHE**

**4.1 Specie di destinazione**

Gatti.

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

Trattamento di infezioni causate da microrganismi sensibili all'amoxicillina nei gatti.

**4.3 Controindicazioni**

AmoxiCat® 40 non deve essere somministrato a gatti con ipersensibilità alla penicillina.

Non somministrare a conigli, cavie, criceti o gerbilli.

Non usare in animali con gravi disturbi della funzionalità renale accompagnati da anuria o oliguria.

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

Poiché il medicamento veterinario è aromatizzato, c'è il rischio che cani e gatti cerchino miratamente le compresse e le assumano in quantità eccessiva. Pertanto il preparato deve essere conservato fuori dalla portata degli animali.

**4.5 Precauzioni speciali per l'impiego**

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

Le penicilline e le cefalosporine possono scatenare ipersensibilità (allergia) in seguito a iniezione, inalazione, ingestione o contatto cutaneo.

L'ipersensibilità alle cefalosporine e alle penicilline può essere trasversale. Talvolta le reazioni allergiche a queste sostanze possono essere gravi.

Evitare il contatto con il prodotto in caso di ipersensibilità.

Consultare un medico se la pelle presenta arrossamenti.

Consultare immediatamente un medico in caso di edema del viso, delle labbra e degli occhi o difficoltà nella respirazione.

Lavare le mani dopo l'uso del prodotto.

#### **4.6 Effetti collaterali (frequenza e gravità)**

Si possono osservare disturbi della digestione quali diarrea, nausea e vomito.

Notificare a [vetvigilance@swissmedic.ch](mailto:vetvigilance@swissmedic.ch) l'insorgenza di effetti collaterali, in particolare quelli non elencati in questa rubrica.

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

Gli studi condotti sugli animali non hanno rivelato effetti teratogeni.

La sicurezza del medicamento veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Da utilizzare in femmine gravide o in allattamento solo sulla base di una valutazione veterinaria del rapporto rischio-beneficio.

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

Esiste una sinergia riconosciuta tra l'amoxicillina e gli aminoglicosidi. Invece l'associazione con antibiotici batteriostatici è generalmente controindicata: il medicamento non deve essere usato insieme ad alcun antibiotico della famiglia delle tetracicline

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

Uso orale.

1 compressa di AmoxiCat® 40 per 4 kg di peso corporeo (corrisponde a 10 mg di amoxicillina per kg di peso corporeo) ogni 12 ore per 5 giorni.

Posologia:

Peso del gatto (G) in kg	Numero di compresse da somministrare al mattino e alla sera	Dose (mg/kg)
1,5 < G ≤ 2,5	½ compressa	8,0-13,3
2,5 < G ≤ 4,5	1 compressa	8,9-16,0
4,5 < G ≤ 6,5	1 ½ compresse	9,2-13,3
6,5 < G ≤ 8,5	2 compresse	9,4-12,3

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

In caso di sovradosaggio, si consiglia un trattamento sintomatico.

#### **4.11 Tempo(i) di attesa**

Non pertinente.

## **5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE**

Gruppo farmacoterapeutico: antibiotico per uso sistemico, penicilline.

Codice ATCvet: QJ01CA04

### **5.1 Proprietà farmacodinamiche**

L'amoxicillina è una penicillina semisintetica con proprietà chimiche e farmacologiche simili all'ampicillina. È un composto acidulo, leggermente liposolubile e stabile in mezzo acido.

L'amoxicillina agisce principalmente come battericida contro i germi sensibili. I cambiamenti nella parete batterica inducono secondariamente una lisi osmotica dei batteri. Lo spettro di attività dell'amoxicillina è relativamente ampio e i tipi di batteri normalmente suscettibili sono numerosi nella clinica. L'effetto dominante è diretto contro i batteri gram-positivi, ma alcuni batteri gram-negativi, in particolare l'*Escherichia coli*, sono sensibili anche agli effetti battericidi dell'amoxicillina.

Gli agenti infettivi più comuni nei gatti, come gli streptococchi, gli stafilococchi e il genere *Pasteurella*, sono altamente sensibili all'amoxicillina. I generi *Proteus*, i coliformi, la salmonella e le bordetelle sono sensibili o poco sensibili. L'amoxicillina è inefficace contro i batteri produttori di beta-lattamasi.

### **5.2 Informazioni farmacocinetiche**

Dopo la somministrazione orale, l'amoxicillina viene assorbita molto rapidamente dal tratto digestivo e nel gatto raggiunge il picco di concentrazione plasmatica già dalla 1a alla 3a ora dopo l'assunzione. Poi le concentrazioni sieriche del principio attivo scendono molto rapidamente e 12 ore dopo la somministrazione sono di nuovo praticamente a zero. Il legame con le proteine plasmatiche nel gatto è debole e nell'ordine del 17%. L'amoxicillina viene escreta in gran parte immodificata con l'urina. L'emivita dell'escrezione è di ca. 1 ora.

### **5.3 Proprietà ambientali**

Nessun dato.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1 Elenco degli eccipienti**

Lievito

Polvere di fegato suino

Glicerolo distearato

Silice colloidale anidra

Croscarmellosa sodica

Calcio idrogenofosfato diidrato

### **6.2 Incompatibilità principali**

Non note.

**6.3 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicamento veterinario confezionato per la vendita: 18 mesi.

**6.4 Speciali precauzioni per la conservazione**

Conservare a temperatura ambiente (15°C - 25°C).

Tenere i medicinali fuori dalla portata dei bambini.

**6.5 Natura e composizione del confezionamento primario**

Blister (PVDD-PVC/alluminio).

**6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicamento veterinario non utilizzato e dei materiali rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

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

**7. TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE**

Biokema SA  
Ch. de la Chatanerie 2  
1023 Crissier  
hotline@biokema.ch

**8. NUMERO(I) DI OMOLOGAZIONE**

Swissmedic 52'869  
Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria.  
Destinato esclusivamente alla vendita all'estero.

**9. DATA DELLA PRIMA OMOLOGAZIONE/DEL RINNOVO DELL'OMOLOGAZIONE**

Data della prima omologazione: 03.03.1995  
Data dell'ultimo rinnovo: 08.12.2020

**10. STATO DELL'INFORMAZIONE**

24.04.2025

**DIVIETO DI VENDITA, DISPENSAZIONE E/O UTILIZZAZIONE**

Non pertinente.