

Informazione per i detentori di animali

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

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Xeden[®] Cat ad us. vet., compresse divisibili 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, Chemin 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 Louverné (Francia)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Xeden[®] Cat ad us. vet., compresse divisibili per gatti

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

1 compressa contiene:

Principio attivo:

Enrofloxacin 15 mg

Compressa oblunga, di colore beige, con linea di frattura. La compressa può essere divisa in due metà uguali.

4. INDICAZIONE(I)

Trattamento di infezioni causate da microrganismi sensibili al principio attivo contenuto in Xeden[®] Cat nel gatto, in particolare interessanti il tratto digerente, le vie respiratorie, l'apparato urinario e riproduttivo e la pelle, e anche in caso di infezioni di ferite e infiammazioni del condotto uditivo esterno.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare nei gatti di età inferiore a 3 mesi o con peso corporeo inferiore a 1 kg. Ad alti dosaggi, è possibile che durante la fase di crescita venga danneggiata la cartilagine. Non usare negli animali con disturbi epilettici. L'eliminazione del principio attivo contenuto in Xeden[®] Cat avviene in parte

attraverso i reni. Come per tutti i principi attivi appartenenti alla classe, in presenza di danni renali si deve pertanto supporre un rallentamento dell'eliminazione.

6. EFFETTI COLLATERALI

In casi rari possono manifestarsi disturbi digestivi.

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

Gatto.

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

Somministrazione attraverso la bocca

- 1 compressa per 3 kg di peso corporeo come somministrazione singola giornaliera o
- ½ compressa per 1,5 kg di peso corporeo come somministrazione singola giornaliera per 5-10 giorni consecutivi.

Se dopo la prima metà del trattamento non si osserva alcun miglioramento clinico, la terapia deve essere rivalutata dal veterinario.

Numero di compresse al giorno	Peso del gatto (kg)
½	1 - <2
1	2 - <4
1½	4 - <5
2	5 - <6,5
2½	6,5 - <8,5

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Le compresse possono essere somministrate direttamente nella bocca del gatto oppure mescolate con il mangime.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente (15°C - 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: 24 ore

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Xeden® Cat deve essere impiegato solo in seguito a conferma batteriologica della diagnosi e test di sensibilità degli agenti patogeni coinvolti.

L'impiego di Xeden® Cat non deve avvenire a scopo di profilassi o in presenza di infezioni minori, a causa di un possibile sviluppo di resistenze. Occorre rispettare il dosaggio e la durata del trattamento prescritti dal veterinario.

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.

Gravidanza:

Negli studi clinici su animali da laboratorio non sono stati dimostrati effetti dannosi per la prole in seguito a somministrazione del principio attivo contenuto in Xeden® Cat al dosaggio raccomandato.

Allattamento:

Poiché il principio attivo contenuto in Xeden® Cat passa nel latte materno, l'uso del preparato nelle gatte lattanti è controindicato.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

Non usare contemporaneamente con la teofillina. La somministrazione simultanea di prodotti contenenti sali di magnesio o alluminio può ridurre l'assorbimento del principio attivo contenuto in Xeden® Cat.

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

Il superamento del dosaggio raccomandato nel gatto può portare a effetti dannosi per gli occhi, compresa la perdita della vista.

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

22.07.2020

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

15. ALTRE INFORMAZIONI

Scatola pieghevole contenente 1 o 10 blister da 12 compresse ciascuno.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione A: Dispensazione singola su prescrizione veterinaria

Swissmedic 58'882

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