

INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

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

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Nelio® Cat 5 ad us. vet., compresse masticabili per gatti

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 LOUVERNE, Francia.

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nelio® Cat 5 ad us. vet., compresse masticabili per gatti.

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

1 compressa contiene:

Principio attivo:

Benazepril cloridrato 5 mg

Compressa masticabile.

Compressa di colore beige a forma di quadrifoglio con solco di rottura, può essere divisa a metà o in quarti.

4. INDICAZIONE(I)

Riduzione dell'eliminazione di proteine nelle urine in caso di insufficienza renale cronica nei gatti di peso superiore a 2,5 kg.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di nota ipersensibilità al principio attivo o agli altri ingredienti del medicamento veterinario.

Non usare in gatti con ispessimento anomalo del muscolo cardiaco con ostruzione del tratto di efflusso (cardiomiopatia ipertrofica ostruttiva).

Non usare in caso di ipotensione (bassa pressione sanguigna), ipovolemia (basso volume del sangue), iponatriemia (basso livello di sodio) o insufficienza renale acuta. Non usare in caso di ostruzioni importanti dei grandi vasi (es. stenosi aortica e polmonare).

Non usare nelle gatte gravide o in allattamento.

6. EFFETTI COLLATERALI

Nelio® Cat può causare diarrea lieve e intermittente in una piccola percentuale di gatti trattati. Ad alte dosi, Nelio® Cat riduce il numero di globuli rossi nei gatti sani ma questo effetto non è stato osservato a dosi raccomandate nei gatti affetti da insufficienza renale cronica. Come in tutti i casi di insufficienza renale cronica, si consiglia il monitoraggio di routine della conta dei globuli rossi durante la terapia. In rari casi, nei gatti sono stati osservati vomito, mancanza di appetito, disidratazione e mancanza di energia. 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

Gatto.

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

La dose minima giornaliera è di 0,5 mg di benazepril cloridrato per kg di peso corporeo, secondo il seguente schema:

Peso dell'animale (kg)	Numero di compresse
2,5-5	½
5-10	1

Se si usano mezze compresse, rimettere la mezza compressa non utilizzata nell'apposita confezione (blister) vuota e usarla per la somministrazione successiva. Le compresse sono aromatizzate e quindi assunte spesso spontaneamente dal gatto.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

La somministrazione può avvenire direttamente in bocca al gatto o nel cibo.

Istruzioni per dividere la compressa: mettere la compressa su una superficie piana, con la linea di frazionamento rivolta verso il basso (lato convesso in alto). Con la punta del dito indice, esercitare una leggera pressione verticale al centro della compressa per romperla in due parti nel senso della larghezza. Per ottenere dei quarti di compressa, esercitare con il dito indice una leggera pressione al centro di una metà-compressa per dividerla in due parti.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

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

Conservare nella confezione originale per proteggerlo dall'umidità.

La parte di compressa non utilizzata deve essere riposta nell'apposita confezione (blister) aperta e utilizzata entro 72 ore.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali: Poiché il medicamento veterinario contiene sostanze aromatiche, 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.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali:

- Le persone che somministrano il medicamento con nota ipersensibilità al principio attivo di Nelio® Cat o a uno qualsiasi degli altri principi attivi della stessa classe di sostanze devono evitare il contatto con il prodotto.
- Le donne in stato di gravidanza devono assolutamente evitare l'ingestione accidentale del prodotto, poiché il principio attivo contenuto in Nelio® Cat e altri principi attivi della stessa classe di sostanze hanno effetti dannosi sui feti umani durante la gravidanza.
- Lavare le mani dopo l'uso del preparato.
- Tenere fuori dalla portata dei bambini.
- In caso di ingestione accidentale da parte dei bambini, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento: La sicurezza di Nelio® Cat non è stata esaminata su gatte destinate alla riproduzione, gravide o in allattamento. L'uso di Nelio® Cat in questi animali può essere raccomandato solo dopo accurata analisi dei rischi e dei benefici da parte del veterinario.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione: In assenza di studi sulla potenziale interazione, l'uso di Nelio® Cat 5 insieme agli antinfiammatori non è raccomandato.

Non si possono escludere interazioni con diuretici risparmiatori di potassio. Si raccomanda da parte del veterinario di monitorare regolarmente i livelli plasmatici del potassio durante l'utilizzo di Nelio® Cat in combinazione con tali diuretici dato che sono possibili reazioni potenzialmente letali.

Sovradosaggio: In caso di sovradosaggio accidentale può verificarsi un calo temporaneo della pressione sanguigna. Il trattamento è a cura del veterinario. Nel gatto l'assunzione giornaliera di 10 volte la dose raccomandata per un anno si è rivelata senza sintomi.

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

Il medicamento veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

25.05.2021

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

15. ALTRE INFORMAZIONI

Scatola contenente 3, 5 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 60'620

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