

INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

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

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Cefadog[®] 300 quadri ad us.vet., compresse divisibili per cani

Cefadog[®] 750 quadri ad us.vet., compresse divisibili per cani

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

Titolare dell'omologazione Biokema SA, Ch. De la Chatanerie 2, 1023 Crissier, hotline@biokema.ch.

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Ceva Santé animale, Boulevard de la communication, Zone autoroutière, 53950 Louverné, Francia.

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Cefadog[®] 300 quadri ad us.vet., compresse divisibili per cani.

Cefadog[®] 750 quadri ad us.vet., compresse divisibili per cani.

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

1 compressa contiene:

Principio attivo:	Cefadog [®] 300 quadri	Cefadog [®] 750 quadri
Cefalexina (sotto forma di C. monoidrata)	300 mg	750 mg

Comprese divisibili beige, rotonde con una scanalatura di frammentazione a croce. Le compresse possono essere divise in 4 parti uguali.

4. INDICAZIONE(I)

Infezioni causate da batteri sensibili alla cefalexina. Trattamento delle infiammazioni cutanee batteriche superficiali nel cane.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di nota ipersensibilità alla cefalexina o ad altri β -lattamici.

Non usare in conigli, porcellini d'India, criceti e gerbilli.

6. EFFETTI COLLATERALI

In rari casi sono stati osservati vomito, diarrea, inappetenza e sonnolenza insolitamente forte.

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 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 nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento veterinario 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

Cefadog® 300 quadri:

Uso orale. 15 mg/kg di peso corporeo di cefalexina, cioè una compressa ogni 20 kg, due volte al giorno per 21 giorni e secondo il seguente dosaggio:

Peso dell'animale	Numero compresse mattino e sera	Peso dell'animale	Numero compresse mattino e sera
4-7 kg	$\frac{1}{4}$	23-27 kg	$1\frac{1}{4}$
8-12 kg	$\frac{1}{2}$	28-32 kg	$1\frac{1}{2}$
13-17 kg	$\frac{3}{4}$	33-37 kg	$1\frac{3}{4}$
18-22 kg	1	38-42 kg	2

Cefadog® 750 quadri:

Uso orale. 15 mg/kg di peso corporeo di cefalexina, cioè una compressa ogni 50 kg, due volte al giorno per 21 giorni e secondo il seguente dosaggio:

Peso dell'animale	Numero compresse mattino e sera
23-31 kg	$\frac{1}{2}$
32-43 kg	$\frac{3}{4}$
44-56 kg	1
57-68 kg	$1\frac{1}{4}$

69-81 kg	1½
----------	----

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Il trattamento deve essere affiancato da uno shampoo medicinale adatto.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore a 25°C.

Conservare nella confezione originale.

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

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

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali: 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. Sempre se possibile, il medicinale veterinario dovrebbe essere usato solo previa prova di sensibilità e considerando le disposizioni locali in vigore riguardanti l'impiego degli antibiotici. Come con altri antibiotici che vengono espulsi per via renale, in caso di alterazioni della funzionalità renale può verificarsi un accumulo sistemico. In tal caso può essere necessario un aggiustamento della dose.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali: le cefalosporine possono causare reazioni di ipersensibilità (allergia) in seguito a iniezione, inalazione, assunzione orale o contatto con la pelle. Un'ipersensibilità alle penicilline può provocare anche reazioni crociate alle cefalosporine e viceversa. Talvolta le reazioni allergiche a queste sostanze possono essere gravi. Evitare l'uso di questo medicamento veterinario in caso di ipersensibilità o se è stato consigliato di evitare il contatto con tali medicinali veterinari. Durante l'uso del medicamento veterinario, adottare misure precauzionali per evitare un contatto diretto superfluo. Lavare le mani dopo l'uso. Se dopo l'uso si manifestano sintomi quali, ad esempio, un eritema cutaneo, consultare un medico e mostrargli questa avvertenza. In caso di sintomi gravi, quali gonfiori nella zona del viso, delle labbra o degli occhi o disturbi della respirazione, consultare immediatamente un medico.

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli questo foglietto illustrativo.

Gravidanza e allattamento: Non usare in cagne gravide o durante l'allattamento.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione: per garantire l'efficacia, il prodotto non dovrebbe essere usato in combinazione con antibiotici batteriostatici. L'uso concomitante di cefalosporine della prima generazione con aminoglicosidi o con alcuni diuretici, come ad es. il furosemide, può aumentare il rischio di tossicità renale.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti): alcune analisi hanno evidenziato che la cefalexina è stata tollerata bene in seguito a una somministrazione fino a cinque volte superiore alla dose consigliata di 15 mg/kg 2 volte al giorno.

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

01.09.2021

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

15. ALTRE INFORMAZIONI

Cefadog® 300 quadri: Scatola pieghevole con 10 blister da 10 compresse ciascuno.

Cefadog® 750 quadri: Scatola pieghevole contenente 1 o 10 blister da 10 compresse ciascuno.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria.

Swissmedic 57'356

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