

## INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### PACKUNGSBEILAGE

Nelio® Cat 5 ad us. vet., Kautabletten für Katzen

#### 1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

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

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller: Ceva Santé Animale, Zone autoroutière, 53950 Louverné, Frankreich.

#### 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Nelio® Cat 5 ad us. vet., Kautabletten für Katzen.

#### 3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

**Wirkstoff:**

Benazeprilhydrochlorid      5 mg

Kautablette.

Kleeblattförmige beige Tablette mit Bruchkerben, halbierbar oder viertelbar.

#### 4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur Reduktion der Proteinausscheidung mit dem Urin bei chronischem Nierenversagen bei Katzen mit einem Gewicht über 2.5 kg.

#### 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder anderen Bestandteilen dieses Tierarzneimittels.

Nicht bei Katzen mit krankhafter Verdickung des Herzmuskels mit Verengung der Herzausflussbahn (obstruktiver hypertropher Kardiomyopathie) verwenden.

Nicht anwenden bei niedrigem Blutdruck (Hypotonie), reduziertem Blutvolumen (Hypovolämie), verringerter Natrium-Konzentration im Blut (Hyponatriämie) oder akutem

Nierenversagen. Nicht anwenden bei relevanten Einengungen der grossen Gefässe (z. B. Aorten- und Pulmonalstenose).

Nicht bei trächtigen oder laktierenden Katzen anwenden.

## **6. NEBENWIRKUNGEN**

Nelio® Cat kann bei einem geringen Anteil der behandelten Katzen leichten, zeitweise auftretenden Durchfall verursachen. In hohen Dosierungen reduziert Nelio® Cat bei gesunden Katzen die Anzahl der roten Blutkörperchen. Diese Wirkung wurde jedoch bei Katzen, welche an chronischem Nierenversagen litten, bei Verabreichung der empfohlenen Dosierungen nicht beobachtet. Es wird, wie bei allen Fällen von chronischem Nierenversagen, die routinemässige Überwachung der Anzahl roter Blutkörperchen während der Therapie empfohlen. In seltenen Fällen wurden bei Katzen Erbrechen, Appetitlosigkeit, Austrocknung (Dehydratation) und Niedergeschlagenheit beobachtet. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie diese bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## **7. ZIELTIERART(EN)**

Katze.

## **8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG**

Die minimale Tagesdosis beträgt 0.5 mg Benazeprilhydrochlorid pro kg Körpergewicht, nach folgendem Schema:

<b>Gewicht des Tieres (kg)</b>	<b>Anzahl Tabletten</b>
2.5-5	1/2
5-10	1

Die nicht verwendete Hälfte der Tablette wieder in den leeren Tablettenverpackungen (Blister) zurücklegen und bei der nächsten Gabe verabreichen. Die Tabletten enthalten Geschmacksstoffe und werden von den Katzen oft spontan aufgenommen.

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Die Verabreichung kann direkt in das Maul der Katze oder mit etwas Futter erfolgen. Anleitung zum Teilen der Tablette: Legen Sie die Tablette mit der gefurchten Seite nach unten (gewölbte Seite nach oben) auf eine ebene Fläche. Üben Sie mit der Spitze des Zeigefingers einen leichten vertikalen Druck auf die Mitte der Tablette aus, um sie entlang ihrer Breite in zwei Hälften zu teilen. Um anschliessend Viertel zu erhalten, üben Sie mit dem

Zeigefinger einen leichten Druck auf die Mitte einer Hälfte aus, um sie in zwei Teile zu brechen.

## **10. WARTEZEIT(EN)**

Nicht zutreffend.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

Zum Schutz vor Feuchtigkeit in der Originalverpackung aufbewahren.

Nicht verwendete Tablettenteile sollten in den geöffneten Tablettenverpackungen (Blister) zurückgelegt und innerhalb von 72 Stunden verbraucht werden.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

### Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Da das Tierarzneimittel Geschmacksstoffe enthält, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

### Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

- Anwender mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff in Nelio® Cat oder einem anderen Wirkstoff derselben Substanzklasse sollten den Kontakt mit dem Produkt vermeiden.
- Schwangere Frauen sollten eine versehentliche Einnahme des Produktes unbedingt vermeiden, da der Wirkstoff in Nelio® Cat und andere Wirkstoffe derselben Substanzklasse bei Frauen während der Schwangerschaft schädliche Wirkungen auf das ungeborene Kind haben.
- Nach Anwendung des Präparates Hände waschen.
- Ausserhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren.
- Bei versehentlicher Einnahme durch Kinder sollte umgehend ein Arzt aufgesucht und die Packungsbeilage oder das Etikett vorgelegt werden.

### Anwendung während der Trächtigkeit und Laktation

Bei Katzen, die zur Zucht vorgesehen sind, laktierenden und trächtigen Katzen wurde die Sicherheit von Nelio® Cat nicht getestet. Der Einsatz von Nelio® Cat bei diesen Tieren kann nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Analyse durch den Tierarzt empfohlen werden.

### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Da Studien zur potentiellen Wechselwirkung mit Entzündungshemmern fehlen, kann der Einsatz von Nelio® Cat 5 zusammen mit diesen nicht empfohlen werden.

Wechselwirkungen mit kaliumsparenden harntreibenden Mitteln können nicht ausgeschlossen werden. Um das Auftreten möglicher lebensbedrohlicher Reaktionen zu vermeiden, wird bei gleichzeitiger Anwendung von Nelio® Cat und solchen harntreibenden Mitteln die regelmässige Überwachung der Plasma-Kaliumwerte durch den Tierarzt empfohlen.

#### Überdosierung

Bei versehentlicher Überdosierung kann es zu einem vorübergehenden Blutdruckabfall kommen. Die Behandlung erfolgt durch den Tierarzt. Bei Katzen verlief eine tägliche 10-fache Überdosierung über einen Zeitraum von einem Jahr ohne Symptome.

### **13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

### **14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

25.05.2021

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15. WEITERE ANGABEN**

Schachtel mit 3, 5 oder 10 Blister mit je 10 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung.

Swissmedic 60'620

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.