



Comprimidos masticables para perros
Compresse masticabili per cani
Μασώµενα δισκία για σκύλους



IT Denominazione del medicinale veterinario

Zodon® 264 mg compresse masticabili per cani.

Composizione

Ogni compressa contiene:

Sostanza attiva: Clindamicina (come cloridrato) 264 mg.
Compressa divisibile a forma di quadrifoglio di colore beige. La compressa può essere divisa in quattro parti uguali.

Specie di destinazione: Cane.

Indicazioni per l'uso

- Per il trattamento di ferite infette e ascessi e infezioni della cavità orale inclusa la malattia parodontale, causate da o associate a *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. (eccetto *Streptococcus faecalis*), *Bacteroides* spp., *Fusobacterium necrophorum* e *Clostridium perfringens*.
- Per il trattamento di poditterite superficiale associata a *Staphylococcus pseudintermedius*.
- Per il trattamento di osteomieliti causate da *Staphylococcus aureus*.

Controindicazioni

Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti o alla lincomicina. Non usare in conigli, criceti, porcellini d'India, cincillà, cavalli o ruminanti poiché in queste specie l'ingestione di clindamicina può provocare gravi disturbi gastrointestinali.

Avvertenze speciali

Nessuna.

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione: Le compresse masticabili sono aromatizzate. Per evitare l'ingestione accidentale, tenere le compresse fuori dalla portata degli animali. L'uso del medicinale veterinario deve essere basato su test di sensibilità dei batteri isolati dall'animale. Quando si utilizza il medicinale veterinario, è necessario tenere conto delle politiche antimicrobiche ufficiali nazionali e locali. L'uso del medicinale veterinario non conforme alle istruzioni riportate nel RCP potrebbe incrementare la prevalenza di batteri resistenti alla clindamicina e potrebbe diminuire l'efficacia del trattamento con lincomicina o macrolidi antimicrobici a causa di potenziale cross-resistenza. La clindamicina e l'eritromicina mostrano resistenza parallela. È stata dimostrata una cross-resistenza parziale tra la clindamicina, l'eritromicina e altri antibiotici macrolidi. In caso di somministrazione di dosi elevate di clindamicina o durante una terapia prolungata di durata pari o superiore a un mese, effettuare periodicamente analisi per verificare la funzionalità epatica e renale e l'emocromo. In animali con gravi problemi renali e/o epatici, accompagnati da gravi disfunzioni metaboliche, la dose da somministrare deve essere attentamente determinata e le loro condizioni devono essere monitorate eseguendo opportuni esami del sangue durante il trattamento. La clindamicina a volte causa la proliferazione di organismi non sensibili come clostridi e lieviti. In caso di sovrainfezione, è necessario adottare misure appropriate in base al quadro clinico.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali: Le persone con nota ipersensibilità ai lincosamidi (lincomicina e clindamicina) devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Lavarsi le mani dopo aver maneggiato le compresse. L'ingestione accidentale può causare disturbi gastrointestinali come dolori addominali e diarrea. Prestare attenzione ad evitare l'ingestione accidentale. In caso di ingestione accidentale, in particolare da parte di bambini, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Gravidanza e allattamento: Sebbene studi ad alto dosaggio in ratti suggeriscano che la clindamicina non è teratogena e non influisce in modo significativo sulle prestazioni riproduttive di maschi e femmine, la sicurezza del medicinale veterinario in cagne gravide o in cani maschi riproduttori non è stata stabilita. La clindamicina passa la barriera placentare e si ritrova nel latte. Il trattamento di femmine in lattazione può causare diarrea in cuccioli. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto beneficio-rischio del veterinario responsabile. L'uso del medicinale veterinario non è raccomandato nei cuccioli appena nati.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione: È stato dimostrato che la clindamicina cloridrato possiede proprietà bloccanti neuromuscolari che possono potenziare l'azione di altri bloccanti neuromuscolari. Il medicinale veterinario deve essere usato con cautela negli animali trattati con tali agenti. La clindamicina non deve essere associata a eritromicina o altri macrolidi per prevenire la resistenza alla clindamicina indotta da macrolidi. La clindamicina può ridurre i livelli plasmatici di ciclosporina con il rischio di perdita di attività. Durante l'uso concomitante di clindamicina e aminoglicosidi (ad esempio gentamicina), non si può escludere il rischio di interazioni avverse (insufficienza renale acuta).

Sovradosaggio: Nei cani dosi orali di clindamicina fino 300 mg/kg/die non hanno provocato tossicità. I cani trattati con 600 mg/kg/die di clindamicina hanno sviluppato anoressia, vomito e perdita di peso. In caso di sovradosaggio, interrompere il trattamento immediatamente e effettuare un trattamento sintomatico.

Eventi avversi

Cane:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):
Reazione di ipersensibilità, Trombocitopenia, Vomito, Diarrea

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 utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>

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

Uso orale.

1. Per il trattamento di ferite infette e ascessi e infezioni della cavità orale, inclusa la malattia parodontale, somministrare:
 - 5,5 mg/kg di peso corporeo ogni 12 ore per 7-10 giorni, oppure
 - 11 mg/kg di peso corporeo ogni 24 ore per 7-10 giorni.

Rivalutare la diagnosi se non si osserva alcuna risposta terapeutica entro 4 giorni.

2. Per il trattamento di poditterite superficiale in cani, somministrare:

- 5,5 mg/kg di peso corporeo ogni 12 ore, oppure
- 11 mg/kg di peso corporeo ogni 24 ore.

La terapia della poditterite superficiale è generalmente raccomandata per 21 giorni, con estensione della terapia in base alla valutazione clinica.

3. Per il trattamento di osteomieliti in cani, somministrare:

- 11 mg/kg di peso corporeo ogni 12 ore per almeno 28 giorni.

Se non si osserva alcuna risposta clinica entro 14 giorni, il trattamento deve essere interrotto e la diagnosi deve essere rivalutata.

Per esempio:

Per un regime posologico di 5,5 mg/kg		Per un regime posologico di 11 mg/kg	
Peso (kg)	Numero di compresse per somministrazione	Peso (kg)	Numero di compresse per somministrazione
4,5 – 6,0	Usare Zodon® 88 mg	4,5 – 6,0	¼ cpr
6,1 – 12,0	¼ cpr	6,1 – 9,0	Usare Zodon® 88 mg
12,1 – 24,0	½ cpr	9,1 – 12,0	½ cpr
24,1 – 36,0	¾ cpr	12,1 – 18,0	¾ cpr
36,1 – 48,0	1 cpr	18,1 – 24,0	1 cpr
		24,1 – 30,0	1 + ¼ cpr
		30,1 – 36,0	1 + ½ cpr
		36,1 – 42,0	1 + ¾ cpr
		42,1 – 48,0	2 cpr

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile.

Raccomandazioni per una corretta somministrazione

Le compresse sono aromatizzate. Possono essere somministrate direttamente

in bocca agli animali o aggiunte ad una piccola quantità di cibo. Istruzioni su come dividere la compressa: Posizionare la compressa su una superficie piana, con il lato della linea di incisione rivolto verso il basso (lato convesso verso l'alto). Con la punta dell'indice, esercitare una leggera pressione verticale al centro della compressa per spezzarla a metà nel senso della larghezza. Quindi, per ottenere i quarti della compressa, esercitare una leggera pressione con l'indice al centro di una metà per spezzarla in due parti.

Tempi di attesa: Non pertinente.

Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Non conservare a temperatura superiore a 30°C. Conservare le parti delle compresse non utilizzate nel blister. Conservare il blister nella scatola di cartone. Periodo di validità delle parti di compresse non utilizzate dopo prima apertura del confezionamento primario: 72 ore (o 3 giorni). Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola di cartone e sul blister dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

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 al farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione. Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non ripetibile.

Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

Scatola di cartone contenente 1 blister da 6 compresse (6 compresse)

A.I.C. n. 104652108.

Scatola di cartone contenente 2 blister da 6 compresse (12 compresse)

A.I.C. n. 104652110.

Scatola di cartone contenente 16 blister da 6 compresse (96 compresse)

A.I.C. n. 104652122.

Scatola di cartone contenente 20 blister da 6 compresse (120 compresse)

A.I.C. n. 104652134.

Scatola di cartone contenente 40 blister da 6 compresse (240 compresse)

A.I.C. n. 104652146.

Confezioni:

Scatola di cartone da 6 compresse.

Scatola di cartone da 12 compresse.

Scatola di cartone da 96 compresse.

Scatola di cartone da 120 compresse.

Scatola di cartone da 240 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo: 07/2025

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

Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospetti eventi avversi:

Ceva Salute Animale S.p.A., Via dei Valtorta 48, IT-20127 Milano (MI).

Tel. +39 02 86882610 - Tel. 00800 35 22 11 51 - farmacovigilanza-italia@ceva.com

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Lourné, Francia.

ES Denominación del medicamento veterinario

Zodon® 264 mg comprimidos masticables para perros

Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo: Clindamicina (como hidrocloreto) 264 mg.
Comprimido beige ranurado con forma de trébol. El comprimido puede dividirse en cuatro partes iguales.

Especies de destino: Perros.

Indicaciones de uso

- Para el tratamiento de heridas infectadas, abscesos e infecciones de la cavidad bucal, incluyendo enfermedad periodontal, causadas por, o asociadas a *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp (excepto *Streptococcus faecalis*), *Bacteroides* spp, *Fusobacterium necrophorum* y *Clostridium perfringens*.
- Para el tratamiento de pododermatitis superficial asociada a *Staphylococcus pseudintermedius*.
- Para el tratamiento de osteomielitis causadas por *Staphylococcus aureus*.

Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a la lincomicina o a alguno de los excipientes. No usar en conejos, hamsters, cobayas, chinchillas, caballos o rumiantes ya que la ingestión de clindamicina por estas especies puede causar trastornos gastrointestinales graves.

Advertencias especiales: Ninguna.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino: Los comprimidos masticables tienen sabor. Para evitar la ingestión accidental, mantenga los comprimidos fuera del alcance de los animales. El uso del medicamento veterinario debe basarse en pruebas de sensibilidad de las bacterias aisladas de los animales. Cuando se utilice el medicamento veterinario deberán tenerse en cuenta las recomendaciones oficiales y locales sobre el uso de antimicrobianos. El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las recomendadas en el SCP puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes a la clindamicina y reducir la eficacia del tratamiento con lincomicina o con macrólidos debido a posibles resistencias cruzadas. En ocasiones, la clindamicina provoca la proliferación de microorganismos no sensibles, como clostridios y levaduras. En caso de sobreinfección, se deben tomar las medidas adecuadas según la situación clínica. La clindamicina y la eritromicina muestran resistencia paralela. Se ha demostrado la existencia de resistencia cruzada parcial entre clindamicina, eritromicina y otros macrólidos. Durante tratamientos prolongados de un mes o más, deberán realizarse análisis periódicos de las funciones hepática y renal y recuentos sanguíneos. En animales con problemas renales graves y/o hepáticos muy graves acompañados de alteraciones metabólicas graves, la dosis debe administrarse cuidadosamente y deben monitorizarse mediante controles sanguíneos durante el tratamiento con dosis altas de clindamicina.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales: Las personas con hipersensibilidad conocida a las lincosamidas (lincomicina y clindamicina) deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Lávese las manos después de manipular el medicamento veterinario. La ingestión accidental puede provocar efectos gastro-intestinales como dolor abdominal y diarrea. Debe evitarse la ingestión accidental. En caso de ingestión accidental, especialmente en niños, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia: Aunque los estudios a dosis altas en ratas sugieren que la clindamicina no es teratogénico y que no afecta significativamente al rendimiento reproductivo de machos y hembras, no ha quedado demostrada la seguridad en perras gestantes o en perros macho destinados a reproducción. La clindamicina traspasa la placenta y la barrera sangre-leche. El tratamiento de hembras en lactación puede causar diarreas en cachorros. Usar el medicamento veterinario únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. El uso del medicamento veterinario no está recomendado en neonatos.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción: Se ha observado que el clorhidrato de clindamicina posee propiedades de bloque neuromuscular que pueden potenciar la acción de otros agentes bloqueantes neuromusculares. El medicamento veterinario debe utilizarse con precaución en animales que reciben estos agentes. La clindamicina no debe administrarse conjuntamente con eritromicina o con otros macrólidos para prevenir el desarrollo de resistencias a clindamicina inducidas por macrólidos. La clindamicina puede reducir los niveles plasmáticos de ciclosporina con riesgo de falta de eficacia. Durante el uso simultáneo de clindamicina y aminoglucósidos (por ejemplo, gentamicina), no puede excluirse el riesgo de interacciones adversas (fallo renal agudo).

Sobredosificación: En perros, dosis de clindamicina de hasta 300 mg/kg/día por vía oral no fueron tóxicas. Los perros que recibieron dosis de 600 mg/kg/día de clindamicina desarrollaron anoressia, vómitos y pérdida de peso. En caso de sobredosificación, suspenda el tratamiento inmediatamente y administre un tratamiento sintomático.

Restricciones y condiciones especiales de uso: Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Reacción de hipersensibilidad, Trombocitopenia, Vómitos, Diarrea

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos