

Informazione per proprietarie e proprietari di animali

Informazione professionale destinata agli operatori può essere consultata sul sito www.tierarz-neimittel.ch

1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

Titolare dell'omologazione e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

2. Denominazione del medicamento veterinario

Dentisept ad us. vet., pasta adesiva dentale per cani e gatti

3. Principi attivi ed altri ingredienti

1 g di pasta contiene:

Principio attivo:	Clorexidina 2 mg
Eccipienti:	Vanillina
	Carbomer
	Paraffina liquida

Pasta di colore da bianco a crema, odore di vaniglia

4. Indicazioni

Per il trattamento preventivo della placca e del tartaro e per combattere la gengivite e la dermatite delle gengive (parodontite) in cani e gatti

5. Controindicazioni

Nessuna conosciuta

6. Effetti collaterali

Dentisept è generalmente ben tollerato dagli animali. In casi molto rari una salivazione eccessiva può verificarsi nei gatti. In caso di trattamento prolungato, può verificarsi una colorazione brunastra dei colletti dentali che però è facilmente rimovibile con un dispositivo a ultrasuoni.

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 la veterinaria/il veterinario.

7. Specie di destinazione

Cane e gatto

8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

Spalmare accuratamente Dentisept con un dito e massaggiare leggermente.

Secondo la gravità, la frequenza del trattamento può variare da una volta al giorno a una volta a settimana. Il trattamento deve essere effettuato dopo i pasti, in modo che il preparato aderisca il più a lungo possibile e non venga rimosso prematuramente (non applicare prima dei pasti).

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Soprattutto nel caso di trattamento nelle aree più arretrate della cavità orale, si consiglia di avvitare la pipetta in dotazione sul tubo. In questo modo è possibile raggiungere facilmente le gengive nella zona dei molari.

Per rimuovere eventuali resti dalle dita dopo l'uso, si consiglia di pulirli prima con un fazzoletto (di carta) secco e poi di lavarsi le mani con il sapone.

Il principio attivo clorexidina contenuto in Dentisept ha proprietà disinfettanti e possiede un eccellente effetto antibatterico e antimicotico. Inoltre, ha dimostrato la sua efficacia sia nel trattamento preventivo della placca e della formazione del tartaro che nella lotta contro la gengivite e l'infiammazione delle labbra. A differenza di tutti gli altri prodotti conosciuti, la clorexidina ha un meccanismo d'azione specifico nella cavità orale: si lega alle proteine e allo smalto dei denti e viene rilasciata gradualmente nell'arco di 24 ore. Ciò crea un effetto di deposito. La formulazione speciale della clorexidina contenuta in Dentisept conferisce al preparato un eccezionale potere adesivo sulla mucosa della cavità orale e sui denti. Per conseguenza, Dentisept può essere applicato facilmente ed è efficace molto più a lungo. Infine, gli aromi mascherano il sapore sgradevole della clorexidina e conferiscono al preparato una buona accettazione.

Se Dentisept viene usato regolarmente, ritarda o previene la formazione del tartaro.

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

12. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Nessuna

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Non pertinente

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

Non pertinente

Gravidanza ed allattamento:

La sicurezza del medicamento veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio della veterinaria/ del veterinario curante.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

Nessuna conosciuta

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

Per questo medicamento veterinario non ci sono studi sui 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 alla/al propria/o veterinaria/veterinario o alla/al propria/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

04.07.2023

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

15. Altre informazioni

Scatoletta con un tubetto da 20 g con una pipetta avvitabile

Categoria di dispensazione D: dispensazione senza prescrizione previa consulenza specialistica

Swissmedic 52'272

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