

**Informazione per i detentori di animali**

Informazione professionale per il personale medico vedi [www.tierarzmittel.ch](http://www.tierarzmittel.ch)

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

Titolare dell'omologazione:

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

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösesell, Germania  
 aniMedica Herstellungs GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösesell, Germania  
 O Industrial Veterinaria, S.A., Esmeralda 19, 08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona), Spagna  
 O Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Paesi Bassi

**2. Denominazione del medicamento veterinario**

CyLANIC 50 + 12.5 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani e gatti

CyLANIC 250 + 62.5 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani e gatti

CyLANIC 500 + 125 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

**3. Principi attivi ed altri ingredienti**

Una compressa contiene:

**Principi attivi:**

Amoxicillina (come amoxicillina triidrato)	50 mg	250 mg	500 mg
Acido clavulanico (come clavulanato di potassio)	12.5 mg	62.5 mg	125 mg

Compressa di colore da bianco a giallo chiaro, rotonda e convessa, con linea di frattura a forma di croce su un lato.

Le compresse possono essere divise in 2 o 4 parti uguali.

**4. Indicazioni**

Antibiotico orale per cani e gatti

Per il trattamento di infezioni causate da batteri sensibili all'amoxicillina e all'acido clavulanico, tra cui: malattie cutanee; infezioni dei tessuti molli; infezioni della cavità orale; infezioni delle vie urinarie; malattie respiratorie (a carico delle vie respiratorie superiori e inferiori); enterite

**5. Controindicazioni**

Non usare in conigli, porcellini d'India, criceti, gerbilli o cincillà.

Non usare in casi di ipersensibilità nota al principio attivo, ad altri antimicrobici del gruppo dei  $\beta$ -lattamici o ad uno degli eccipienti.

Non utilizzare in animali con grave disfunzione renale accompagnata da escrezione urinaria assente e diminuita.

**6. Reazioni avverse**

Si possono talvolta verificare reazioni allergiche. In questi casi, la somministrazione deve essere interrotta e devono essere adottate contromisure da parte del veterinario.

In casi molto rari, l'uso del prodotto può provocare disturbi gastrointestinali (vomito, diarrea, anoressia).

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un 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 1'000 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.

**7. Specie di destinazione**

Cane e gatto

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

Per somministrazione orale

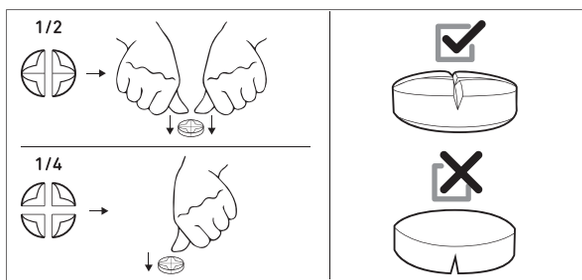
La dose raccomandata è di 12.5 mg/kg di peso corporeo (10 mg di amoxicillina/2.5 mg di acido clavulanico per kg di peso corporeo), due volte al giorno.

La tabella qui di seguito è da intendersi come una guida per la somministrazione delle compresse alla dose raccomandata.

Per assicurare un corretto dosaggio, il peso corporeo deve essere determinato nel modo più accurato possibile.

Peso corporeo (kg)	Numero di compresse due volte al giorno (livello di dosaggio: 12.5 mg/kg peso corporeo)		
	Amoxicillina/ acido clavulanico 50 mg + 12.5 mg	Amoxicillina/ acido clavulanico 250 mg + 62.5 mg	Amoxicillina/ acido clavulanico 500 mg + 125 mg
1-1.25	¼	-	-
>1.25-2.5	½	-	-
>2.5-3.75	¾	-	-
>3.75-5	1	-	-
>5-6.25	1 ¼	¼	-
>6.25-12.5	-	½	¼
>12.5-18.75	-	¾	-
>18.75-25	-	1	½
>25-31.25	-	1 ¼	-
>31.25-37.5	-	1 ½	-
>37.5-50	-	-	1
>50-62.5	-	-	1 ¼
>62.5-75	-	-	1 ½

Le compresse possono essere divise in 2 o 4 parti uguali per garantire un dosaggio preciso.



La durata minima del trattamento è di 5 giorni. La maggior parte dei casi di routine risponde dopo 5 - 7 giorni di terapia.

In caso di infezioni cutanee ricorrenti, raddoppiare la dose (25 mg per kg di peso corporeo, due volte al giorno).

In casi cronici o ricorrenti potrebbe essere necessario un ciclo di terapia più lungo, ad es. malattia cutanea cronica, 10 - 20 giorni; cistite cronica, 10 - 28 giorni; malattia respiratoria, 8 - 10 giorni.

In tali circostanze, la durata complessiva del trattamento è a discrezione del medico veterinario, ma deve essere sufficientemente lunga da garantire la risoluzione completa della malattia batterica.

**9. Avvertenze per una corretta somministrazione**

Nessuna

**10. Tempi di attesa**

Non pertinente

**11. Particolari precauzioni per la conservazione**

Le parti non utilizzate delle compresse devono essere riposte nel blister e usate entro 36 ore.

Non conservare a temperatura superiore ai 30 °C.

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

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

**12. Avvertenze speciali**

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Durante l'uso del prodotto occorre tenere conto delle politiche antimicrobiche ufficiali, nazionali e regionali.

Un uso del prodotto diverso dalle istruzioni fornite nell'informazione professionale può aumentare la prevalenza di batteri resistenti e diminuire l'efficacia.

Si consiglia cautela in caso di uso del prodotto in piccoli erbivori diversi da quelli specificati nelle controindicazioni nel paragrafo 4.3.

Negli animali con disfunzione epatica e renale, la posologia dovrebbe essere attentamente rivista e l'uso dovrebbe avvenire solo dopo un'adeguata considerazione del rischio-beneficio da parte del veterinario curante.

Poiché le compresse sono aromatizzate, esiste il rischio che cani e gatti le cerchino spontaneamente e ne assumano un dosaggio eccessivo. Per questo motivo, la preparazione deve essere conservata fuori dalla portata degli animali.

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

Le penicilline possono causare ipersensibilità (allergia) in seguito a iniezione, inalazione, ingestione o contatto cutaneo. L'ipersensibilità alle penicilline può portare a reazione crociata agli antibiotici utilizzati (cefalosporina) e viceversa. Le reazioni allergiche a queste sostanze possono talvolta essere gravi/potenzialmente fatali.

Non maneggiare questo prodotto in caso di allergia nota ai principi attivi contenuti o qualora sia stato consigliato di non lavorare con tali medicinali.

Maneggiare questo prodotto con molta attenzione al fine di evitare un contatto diretto, prendendo tutte le precauzioni raccomandate.

Qualora in seguito al contatto accidentale dovessero svilupparsi sintomi, come un'eruzione cutanea, consultare un medico e mostrargli la confezione o il foglietto illustrativo. Gonfiore di viso, labbra od occhi o difficoltà respiratorie sono sintomi più gravi che richiedono cure mediche urgenti. Lavarsi le mani dopo l'uso.

Gravidanza ed allattamento:

Utilizzare in animali in gravidanza e in allattamento solo dopo aver consultato il veterinario.

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

Non combinare con antibiotici che inibiscono la crescita batterica. Prestare attenzione alle possibili allergie incrociate con altre penicilline.

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

Se in seguito a sovradosaggio si verificano reazioni allergiche, sintomi di eccitazione o convulsioni, il trattamento deve essere immediatamente interrotto e il veterinario deve subito iniziare un trattamento appropriato.

**13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti**

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**

29.03.2022

**15. Altre informazioni**

Scatola di cartone da 1, 5 o 10 blister contenente 10 compresse ciascuno. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria Swissmedic 68'528

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