



soluzione iniettabile per cani

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Hepagen 100 mg/ml soluzione iniettabile per cani.

### 2. Composizione

Ogni ml contiene:

**Sostanza attiva:** acido 2-metil-2-fenossi-propionico  
100 mg equivalente a 2-metil-2-fenossi propionato  
sodico 112,2 mg

**Eccipienti:**

sodio edetato 0,90 mg  
sodio metile paradiossibenzoato (E219) 0,16 mg  
sodio propile paradiossibenzoato 0,08 mg

Soluzione limpida incolore.

### 3. Specie di destinazione

Cane.

### 4. Indicazioni per l'uso

Per tutti i processi che implicano una disfunzione o un'alterazione epatica.

In particolare: ittero, insufficienza epatica, trattamento coadiuvante nei casi di leptospirosi e cimurro.

### 5. Controindicazioni

Nessuna.

### 6. Avvertenze speciali

#### Avvertenze speciali

Nessuna.

#### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione

Non pertinente.

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

Non pertinente.

#### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente

Non pertinente.

#### Gravidanza e allattamento

Può essere usato durante la gravidanza e l'allattamento.

#### Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione

Nessuna nota.

#### Sovradosaggio

Non sono noti sintomi da sovradosaggio.

#### Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego

Non pertinente.

### Incompatibilità principali

Il medicinale veterinario non è miscibile con i sali di calcio.

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

### 7. Eventi avversi

Cane: Non noti.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione: <https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

### 8. Posologia per ciascuna specie, via(e) e modalità di somministrazione

Per via intramuscolare profonda, intraperitoneale o endovenosa lenta.

Somministrare 0,1 ml di medicinale veterinario/kg p.v. (pari a 10 mg di sostanza attiva/kg p.v.)

La dose può essere ripetuta ogni 24 ore a giudizio del medico veterinario.

### 9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione

I tappi possono essere perforati in sicurezza fino a 20 volte.

### 10. Tempi di attesa

Non pertinente.

### 11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Proteggere dalla luce.

Periodo di validità dopo la prima apertura del confezionamento primario: 3 mesi.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

## **12. Precauzioni speciali per lo smaltimento**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

## **13. Classificazione dei medicinali veterinari**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

## **14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni**

Scatola di cartone contenente 1 flacone da 50 ml in vetro AIC n°101736054

Scatola di cartone contenente 1 flacone da 50 ml in PET AIC n°101736066

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

## **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

11/2023

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

## **16. Recapiti**

***Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:***

**FATRO S.p.A.**

Via Emilia, 285

IT-40064 - Ozzano dell'Emilia (BO), Italia

***Rappresentante locale e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:***

Azienda Terapeutica Italiana **A.T.I.** s.r.l.

Via Emilia, 285

IT-40064 - Ozzano dell'Emilia (BO) Italia

Tel.: +39 051 791501

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

## **17. Altre informazioni**

Il medicinale veterinario, soluzione acquosa al 10% di acido 2-metil-2-fenossi-propionico, è caratterizzato da un'azione elettiva sulla ghiandola epatica con aumento della secrezione biliare e conseguente attività favorevole allo svolgimento delle funzioni digestive. Esplica la funzione di stimolo secretorio agendo direttamente sul sistema ghiandolare senza causare eccitazione o depressione del sistema nervoso centrale od autonomo. Per la sua attività coleretica il medicinale veterinario è indicato nel trattamento delle malattie caratterizzate o accompagnate da insufficienza epatica.

Somministrato per via parenterale, il medicinale veterinario viene rapidamente assorbito ed è eliminato attraverso le urine e le feci.