

**Informazioni per i detentori di animali**

Informazioni professionali per operatori medici al sito [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

Previcox® 57 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani  
Previcox® 227 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

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

Titolare dell'omologazione:

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH  
Hochbergerstrasse 60B  
4057 Basilea

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
4 Chemin du Calquet  
31000 Tolosa  
Francia

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

Previcox® 57 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani  
Previcox® 227 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

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

1 compressa masticabile contiene:

**Principio attivo:**

Firocoxib                    57 mg  
Firocoxib                    227 mg

Compresse masticabili. Le compresse presentano una linea di taglio di cui è stata dimostrata l'idoneità alla divisione in due o quattro parti uguali.

**4. INDICAZIONE(I)**

Per alleviare il dolore e l'infiammazione associati ad alterazioni articolari infiammatorie (osteoartrite) nel cane.

Per alleviare il dolore e l'infiammazione post-operatori associati alla chirurgia dei tessuti molli ed alla chirurgia ortopedica e dentale nel cane.

### **5. CONTROINDICAZIONI**

Non usare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo.

Non usare in cagne gravide e durante l'allattamento.

Non usare in animali con meno di 10 settimane di età o con peso corporeo minore di 3 kg.

Non usare in animali affetti da sanguinamento gastrointestinale, valori alterati di globuli bianchi e rossi nel sangue o disturbi della coagulazione.

Previcox non può essere usato contemporaneamente ad altri FANS (farmaci antinfiammatori non steroidei), glucocorticoidi, diuretici o ACE-inibitori.

Evitare l'utilizzo in animali ipovolemici o con disturbi della pressione sanguigna.

Non usare nei gatti.

### **6. EFFETTI COLLATERALI**

Occasionalmente sono stati segnalati vomito e diarrea. Tali reazioni sono generalmente di natura transitoria e sono reversibili all'interruzione del trattamento. Molto raramente sono stati rilevati disturbi della funzionalità renale e/o epatica in cani sottoposti alla posologia raccomandata. Raramente sono stati riportati disturbi del sistema nervoso in cani trattati.

Nel caso in cui compaiano effetti collaterali come vomito, diarrea ricorrente, sangue occulto nelle feci, rapida perdita di peso, anoressia, letargia, alterazione dei parametri biochimici renali o epatici, si dovrebbe interrompere la somministrazione del farmaco e ricorrere alla consulenza di un veterinario.

Come per altri farmaci antinfiammatori non steroidei possono comparire effetti indesiderati del medicamento gravi, che in casi molto rari possono essere fatali.

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

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati manifesta effetti collaterali)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 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 dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale 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 MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Somministrazione per bocca.

**Osteoartrite (infiammazione articolare)**

Somministrare 5 mg/kg di peso corporeo una volta al giorno come riportato nella tabella sottostante.

Le compresse possono essere somministrate con o senza cibo.

La durata del trattamento è variabile a seconda della risposta clinica osservata. Poiché gli studi di campo hanno avuto una durata di 90 giorni, somministrazioni per periodi più lunghi dovrebbero essere valutate accuratamente, attentamente monitorate e sottoposte a regolare controllo veterinario.

**Alleviamento del dolore post-operatorio**

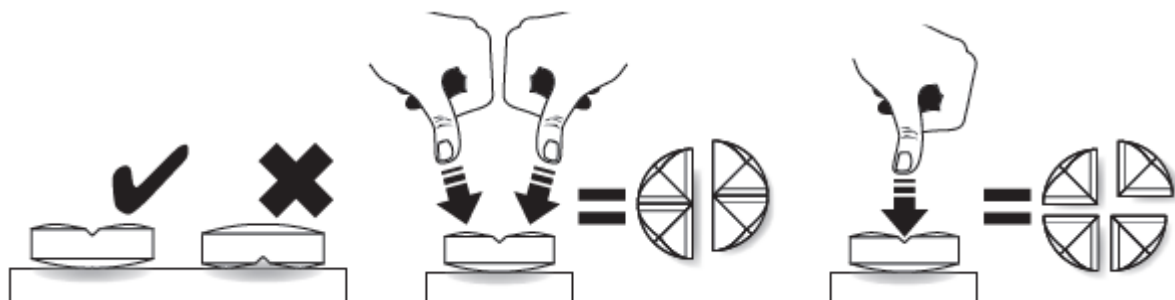
Somministrare 5 mg/kg di peso corporeo una volta al giorno, come riportato nella tabella sottostante.

Iniziare il trattamento circa 2 ore prima dell'intervento chirurgico e ripeterlo successivamente, in base alle necessità, fino a 3 giorni complessivi di terapia.

Dopo interventi di chirurgia ortopedica, su indicazione del veterinario curante ed in relazione alla risposta clinica osservata, il trattamento può essere continuato oltre i primi 3 giorni alla stessa posologia giornaliera.

Peso corporeo (kg)	Numero di compresse masticabili per peso		Intervallo di mg/kg
	57 mg	227 mg	
3,0 - 5,5	0,5		5,2 - 9,5
5,6 - 7,5	0,75		5,7 - 7,6
7,6 - 10	1	0,25	5,7 - 7,5
10,1 - 13	1,25		5,5 - 7,1
13,1 - 16	1,5		5,3 - 6,5
16,1 - 18,5	1,75		5,4 - 6,2
18,6 - 22,5		0,5	5,0 - 6,1
22,6 - 34		0,75	5,0 - 7,5
34,1 - 45		1	5,0 - 6,7
45,1 - 56		1,25	5,1 - 6,3
56,1 - 68		1,5	5,0 - 6,1
68,1 - 79		1,75	5,0 - 7,8
79,1 - 90		2	5,0 - 5,7

Per consentire un dosaggio accurato, le compresse possono essere divise in 2 o 4 parti uguali.



Porre la compressa su una superficie piana, con le linee di divisione rivolte verso l'alto e il lato convesso (arrotondato) verso la superficie.

Per dividerla in 2 parti uguali  
Premere con i pollici su entrambe le estremità della compressa verso il basso.

Per dividerla in 4 parti uguali:  
Premere con il pollice al centro della compressa verso il basso.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Impiego orale.

## 10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

## 11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare il farmaco fuori dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore ai 30 °C.

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

Le compresse divise, riposte nella confezione originale, possono essere conservate fino a 1 mese.

## 12. AVVERTENZE SPECIALI

### Misure precauzionali speciali per l'impiego negli animali:

Si raccomanda di non superare la dose consigliata nella tabella per la posologia.

L'impiego in animali molto giovani o in animali con compromessa funzionalità renale, cardiaca o epatica sospetta o accertata può aggiungere un fattore di rischio. Qualora tale uso fosse comunque necessario, è opportuno tenere sotto controllo veterinario gli animali trattati.

Utilizzare questo prodotto sotto attento controllo veterinario nel caso in cui ci siano rischi di sanguinamento gastro-intestinale o in animali che hanno già mostrato intolleranza ai farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS).

Molto raramente sono stati rilevati disturbi della funzionalità renale e/o epatica in cani sottoposti alla posologia raccomandata. È possibile che una parte di questi casi abbia riguardato soggetti affetti da patologie epatiche o renali pregresse. È pertanto raccomandato eseguire appropriati esami di laboratorio per verificare i parametri renali ed epatici basali prima della terapia e quindi periodicamente, durante il trattamento.

Il pre-trattamento con altri farmaci antinfiammatori può dare origine ad altri o più gravi effetti collaterali e quindi si dovrebbe interrompere il trattamento con tali farmaci almeno 24 ore prima dell'inizio del trattamento con Previcox.

Essendo questo medicinale aromatizzato per uso veterinario, esiste il rischio che cani e gatti cerchino di loro iniziativa le compresse e ne assumano in dose eccessiva. Per questo motivo il preparato deve essere conservato fuori dalla portata degli animali.

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

Lavarsi le mani dopo l'utilizzo del prodotto.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

### Gestazione e allattamento:

Non usare in cagne gravide e durante l'allattamento.

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

In cani di 10 settimane di età: se trattati per tre mesi con un dosaggio pari a o maggiore di 25 mg/kg/giorno (5 volte la dose raccomandata) sono stati osservati i seguenti segni di tossicità: perdita di peso, diminuzione dell'appetito, alterazioni epatiche, cerebrali e duodenali (ulcere), e morte. Con dosi pari o maggiori di 15 mg/kg/giorno (3 volte la dose raccomandata) per sei mesi, si sono manifestati sintomi simili, ma con una frequenza e gravità minori. Gli effetti collaterali in alcuni cani sono scomparsi all'interruzione del trattamento.

In cani di 6 mesi di età: a un dosaggio pari a o maggiore di 25 mg/kg/giorno (cinque volte la dose raccomandata) per sei mesi è stato osservato vomito.

Non sono stati effettuati studi sul sovradosaggio in animali di età superiore a 14 mesi.

Se si dovessero manifestare sintomi di sovradosaggio, interrompere il trattamento.

### **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**

13.08.2020

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

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

Previcox<sup>®</sup> 57 mg e Previcox<sup>®</sup> 227 mg:

Scatole da 3 x 10 compresse

Barattolo da 60 compresse

Categoria di dispensazione B: B. Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 56'979

Per ulteriori informazioni sul farmaco veterinario, si prega di contattare il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio indicato nel Paragrafo 1.