

**FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**  
Incurin® ad us. vet., compresse per cani

**1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI**

Titolare dell'autorizzazione: MSD Animal Health Srl, Werftestrasse 4, 6005 Lucerna  
Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione: Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5830 AN Boxmeer, NL

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Incurin® ad us. vet., compresse per cani  
Estriolo

**3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

**Principio attivo:**  
Estriolo 1 ml/compressa

**4. INDICAZIONE(I)**

Trattamento dell'incontinenza urinaria nelle cagne di natura ormonale, dovuta ad insufficienza della muscolatura degli sfinteri dopo la castrazione (ovarioisterectomia).

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non utilizzare in cagne intere, dal momento che l'efficacia è stata dimostrata solo in cagne ovarioisterectomizzate.

Animali con la sindrome poliuria/polidipsia (eccessivo bisogno di urinare e di bere) non dovrebbero essere trattati con Incurin.

L'uso di Incurin® è controindicato durante la gravidanza, l'allattamento e in animali di età inferiore ad 1 anno.

## **6. REAZIONI AVVERSE**

Un raddoppio della dose di riferimento a 2 mg al giorno per animale può provocare effetti tipici estrogenici, quali un rigonfiamento della vulva e delle ghiandole mammarie e/o maggior attrattività verso i maschi. Questi effetti collaterali sono reversibili dopo riduzione del dosaggio giornaliero.

Molto raramente gli animali presentano sintomi di nausea.

In casi rari possono subentrare perdite ematiche vaginali. In casi rari si è potuto osservare lo sviluppo di alopecia.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario o il farmacista.

## **7. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cane (cagna)

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

Dosaggio di riferimento: 1 compressa/animale/giorno per via orale.

Dal momento che l'efficacia è individuale e non dipende dal peso corporeo, non è possibile indicare dosaggi precisi per kg PC. Il dosaggio va determinato individualmente per ogni cagna. Si consiglia di iniziare il trattamento con una compressa al giorno. In caso di risposta positiva si può ridurre il dosaggio giornaliero a 1/2 compressa. In caso di efficacia insufficiente, la dose può essere aumentata a 2 compresse al giorno, somministrate in una sola volta. Alcune cagne non necessitano di trattamenti giornalieri. Non appena individuato il dosaggio giornaliero efficace, si può provare a effettuare il trattamento a giorni alterni.

Il dosaggio minimo giornaliero non dovrebbe essere inferiore a 0.5 mg per cagna. Assicurarsi che la cagna venga sottoposta al dosaggio minimo possibile terapeuticamente efficace. Non somministrare più di 2 compresse al giorno per cagna.

Se non si riesce ad ottenere un successo terapeutico si dovrebbe riconsiderare la diagnosi, prendendo in considerazione altre cause dell'incontinenza come danni neurologici, neoplasie della vescica ecc.

Durante il trattamento bisognerebbe effettuare dei controlli ogni 6 mesi.

## **9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Non pertinente.

## **10. TEMPO(I) DI ATTESA**

Non pertinente.

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

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

Tenere il blister nell'imballaggio esterno, per proteggerlo dalla luce e dall'umidità.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con "EXP".

## **12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)**

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione: Elevate dosi di estrogeni potrebbero favorire l'insorgenza di tumori negli organi bersaglio con recettori per gli estrogeni (ghiandole mammarie).

Gravidanza ed allattamento: L'uso di Incurin® è controindicato durante la gravidanza, l'allattamento e in animali di età inferiore ad 1 anno. Vedere anche il punto 5.0 "Controindicazioni".

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti): In caso di sovradosaggio, si possono verificare i tipici effetti estrogenici. Questi effetti sono reversibili dopo diminuzione della dose.

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

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**

28.08.2019

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano sul [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

## **15. ALTRE INFORMAZIONI**

Confezioni: 30 compresse divisibili

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 54913 028

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.