

- 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

Cane

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

Applicare 0.5 - 1.0 cm di unguento nel sacco congiuntivale dell'occhio malato ogni 12 ore. Le incrostazioni sull'occhio devono essere preventivamente rimosse lavando accuratamente la congiuntiva con soluzioni idonee per il lavaggio oculare. La durata del trattamento dipende dalla gravità della malattia e dalla risposta al trattamento.

Cheratocongiuntivite cronica idiopatica secca

L'esperienza clinica ha dimostrato che il 90% dei cani affetti richiede un trattamento per tutta la vita. Le possibilità di successo del trattamento con Optimmune® sono favorevoli nella fase iniziale della malattia, prima che il tessuto della ghiandola lacrimale sia irreversibilmente danneggiato. Talvolta è auspicabile associare una terapia sotto forma di lacrime artificiali e, se necessario, di antibiotici topici, secondo le indicazioni del veterinario.

Cheratite cronica superficiale

Il trattamento dovrebbe essere iniziato nelle prime fasi di decorso della malattia. L'attuale esperienza clinica suggerisce inoltre che la frequenza di applicazione di Optimmune® può essere ridotta in determinati periodi dell'anno (autunno e inverno) secondo le indicazioni del veterinario. A causa dell'incurabilità della malattia è molto comune che sia necessaria una terapia a vita.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Non note.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non usare su animali da produzione alimentare.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore a 25 °C.

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:

L'attuale esperienza clinica non indica un rischio di infezione virale o fungina dell'occhio come risultato dell'effetto immunosoppressivo di Optimune®. Tuttavia, il trattamento con Optimune® dovrebbe essere interrotto dopo aver consultato il veterinario se si sospetta un'infezione virale o fungina e dovrebbe essere ripreso solo dopo aver trattato con successo l'infezione.

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

Quando si applica l'unguento nel sacco congiuntivale, evitare il contatto con la pelle e lavarsi accuratamente le mani dopo averlo usato sull'animale.

Gravidanza e allattamento:

L'effetto del principio attivo di Optimune® in gravidanza e allattamento non è stato studiato. Il preparato non dovrebbe quindi essere utilizzato in cagne gravide o in allattamento.

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

25.05.2021

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

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni: astuccio con 1 tubo di alluminio da 3.5 g
Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 53296

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