

Informazioni per i detentori di animali

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Caniphedrin 20 mg ad us. vet., compresse per cani

Caniphedrin 50 mg ad us. vet., compresse per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Titolare dell'omologazione e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Streuli Pharma SA

Bahnhofstrasse 7

8730 Uznach

Telefono: +41 (0)55 285 90 70

Fax: +41 (0)55 285 92 90

e-mail: vet-support@streuli-pharma.ch

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Caniphedrin 20 mg ad us. vet., compresse per cani

Caniphedrin 50 mg ad us. vet., compresse per cani

3. PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

Principio attivo:

Caniphedrin 20 mg ad us. vet., compresse

1 compressa contiene: 20 mg di efedrina cloridrato (corrispondente a 16,4 mg di efedrina)

Comprese bianche con tacca a croce.

Caniphedrin 50 mg ad us. vet., compresse

1 compressa contiene: 50 mg di efedrina cloridrato (corrispondente a 41,0 mg di efedrina)

Comprese bianche con linea di frattura.

4. INDICAZIONE(I)

Per il trattamento di fuoriuscita/perdita involontaria di urina causata da un malfunzionamento del meccanismo del muscolo della chiusura dell'uretra (incontinenza urinaria), soprattutto incontinenza urinaria in cagne castrate.

5. CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in cani con patologie della muscolatura cardiaca, aritmie cardiache con frequenza cardiaca troppo accelerata, ipertensione arteriosa, ipertiroidismo con sovrapproduzione di ormoni tiroidei, diabete, funzionalità renale limitata o glaucoma.

Non utilizzare in animali destinati alla produzione di alimenti.

Non utilizzare in caso di nota ipersensibilità al principio attivo o a un qualsiasi eccipiente.

6. EFFETTI COLLATERALI

In rari casi sono state osservate frequenza cardiaca aumentata, aritmie cardiache, ipertensione arteriosa e irrequietezza.

Inoltre, possono presentarsi: insonnia, eccitazione, paura, tremore, pupille dilatate e perdita di appetito.

Questi sintomi scompaiono in seguito alla riduzione della dose o all'interruzione del trattamento.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10 000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne il medico veterinario o il farmacista.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

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

Da assumere:

1-2 mg per kg di peso corporeo al giorno.

Durante i primi 10 giorni di trattamento 2 mg di efedrina cloridrato (corrispondente a 1,64 mg di efedrina) per kg di peso corporeo al giorno, che corrisponde a

- in caso di *Caniphedrin 20 mg ad us. vet., compresse*: 1 compressa per 10 kg di peso corporeo;
- in caso di *Caniphedrin 50 mg ad us. vet., compresse*: 1 compressa per 25 kg di peso corporeo.

Le compresse possono essere divise per garantire la posologia più esatta possibile.

Se si raggiunge il risultato terapeutico desiderato, la dose viene ridotta in via di prova a 1 mg per kg di peso corporeo.

Se non si presenta più nessun disturbo, si mantiene questa dose ridotta a lungo termine; diversamente, occorre aumentarla nuovamente a 2 mg per kg di peso corporeo.

Se la dose efficace è stata trovata, le cagne devono continuare ad essere monitorate con visite di controllo regolari.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Le donne in gravidanza devono indossare i guanti durante la somministrazione.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Tempo di attesa: non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

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

Conservare nel contenitore originale.

Tenere la scatola delle compresse ben chiusa per proteggere il contenuto dalla luce e dall'umidità.

Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza indicata sul contenitore con la dicitura EXP.

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Questo medicamento veterinario non è adatto per il trattamento di minzione inappropriata a causa di disturbi comportamentali.

Nelle cagne di meno di un anno, prima del trattamento occorre considerare la possibilità di deformazioni anatomiche come causa dell'incontinenza urinaria.

È importante identificare una possibile patologia di base che causa un aumento patologico della minzione/sete e che potrebbe essere diagnosticata erroneamente come incontinenza urinaria. Occorre iniziare un trattamento corrispondente.

Utilizzare in cani con ingrossamento della prostata solo sotto controllo.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali: L'efedrina cloridrato può essere tossica in caso di assunzione. Eventuali effetti collaterali sono insonnia e nervosità, vertigini, cefalea, aumento della pressione sanguigna, aumento della sudorazione e nausea.

L'assunzione può provocare la morte, soprattutto nei bambini. Per impedire un'assunzione accidentale, occorre utilizzare e conservare il medicamento veterinario al di fuori della portata dei bambini.

Dopo la somministrazione del medicamento veterinario, lavarsi accuratamente le mani.

In caso di assunzione accidentale, soprattutto da parte di bambini, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Le persone con nota ipersensibilità all'efedrina devono evitare il contatto con il medicamento veterinario.

Alle donne in gravidanza si raccomanda espressamente di indossare i guanti durante la somministrazione.

Gravidanza e allattamento:

Non usare in cagne gravide e in allattamento.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

In caso di somministrazione concomitante di metilxantine (come ad es. **cafeina**, **teofillina** e **teobromina**, che possono essere utilizzati per il trattamento dell'asma), di altri simpaticomimetici (medicamenti con principi attivi come ad es. adrenalina, amfetamina, dopamina o noradrenalina che vengono utilizzati, così come l'efedrina, per attivare i componenti simpatici del sistema nervoso autonomo) o di medicinali che aumentano il pH dell'urina, può verificarsi un'intensificazione dell'effetto del medicamento veterinario e può aumentare il rischio di effetti collaterali.

In combinazione con glicosidi digitalici (medicamenti che aumentano la contrattilità miocardica e riducono la frequenza cardiaca) o con particolari narcotici (alogenati), sussiste il pericolo di aritmie cardiache.

I simpaticolitici (sostanze che inibiscono l'effetto della noradrenalina e dell'adrenalina proprie del corpo e anche quello di simpaticomimetici aggiunti per via esogena) possono ridurre l'efficacia del medicamento veterinario.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

L'efedrina ha una finestra terapeutica sufficiente. Gli effetti collaterali come eccitazione, aumento della pressione sanguigna e battito costantemente accelerato (tachicardia) scompaiono generalmente in seguito alla riduzione della dose o all'interruzione del trattamento.

In caso di consistente sovradosaggio, possono verificarsi le seguenti reazioni avverse: tachicardia, combinazione di aritmia e tachicardia (tachiaritmia), vomito, sudorazione, respirazione troppo profonda e/o accelerata (iperventilazione), debolezza muscolare, tremore con sovraccitazione e irrequietezza, ansia e insonnia.

In caso di problemi dovuti a un sovradosaggio, occorre far eseguire un trattamento da un veterinario.

Incompatibilità:
non pertinente.

**13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL
PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE
NECESSARIO**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.
Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di
cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

30.09.2020

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e
www.tierarzneimittel.ch.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Caniphedrin 20 mg/50 mg ad us. vet., confezioni da 100 compresse:
scatola pieghevole con scatola delle compresse.

Caniphedrin 20 mg/50 mg ad us. vet., confezioni da 500 compresse:
scatola delle compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 47066

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare
dell'omologazione indicato nella sezione 1.