

ISOSPEN

100 mg, compresse per cani e gatti

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'A.I.C E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE

Teknofarma S.r.l. - Strada Comunale da Bertolla all'Abbadia di Stura n° 14 - Torino

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

ISOSPEN, 100 mg, compresse per cani e gatti.

Clortetraciclina cloridrato

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 compressa contiene:

Principio attivo:

Clortetraciclina cloridrato	mg 100
(pari a Clortetraciclina base	mg 92,925)

Eccipienti q.b. a 1 compressa

4. INDICAZIONI

Terapia della coccidiosi del cane e del gatto.

5. CONTROINDICAZIONI

Non somministrare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti. La Clortetraciclina deve essere impiegata con attenzione negli animali con insufficienza renale, mediante modulazione del dosaggio e monitoraggio della funzionalità renale. Vedi anche paragrafo 12 - "Impiego durante la gravidanza e l'allattamento".

6. REAZIONI AVVERSE

Anche se il trattamento viene ben tollerato, sono possibili i seguenti effetti collaterali: fenomeni di dismicrobismo enterico con la comparsa di ipovitaminosi B e di superinfezioni da Candida, disturbi di tipo allergico o fenomeni di intolleranza individuale. Nel gatto normalmente il trattamento viene ben tollerato; sono però possibili casi di intolleranza individuale alla Clortetraciclina (vomito-diarrea), in questi casi i sintomi cessano con la semplice interruzione del trattamento.

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

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani e gatti.

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

Per uso orale.

La dose attiva è di 25 mg di Clortetraciclina cloridrato per Kg di peso animale per un minimo di sei giorni e un massimo di quindici giorni.

Una compressa ogni 4 Kg di peso dell'animale al giorno tutti i giorni fino a negativizzazione dell'esame copro - microscopico.

Arrotondare sempre il peso dell'animale al numero intero superiore.

La negativizzazione avviene entro un minimo di 6 giorni ed un massimo di 15 giorni di trattamento.

La compressa è divisibile in 4 parti per agevolare il trattamento di animali di peso diverso (1 parte per 1 Kg di peso).

Posizionare la compressa su una superficie piana con il lato recante le linee di frattura rivolto verso l'alto. Esercitare con il pollice una pressione al centro della compressa per ottenere la divisione in 4 quarti.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Vedi "Avvertenze speciali".

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

Dopo ogni utilizzo richiudere il flacone per proteggere il medicinale dalla luce e dall'umidità. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta e sulla scatola.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 6 mesi.

Conservare ogni frazione di compressa residua nel flacone originale, richiuso col proprio tappo, ed usare entro 5 giorni.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'uso del prodotto in modo non conforme a quanto indicato nel foglietto illustrativo può aumentare la prevalenza dei batteri resistenti alle tetracicline e può diminuire l'efficacia del trattamento con altri antibiotici della stessa classe o di classi diverse, per potenziale resistenza crociata.

Vedi paragrafo "Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione".

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

Le persone con nota ipersensibilità alla Clortetraciclina cloridrato o alle tetracicline devono somministrare il medicinale veterinario con cautela. Non ingerire; in caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio del veterinario responsabile.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Non somministrare contemporaneamente sali di bismuto come antidiarroici. L'assorbimento dell'antibiotico è ridotto in concomitanza con la somministrazione di altri prodotti ricchi di calcio e magnesio.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)

Dosi elevate possono provocare nausea, vomito e diarrea. Dosi elevate e protratte nel tempo possono causare ingiallimento dei denti sia nei denti decidui che nei denti in formazione.

Incompatibilità

Non pertinente.

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.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2020