

Vitofyllin 50 mg



compresse rivestite con film per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

WDT - Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Siemensstr. 14 - 30827 Garbsen - Germany

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Wendlandstraße 1, D - 29439 Lüchow - Germania

Distributore per l'Italia

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. s.r.l.

Ozzano Emilia (BO) Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vitofyllin 50 mg compresse rivestite con film per cani. (Propentofillina)

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI ECCIPIENTI

Principio attivo: Ogni compressa contiene 50 mg di propentofillina.

Eccipienti: Ferro ossido giallo (E 172) 0,075 mg/compressa - Biossido di titanio (E 171) 0,215 mg/compressa.

Compresse rivestite con film. Compresse rotonde e convesse di colore giallo, con due linee di frattura su un lato e con impressa l'indicazione "50" sull'altro lato. La compressa può essere divisa in 2 o 4 parti uguali.

4. INDICAZIONI

Per il miglioramento della circolazione vascolare nelle regioni periferiche e cerebrali. Per il miglioramento dell'apatia, della letargia e del comportamento generale dei cani.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in cagne gravide o in allattamento o in animali da riproduzione.

Non usare in cani con peso inferiore a 2,5 kg.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

In rari casi (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati) sono state riferite reazioni cutanee allergiche, vomito e disturbi cardiaci. Se si dovessero manifestare tali reazioni, sospendere il trattamento con il prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale veterinario non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE - Cani.

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

Il dosaggio di base è di 6-10 mg di Vitofyllin al giorno per kg di peso corporeo, somministrato in due dosi da 3-5 mg/kg come segue:

Per assicurare la somministrazione della dose corretta, il peso corporeo dell'animale dovrebbe essere determinato prima del trattamento.

Peso corporeo (kg)	Compresse		Compresse giornaliera totali	Dose giornaliera totale (mg/kg)
	mattino	pomeriggio		
2,5 - 4 kg	¼	¼	½	6,3 - 10,0
5 - 7 kg	½	½	1	7,1 - 10,0
8 - 9 kg	¾	¾	1½	8,3 - 9,4
10 - 15 kg	1	1	2	6,7 - 10,0
16 - 25 kg	1½	1½	3	6,0 - 9,4
26 - 33 kg	2	2	4	6,1 - 7,7

Ai cani con peso superiore a 20 kg può essere somministrato Vitofyllin 100 mg compresse rivestite con film per cani.

Le compresse possono essere somministrate direttamente alla base della lingua del cane oppure essere mescolate in una pallina di cibo.

La somministrazione deve avvenire almeno 30 minuti prima dell'assunzione di cibo da parte dell'animale.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

10. TEMPO DI ATTESA - Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare nella confezione originale.

Conservare il blister nell'imballaggio esterno.

Conservare in un luogo asciutto.

Le compresse divise e non utilizzate devono essere conservate nel blister.

Periodo di validità delle compresse divise: 72 ore.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla confezione e sul blister dopo "SCAD".

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali - Le patologie specifiche (ad es. l'insufficienza renale) devono essere trattate di conseguenza. Occorre tenere in considerazione che il trattamento di cani già in cura per insufficienza cardiaca congestizia o patologie bronchiali potrebbe dover essere modificato a seconda del caso specifico.

Ridurre la dose in caso di insufficienza renale.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali - Prestare attenzione durante la somministrazione al fine di evitare l'ingestione accidentale.

In caso di ingestione accidentale delle compresse, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo. Lavarsi le mani dopo l'uso.

Sovradosaggio - Eccitazione, tachicardia, ipotensione, arrossamento delle membrane mucose e vomito. Sospendendo il trattamento si ottiene una remissione spontanea di tali sintomi.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14. DATA DELL'ULTIMA APPROVAZIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2018

15. ALTRE INFORMAZIONI

È stato dimostrato che la propentofillina aumenta il flusso sanguigno, in particolare quello del muscolo cardiaco e scheletrico. Inoltre, incrementa il flusso sanguigno del cervello e quindi il suo apporto di ossigeno, senza provocarne un aumento del fabbisogno di glucosio. Sono stati altresì osservati un modesto effetto cronotropo positivo e un marcato effetto inotropo positivo, nonché un effetto antiaritmico in cani affetti da ischemia miocardica e un'azione broncodilatatrice equivalente a quella dell'aminofillina. La propentofillina inibisce l'aggregazione piastrinica e migliora le proprietà di flusso degli eritrociti. Esercita un effetto diretto sul cuore e diminuisce le resistenze vascolari periferiche riducendo così il carico cardiaco. La propentofillina può aumentare la predisposizione all'attività fisica e la tolleranza all'esercizio, specialmente nei cani anziani.

Confezioni

Scatola di cartone contenente 4 blister (56 compresse).

Scatola di cartone contenente 10 blister (140 compresse).

Blister in polivinilcloruro-polivinilidencloruro/alluminio contenente 14 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica ripetibile.

Vitofyllin 100 mg



compresse rivestite con film
per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

WDT – Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Siemensstr. 14 - 30827 Garbsen - Germany

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Wendlandstraße 1, D - 29439 Lüchow - Germania

Distributore per l'Italia

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. s.r.l.

Ozzano Emilia (BO) Italia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Vitofyllin 100 mg compresse rivestite con film per cani. (Propentofyllina)

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI ECCIPIENTI

Principio attivo: Ogni compressa contiene 100 mg di propentofyllina.

Eccipienti: Ferro ossido giallo (E 172) 0,150 mg/compressa - Biossido di titanio (E 171) 0,430 mg/compressa.

Compresse rivestite con film. Compresse rotonde e convesse di colore giallo, con due linee di frattura su un lato e con impressa l'indicazione "100" sull'altro lato. La compressa può essere divisa in 2 o 4 parti uguali.

4. INDICAZIONI

Per il miglioramento della circolazione vascolare nelle regioni periferiche e cerebrali. Per il miglioramento dell'apatia, della letargia e del comportamento generale dei cani.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in cagne gravide o in allattamento o in animali da riproduzione.

Non usare in cani con peso inferiore a 5 kg.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

In rari casi (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati) sono state riferite reazioni cutanee allergiche, vomito e disturbi cardiaci. Se si dovessero manifestare tali reazioni, sospendere il trattamento con il prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale veterinario non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE - Cani.

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

Il dosaggio di base è di 6-10 mg di Vitofyllin al giorno per kg di peso corporeo, somministrato in due dosi da 3-5 mg/kg come segue:

Per assicurare la somministrazione della dose corretta, il peso corporeo dell'animale dovrebbe essere determinato prima del trattamento.

Peso corporeo (kg)	Compresse		Compresse giornaliera totali	Dose giornaliera totale (mg/kg)
	mattino	pomeriggio		
20-33 kg	1	1	2	6,0 - 10,0
34 - 49 kg	1½	1½	3	6,1 - 8,8
50 - 66 kg	2	2	4	6,1 - 8,0
67 - 83 kg	2½	2½	5	6,0 - 7,5

È possibile ottenere un dosaggio più accurato utilizzando alternativamente quarti delle compresse da 100 mg o una combinazione di compresse da 100 mg e 50 mg. Ai cani con peso inferiore a 20 kg può essere somministrato Vitofyllin 50 mg compresse rivestite con film per cani. Le compresse possono essere somministrate direttamente alla base della lingua del cane oppure essere mescolate in una pallina di cibo. La somministrazione deve avvenire almeno 30 minuti prima dell'assunzione di cibo da parte dell'animale.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

10. TEMPO DI ATTESA - Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare nella confezione originale.

Conservare il blister nell'imballaggio esterno.

Conservare in un luogo asciutto.

Le compresse divise e non utilizzate devono essere conservate nel blister.

Periodo di validità delle compresse divise: 72 ore.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sulla confezione e sul blister

dopo "SCAD"

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali - Le patologie specifiche (ad es. l'insufficienza renale) devono essere trattate di conseguenza. Occorre tenere in considerazione che il trattamento di cani già in cura per insufficienza cardiaca congestizia o patologie bronchiali potrebbe dover essere modificato a seconda del caso specifico.

Ridurre la dose in caso di insufficienza renale.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali - Prestare attenzione durante la somministrazione per evitare l'ingestione accidentale. In caso di ingestione accidentale delle compresse, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo. Lavarsi le mani dopo l'uso.

Sovradosaggio - Eccitazione, tachicardia, ipotensione, arrossamento delle membrane mucose e vomito. Sospendendo il trattamento si ottiene una remissione spontanea di tali sintomi.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14. DATA DELL'ULTIMA APPROVAZIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2018

15. ALTRE INFORMAZIONI

È stato dimostrato che la propentofyllina aumenta il flusso sanguigno, in particolare quello del muscolo cardiaco e scheletrico. Inoltre, incrementa il flusso sanguigno del cervello e quindi il suo apporto di ossigeno, senza provocare un aumento del fabbisogno di glucosio. Sono stati altresì osservati un modesto effetto cronotropo positivo e un marcato effetto inotropo positivo, nonché un effetto antiaritmico in cani affetti da ischemia miocardica e un'azione broncodilatatrice equivalente a quella dell'aminofyllina. La propentofyllina inibisce l'aggregazione piastrinica e migliora le proprietà di flusso degli eritrociti. Esercita un effetto diretto sul cuore e diminuisce le resistenze vascolari periferiche riducendo così il carico cardiaco. La propentofyllina può aumentare la predisposizione all'attività fisica e la tolleranza all'esercizio, specialmente nei cani anziani.

Confezioni

Scatola di cartone contenente 4 blister (56 compresse).

Scatola di cartone contenente 10 blister (140 compresse).

Blister in polivinilcloruro-polivinilidencloruro/alluminio contenente 14 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

SOLO PER USO VETERINARIO

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria in copia unica ripetibile.