

## INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

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

[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Nelio® Dog 5 ad us. vet., compresse masticabili per cani

Nelio® Dog 20 ad us. vet., compresse masticabili per cani

#### 1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Titolare dell'omologazione: Biokema SA, Ch. de la Chatanerie 2, 1023 Crissier, [hotline@biokema.ch](mailto:hotline@biokema.ch).

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Ceva Santé Animale, Zone autoroutière, 53950

Loutherné, Francia.

#### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Nelio® Dog 5 ad us. vet., compresse masticabili per cani.

Nelio® Dog 20 ad us. vet., compresse masticabili per cani.

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

1 compressa contiene:

##### Principio attivo:

Benazepril cloridrato 5 mg / 20 mg

Compressa masticabile.

Compressa di colore beige a forma di quadrifoglio con solco di rottura, può essere divisa a metà o in quarti.

#### 4. INDICAZIONE(I)

Nelio® Dog 5 ad us. vet.: cani di peso corporeo superiore a 2,5 kg.

Nelio® Dog 20 ad us. vet.: cani di peso corporeo superiore a 20 kg.

Trattamento dell'insufficienza cardiaca congestizia.

#### 5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in caso di ipotensione (bassa pressione sanguigna), ipovolemia (basso volume del sangue), iponatriemia (basso livello di sodio) o insufficienza renale acuta.

Non usare in caso di nota ipersensibilità al principio attivo o agli altri ingredienti del medicamento veterinario.

Non usare in cani con malattie cardiache da diagnosticare da parte del veterinario (es. insufficienza cardiaca congestizia destra dovuta a versamento pericardico) e ostruzione vascolare.

Non usare nelle femmine gravide, in allattamento o destinate alla riproduzione.

## 6. EFFETTI COLLATERALI

In rare occasioni, possono verificarsi segni transitori di ipotensione (bassa pressione sanguigna), come letargia (mancanza di energia) e atassia (disturbo nell'esecuzione dei movimenti).

## 7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane.

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

La dose minima giornaliera è di 0,25 mg di benazepril cloridrato per kg di peso corporeo, con o senza cibo, secondo la seguente tabella:

Peso dell'animale (kg)	Numero di compresse da 5 mg al giorno	Numero di compresse da 20 mg al giorno
2,5 - 5	$\frac{1}{4}$	
5 - 10	$\frac{1}{2}$	
10 - 15	$\frac{3}{4}$	
15 - 20	1	
20 - 40		$\frac{1}{2}$
40 - 60		$\frac{3}{4}$
60 - 80		1

Se si usano quarti o mezza compresse, riporre la quantità di compressa non utilizzata nell'apposita confezione (blister) vuota e usarla per la somministrazione successiva. La dose può essere raddoppiata, sempre mediante un'unica somministrazione giornaliera, se considerato clinicamente necessario e consigliato dal medico veterinario.

Le compresse sono aromatizzate e quindi assunte spesso spontaneamente dal cane.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

La somministrazione può avvenire direttamente in bocca al cane o nel cibo.

Istruzioni per dividere la compressa: mettere la compressa su una superficie piana, con la linea di frazionamento rivolta verso il basso (lato convesso in alto). Con la punta del dito indice, esercitare una leggera pressione verticale al centro della compressa per romperla in due parti nel senso della larghezza. Per ottenere dei quarti di compressa, esercitare con il dito indice una leggera pressione al centro di una metà-compressa per dividerla in due parti.

## **10. TEMPO(I) DI ATTESA**

Non pertinente.

## **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare a temperatura ambiente (15°C - 25°C).

Il medicamento non deve essere utilizzato oltre la data indicata con «Exp» sul contenitore.

Conservare nella confezione originale per proteggerlo dall'umidità.

Conservare ogni parte della compressa divisa nel blister e utilizzarla entro 72 ore.

## **12. AVVERTENZE SPECIALI**

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali : Non è stata osservata evidenza di tossicità renale del principio attivo di Nelio® Dog durante gli studi clinici, comunque, come di routine in casi di malattia renale cronica, si raccomanda il monitoraggio dei valori di laboratorio rilevanti da parte del veterinario. Poiché il medicamento veterinario è aromatizzato, 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.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali: Le persone che somministrano il medicamento con nota ipersensibilità al principio attivo di Nelio® Dog o a uno qualsiasi degli altri principi attivi della stessa classe di sostanze devono evitare il contatto con il prodotto.

Lavare le mani dopo l'uso del preparato.

In caso di ingestione accidentale da parte dei bambini, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

Le donne in stato di gravidanza devono assolutamente evitare l'ingestione accidentale del prodotto, poiché il principio attivo contenuto in Nelio® Dog e altri principi attivi della stessa classe di sostanze hanno effetti dannosi sui feti umani durante la gravidanza.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento: La sicurezza del medicamento non è stata studiata in cani riproduttori, nelle femmine gravide o in allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme d'interazione: Nei cani con scompenso cardiaco, il principio attivo contenuto in Nelio® Dog è stato somministrato in combinazione con altri medicinali cardiaci senza alcun segno visibile di interazione.

Non si possono escludere interazioni con diuretici risparmiatori di potassio. Pertanto, si raccomanda di monitorare il livello di potassio nel plasma.

La somministrazione concomitante di questo medicamento veterinario con altri medicinali antipertensivi, anestetici o sedativi può determinare un effetto antipertensivo additivo.

Negli esseri umani, l'associazione del principio attivo di Nelio® Dog e di altri principi attivi della stessa classe di sostanze con agenti antinfiammatori può determinare una riduzione dell'efficacia

antipertensiva o un peggioramento della funzione renale. Pertanto la somministrazione concomitante di antinfiammatori o altri medicinali con effetti ipotensivi deve essere valutata con attenzione. La somministrazione concomitante di antinfiammatori richiede una valutazione della funzione renale da parte del medico veterinario.

Sovradosaggio: In caso di sovradosaggio accidentale possono comparire segni transitori e reversibili di ipotensione (bassa pressione sanguigna). Il trattamento è sintomatico e a cura del veterinario.

### **13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO**

I medicinali veterinari inutilizzati devono essere conferiti preferibilmente nei punti di raccolta per rifiuti pericolosi. Qualora vengano invece smaltiti insieme ai rifiuti domestici, occorre assicurare che sia precluso l'accesso improprio a detti rifiuti. I medicinali veterinari non devono essere smaltiti nelle acque reflue o nelle fogne.

### **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

25.05.2021

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano su [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15. ALTRE INFORMAZIONI**

Nelio® Dog 5: scatola contenente 3, 5 o 10 blister da 10 compresse ciascuno.

Nelio® Dog 20: scatola contenente 1, 3, 5 o 10 blister da 10 compresse ciascuno.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria.

Swissmedic 60'563

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