

INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

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

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Cefaseptin 75 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani e gatti

Cefaseptin 300 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

Cefaseptin 750 mg 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:

Vetoquinol AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Berna

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Vetoquinol SA, Magny-Vernois, 70200 Lure, Francia

2 DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Cefaseptin 75 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani e gatti

Cefaseptin 300 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

Cefaseptin 750 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

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

1 compressa contiene:

Principio attivo:

	75 mg	300 mg	750 mg
Cefalexina (sotto forma di C. monoidrata)	75 mg	300 mg	750 mg
Comprese oblunghe beige.			

Le compresse hanno una (75 mg) o tre (300 mg, 750 mg) scanalature di frammentazione e possono essere divise in due (75 mg, 300 mg, 750 mg) o quattro (300 mg, 750 mg) parti uguali.

4 INDICAZIONE(I)

Terapia delle malattie batteriche causate da germi sensibili alla cefalexina (in particolare stafilococchi).

Cane: soprattutto per le infezioni

- della pelle: infezioni cutanee purulente superficiali e profonde

- del tratto urinario: infiammazioni renali, infezioni della vescica
- del tratto respiratorio

Gatto: per le infezioni della pelle e del tessuto sottocutaneo (ferite, ascessi)

5 CONTROINDICAZIONI

Allergie alle cefalosporine e alle penicilline.

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

Non usare in cuccioli di cane e gatto di peso inferiore a 1 kg e su cuccioli di gatto inferiore a 10 settimane di età.

6 EFFETTI COLLATERALI

Le reazioni allergiche alla cefalexina sono rare, tuttavia Cefaseptin non dovrebbe essere somministrata ad animali con una nota intolleranza alla cefalosporina o alla penicillina.

In rari casi si osserva vomito, che spesso può essere evitato con la somministrazione di Cefaseptin prima dell'alimentazione.

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 1000 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 non abbia avuto effetto, si prega di informarne il medico veterinario o il farmacista.

7 SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti

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

Dose consigliata = 15 mg/kg di peso corporeo (PC) due volte al giorno al mattino e alla sera cioè

Numero di compresse per trattamento (2 trattamenti al giorno)

Cefaseptin 75 mg Cane / Gatto		Cefaseptin 300 mg Cane		Cefaseptin 750 mg Cane	
PC (kg)	Compresse	PC (kg)	Compresse	PC (kg)	Compresse
1.5 - 2.5	½	7.5 - 10	½	20.0 - 25.0	½
2.6 - 5.0	1	10.1 - 15.0	¾	25.1 - 37.5	¾
5.1 - 7.5	1½	15.1 - 20.0	1	37.6 - 50.0	1
7.6 - 10.0	2	20.1 - 25.0	1¼	50.1 - 62.5	1¼
		25.1 - 30.0	1½	62.6 - 75.0	1½

La durata della terapia dipende dalla gravità del caso.

Infezioni benigne: 5-7 giorni.

Infezioni croniche, specialmente infezioni della pelle e infezioni croniche della vescica: fino a 30 giorni.

Per evitare un sottodosaggio, il peso corporeo dovrebbe essere determinato il più accuratamente possibile.

In casi gravi o acuti, la dose può essere raddoppiata. Tuttavia, si consiglia una particolare cautela in cani e gatti con malattie renali.

Se le compresse di Cefaseptin non vengono assunte volontariamente, possono anche essere somministrate con il pasto.

9 AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Per via orale.

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.

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

Indicazioni sulla conservazione e sulla durata di conservazione di compresse divise a metà:

Conservare le compresse aperte nel blister originale e utilizzare entro 16 ore (Cefaseptin 75 mg) o 48 ore (Cefaseptin 300 mg e 750 mg).

12 AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

In caso di insufficienza renale, ridurre la dose.

Poiché il medicinale veterinario è aromatizzato, c'è il rischio che cani e gatti possano cercare specificamente le compresse e ingerirle in dosi eccessive. Per questo motivo, il preparato deve essere tenuto fuori dalla portata degli animali.

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

Gli utenti con una sensibilità nota alla penicillina devono evitare il contatto diretto del medicinale con la pelle o le mucose.

Se l'utente sperimenta sintomi come l'arrossamento della pelle, un medico deve essere consultato e presentato con questo avvertimento. Difficoltà di respirazione o gonfiore del viso, delle labbra o degli occhi sono sintomi seri e richiedono un intervento medico immediato.

Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

L'uso simultaneo del principio attivo cefalexina con alcuni altri principi attivi può provocare danni ai reni. Pertanto, informate il vostro veterinario se somministrate altre medicine al vostro animale, anche se le avete comprate voi stessi.

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

Per questo medicinale veterinario non ci sono studi riguardo a sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate con una terapia sintomatica.

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

28.07.2021

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

15 ALTRE INFORMAZIONI

75 mg und 300 mg: 10 blister da 10 compresse.

750 mg: 12 blister da 6 compresse.

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 65'984

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