

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Fortekor Flavour 20 mg ad us.vet., compresse a base di lievito per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Principio attivo:

Ogni compressa contiene:

20 mg di benazepril cloridrato

Eccipienti:

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresse aromatizzate alla carne, ovali, divisibili, con una scanalatura su entrambi i lati, di colore da beige a marrone chiaro.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Per il trattamento dell'insufficienza cardiaca congestizia.

4.3 Controindicazioni

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare in caso di ipotensione, ipovolemia, iponatremia o insufficienza renale acuta.

Non usare in caso di insufficiente gittata cardiaca causata da stenosi aortica o polmonare.

Non usare durante la gravidanza e l'allattamento (vedere paragrafo 4.7).

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Gli studi clinici non hanno rivelato segni di tossicità renale nei cani. Non è necessario adeguare il dosaggio in caso di malattie renali croniche. Nei cani con malattia renale cronica preesistente, trattati con Fortekor Flavour, si raccomanda di monitorare regolarmente i livelli di creatinina plasmatica, come controllo di routine. Non usare Fortekor in caso di ipotensione, ipovolemia o insufficienza renale acuta.

Importante: Prima di iniziare la terapia, si raccomanda di controllare, ed eventualmente correggere, lo stato di idratazione del cane.

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

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

Lavare le mani dopo l'uso.

In caso d'ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Le donne in gravidanza devono prestare particolare attenzione per evitare un'accidentale esposizione orale, in quanto si è trovato che gli inibitori dell'enzima convertitore dell'angiotensina (ACE) hanno un effetto sui feti umani durante la gravidanza.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In rari casi si possono verificare affaticamento e apatia a causa di un forte calo della pressione sanguigna. Se necessario, ridurre la terapia diuretica concomitante.

In rari casi sono state segnalate anoressia e diarrea.

In cani con malattia renale cronica, Fortekor Flavour può indurre un aumento della concentrazione plasmatica della creatinina. Ciò è legato all'effetto terapeutico del medicinale veterinario di riduzione della pressione sanguigna e pertanto non è un motivo di interruzione della terapia a meno che l'animale non presenti altre reazioni avverse.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 animale su 10 mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informare il medico veterinario o il farmacista.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza di Fortekor Flavour non è stata testata in cani riproduttori, gravidi o in allattamento. Si raccomanda di somministrare Fortekor in questi animali solo dopo un'attenta analisi del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta. Fortekor Flavour può essere somministrato in concomitanza di diuretici, antiaritmici e/o digitalici.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Il dosaggio giornaliero minimo è di 0,25 mg/kg di peso corporeo, da somministrare una volta al giorno in base alla tabella seguente:

Peso (kg)	Fortekor Flavour 20 mg
20-40	1/2
>40-80	1

Fortekor Flavour va somministrato in una singola dose ogni giorno, possibilmente nello stesso momento, con o senza mangime. La durata del trattamento è illimitata. La dose può essere raddoppiata, sempre mediante un'unica somministrazione giornaliera, su prescrizione del veterinario. Fortekor Flavour può essere somministrato in concomitanza di diuretici, antiaritmici e/o digitalici. Non è necessario adeguare il dosaggio in caso di malattie renali croniche.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Benazepril cloridrato ha determinato riduzione nella conta degli eritrociti in gatti sani dopo somministrazione di 10 mg/kg una volta al giorno per 12 mesi e in cani sani dopo somministrazione di 150 mg/kg una volta al giorno per 12 mesi, ma questo effetto non è stato osservato alla dose raccomandata nel corso delle prove cliniche condotte nei cani e nei gatti.

In caso di sovradosaggio accidentale, si può riscontrare un'ipotensione transitoria reversibile. In tal caso la terapia dovrebbe consistere in somministrazione per infusione endovenosa di una soluzione salina isotonica calda.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: ACE-inibitori

Codice ATCvet: QC09AA07

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Fortekor Flavour è indicato per il trattamento dell'insufficienza cardiaca congestizia del cane. Il principio attivo benazepril viene idrolizzato nell'organismo in benazeprilato, un inibitore potente dell'ACE (enzima convertitore dell'angiotensina). Il benazeprilato inibisce l'ACE e quindi la conversione dell'angiotensina I in angiotensina II. Blocca inoltre tutti gli effetti mediati dall'angiotensina II, cioè la vasocostrizione e la sintesi dell'aldosterone, e pertanto la ritenzione di sodio e d'acqua da parte del rene.

Insufficienza cardiaca congestizia

Inibendo il sistema renina-angiotensina-aldosterone, il benazeprilato riduce efficacemente il pre-carico e il post-carico del cuore, migliora l'emodinamica e facilita il lavoro cardiaco. Studi condotti su cani hanno dimostrato che Fortekor Flavour migliora i sintomi clinici dell'insufficienza cardiaca congestizia, specialmente per quanto riguarda i disturbi respiratori e la tosse a riposo e in movimento. Fortekor Flavour ha aumentato significativamente l'aspettativa di vita, migliorandone al contempo la qualità.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Dopo la somministrazione orale, il benazepril viene rapidamente assorbito dall'apparato digerente e metabolizzato nel fegato in benazeprilato. Le concentrazioni plasmatiche massime vengono raggiunte entro 2 ore, indipendentemente dall'assunzione di cibo. Fortekor Flavour inibisce l'attività dell'ACE per più di 24 ore dopo la somministrazione.

Il benazeprilato viene smaltito in parti uguali mediante bile e reni. Non è necessario adeguare il dosaggio in caso di malattie renali croniche.

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Lievito secco

Cellulosa microcristallina

Aroma artificiale di manzo

Crospovidone

Acido stearico

Copolimero metacrilato butilato basico

Diossido di silicio

Povidone

Silice colloidale anidra

Dibutil sebacato

Sodio laurilsolfato

6.2 Incompatibilità principali

Non pertinente.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi

Periodo di validità delle compresse divise a metà (nel blister): 48 ore

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Proteggere dal calore e dall'umidità. Conservare a temperatura inferiore a 25 °C.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Scatola contenente 2 blister da 14 compresse divisibili

Scatola contenente 4 blister da 14 compresse divisibili

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

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

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Elanco Tiergesundheit AG

Mattenstrasse 24A

4058 Basilea

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Swissmedic 57576 011 20 mg 2 × 14 compresse

Swissmedic 57576 013 20 mg 4 × 14 compresse

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 11.04.2006

Data dell'ultimo rinnovo: 14.10.2015

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

20.12.2023

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.