

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

KILLITAM acepromazina, gocce e compresse, tranquillante e sedativo per cani e gatti

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Formulazione: gocce per uso orale

1 ml contiene:

**Principio attivo:**

acepromazina maleato

pari ad acepromazina.....15 mg

**Eccipienti:**

sodio metile p-idrossibenzoato.....1,500 mg

sodio propile p-idrossibenzoato.....0,150 mg

Altri eccipienti q.b. a.....1 ml

Formulazione: compresse

1 compressa da 200 mg contiene:

**Principio attivo:**

acepromazina maleato

pari ad acepromazina.....10 mg

**Eccipienti** q.b. a.....200 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Gocce per uso orale e compresse.

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 4.1. Specie di destinazione

Cani, gatti.

#### 4.2. Indicazioni per l'impiego specificando le specie di destinazione

KILLITAM va impiegato tutte le volte che si ritiene utile ottenere un effetto tranquillante/sedativo:

- in occasione di esposizioni, toelettature, contenzione, cattura, ecc.;
- per prevenire la comparsa del vomito associato al "mal d'auto" e tranquillizzare gli animali durante il trasporto;
- in soggetti eccitati (es. durante la stagione riproduttiva) e aggressivi;
- in animali insofferenti a manipolazioni cliniche che possono risultare mal tollerate, esami diagnostici, radiologici, asportazione corpi estranei ecc.
- per la sedazione di base nel caso di interventi chirurgici minori o di anestesia loco-regionale;
- nella pre-anestesia;
- nella perversione dell'istinto materno, cannibalismo ecc.;
- in dermatopatie accompagnate da forte prurito (neurodermatiti);
- nell'anoressia nervosa suddividendo il dosaggio indicato in due somministrazioni giornaliere.

#### 4.3. Controindicazioni

Non usare i derivati fenotiazinici per controllare i tremori conseguenti ad avvelenamento da esteri fosforici.

#### **4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Nessuna.

#### **4.5. Precauzioni speciali per l'impiego**

##### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Per l'effetto ipotensivo che può indurre, l'acepromazina dovrebbe essere somministrata a dosi ridotte e con particolare cautela in soggetti in stato di stress, debilitazione, ipovolemia, shock, in caso di patologie cardiache e in animali anziani.

L'effetto farmacologico dell'acepromazina dipende dalla dose somministrata, dal temperamento dell'animale, dalle condizioni fisiche, dalla razza, dal peso e dall'età.

Come regola generale, i cani di taglia grande e gigante (es. pastore tedesco, terranova, levriero) sono più sensibili all'azione dell'acepromazina, mentre i cani di taglia piccola (es. terrier) lo sono meno, anche in seguito a dosi elevate di farmaco.

In razze brachicefale (pechinese, boxer, ecc.), con elevato tono vagale, sono segnalati casi di collasso cardio-respiratorio che possono essere controllati impiegando l'acepromazina a dosi ridotte ed in associazione con l'atropina.

Si consiglia di lasciare l'acqua a disposizione o di abbeverare spesso gli animali durante il trasporto.

##### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

Nessuna.

#### **4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)**

L'acepromazina può indurre ipotensione, ipotermia, collasso cardio-respiratorio, midriasi, xerostomia (secchezza delle fauci), vomito e, seppur raramente, può dare luogo a stimolazioni del SNC con comparsa di fenomeni paradossali quali disorientamento, eccitazione, vocalizzazione, aggressività e convulsioni.

L'acepromazina può causare alterazioni dei valori ematici con leucopenia, trombocitopenia, eritropenia e conseguente diminuzione del valore di ematocrito a causa del temporaneo sequestro splenico delle cellule del sangue. Questi effetti sono da tenere presente per interpretare correttamente i risultati degli esami ematologici dei pazienti tranquillizzati con l'acepromazina.

Le reazioni idiosincrasiche di aggressività sono rarissime. Tuttavia, soprattutto quando, in un soggetto si somministra l'acepromazina per la prima volta, si consiglia di non lasciare l'animale trattato incustodito insieme ad altri animali o bambini.

#### **4.7. Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

L'acepromazina non sembra presentare effetti particolari sui feti a parte quello di indurre una leggera depressione respiratoria in animali nati da madri trattate con il farmaco.

Mancando ulteriori dati relativi all'innocuità dell'acepromazina in gravidanza e durante l'allattamento, si consiglia di impiegare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

#### **4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Non impiegare l'adrenalina per antagonizzare l'eventuale effetto ipotensivo indotto dall'acepromazina.

L'acepromazina potenzia l'effetto degli anestetici generali, gassosi o liquidi (es. barbiturici, xilazina, ketamina, ecc.) e di quelli locali (es. procaina).

#### 4.9. Posologia, modalità e via di somministrazione

KILLITAM gocce va somministrato per via orale alla dose di 0,5-3 mg di acepromazina/Kg p.v. nel cane e 1,5-4,5 mg di acepromazina/Kg p.v. nel gatto seguendo lo schema sottoriportato.

	CANE	GATTO
<b>KILLITAM gocce</b>	0,03-0,2 ml/Kg p.v. (circa 1-5 gtt/Kg p.v.)	0,1-0,3 ml/Kg p.v. (circa 3-8gtt/Kg p.v.)

Indicativamente 1 ml è pari a circa 25 gocce = 15 mg di acepromazina.

KILLITAM compresse va somministrato per via orale alla dose di 0,5-3 mg di acepromazina/Kg p.v. nel cane e 1,5-4,5 mg di acepromazina/Kg p.v. nel gatto seguendo lo schema sottoriportato.

	CANE	GATTO
<b>KILLITAM compresse</b>	½-3 cpr/10 Kg p.v.	½-1½ cpr/3,5 Kg p.v.

La dose da impiegare va scelta in base all'intensità dell'effetto tranquillante/sedativo desiderato; come regola generale il dosaggio richiesto in mg/Kg p.v. diminuisce con l'aumentare del peso e dell'età dell'animale. Pertanto in animali di grossa taglia e in soggetti anziani si consiglia di attenersi alle dosi più basse tra quelle indicate.

Trattandosi di farmaco attivo sul SNC, possono verificarsi differenze individuali di risposta farmacologica. Si consiglia di seguire lo schema soprariportato iniziando con la somministrazione della dose inferiore o intermedia aumentandola eventualmente dopo averne valutato l'effetto farmacologico.

#### 4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedura di emergenza, antidoti)

Pur non avendo antagonisti specifici, gli effetti collaterali dell'acepromazina, in modo particolare a carico dell'apparato cardio-respiratorio (es. ipotensione, collasso cardio-respiratorio ecc.), possono essere antagonizzati da analettici cardio-respiratori contenenti doxapram (5,5-11 mg/Kg p.v. ev), fenilefrina, noradrenalina. E' da evitare l'uso dell'adrenalina.

Nel caso di effetti paradosso come aggressività, eccitazioni e convulsioni, si può ricorrere all'impiego di agenti tranquillanti o anestetici quali diazepam, pentothal, ketamina, ecc.

#### 4.11. Tempi di attesa

Non pertinenti.

### 5. PROPRIETA' FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Ipnotici - sedativi

Codice ATCvet: QN05AA04

#### 5.1. Proprietà farmacodinamiche

L'acepromazina, derivato fenotiazinico, viene impiegata come agente tranquillante-sedativo, pre-anestetico ed antiemetico-antichinetosico. Agisce tramite il blocco della dopamina, catecolamina neurotrasmettitrice a livello encefalico, con effetto depressivo del sistema nervoso centrale che determina nell'animale uno stato di tranquillità associato a rilassamento muscolare e riduzione dell'attività spontanea; possiede inoltre attività vagolitica ed attività antiemetica, utile per controllare il vomito associato al "mal da trasporto".

L'effetto tranquillante-sedativo di acepromazina compare in media circa 40-60 minuti dopo somministrazione orale nel cane e dopo circa 20-40 minuti nel gatto, potendosi manifestare però in quest'ultimo anche pochi minuti post-somministrazione.

L'effetto farmacologico si manifesta con: corrugamento della cute della regione frontale, ptosi palpebrale, protrusione della membrana nittitante, atassia cui segue decubito laterale e frequentemente lo stato di sonno.

L'azione sedativa perdura mediamente per 4-5 ore.

La dose può essere ripetuta in base al grado e durata di sedazione che si vuole ottenere. Normalmente, per mantenere sedato il soggetto è necessario ripetere la dose ogni 6-8 ore nel cane e ogni 8-12 ore nel gatto.

## **5.2. Informazioni farmacocinetiche**

L'acepromazina risulta ben assorbita qualunque sia la via di somministrazione. Si distribuisce nei diversi organi e tessuti in particolare nell'encefalo, fegato e reni. Viene metabolizzata a livello epatico ed escreta principalmente con le urine.

## **6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **6.1. Elenco degli eccipienti**

#### Gocce per uso orale

Glicerolo

Saccarosio

Sodio citrato

Acido citrico anidro

Sodio metile paraidrossibenzoato

Sodio propile paraidrossibenzoato

Acqua depurata

#### Compresse

Magnesio stearato

Povidone

Sodio carbossimetilamido (Tipo A)

Lattosio monoidrato

Cellulosa microcristallina

### **6.2. Incompatibilità**

Non note.

### **6.3. Periodo di validità**

#### Gocce

Periodo di validità: 3 anni, per il prodotto in confezionamento integro e correttamente conservato.

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

#### Compresse

Periodo di validità: 4 anni, per il prodotto in confezionamento integro e correttamente conservato.

### **6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

### **6.5. Natura e composizione del condizionamento primario**

Flacone da 20 ml in vetro giallo di tipo III con adattatore per siringa in polietilene a bassa densità chiuso con capsula in polipropilene. La confezione include una siringa graduata da 1,5 ml con suddivisioni da 0,1 ml, in polietilene a bassa densità/polistirene.

Blister da 10 compresse in PVC/alluminio saldato a caldo. Astuccio da 1 o 2 blisters.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

**7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. s.r.l. - Via Emilia, 285 – 40064 Ozzano Emilia (BO), Italia

**8. NUMERI DI AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Gocce per uso orale

Flacone da 20 ml - A.I.C. n. 100057013

Compresse

Astuccio da 10 compresse - A.I.C. n. 100057025

Astuccio da 20 compresse - A.I.C. n. 100057037

**9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE**

19.11.1993 / 19.11.2008

**10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO**

Marzo 2024.

**Regime di dispensazione**

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

**KILLITAM**  
acepromazina  
tranquillante e sedativo per cani e gatti  
gocce e compresse

**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'A.I.C.: AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Via Emilia, 285 – 40064 Ozzano Emilia (BO), Italia

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

**2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

KILLITAM acepromazina, gocce e compresse, tranquillante e sedativo per cani e gatti

**3. INDICAZIONE DELLA SOSTANZA ATTIVA E DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

Gocce

1 ml contiene:

**Principio attivo:** acepromazina maleato pari ad acepromazina 15 mg - **Eccipienti:** sodio metile p-idrossibenzoato 1,500 mg - sodio propile p-idrossibenzoato 0,150 mg - Altri eccipienti q.b.a 1 ml.

Compresse

Una compressa da 200 mg contiene:

**Principio attivo:** acepromazina maleato pari ad acepromazina 10 mg - **Eccipienti** q.b.a 200 mg.

**4. INDICAZIONI**

KILLITAM va impiegato tutte le volte che si ritiene utile ottenere un effetto tranquillante/sedativo:

- in occasione di esposizioni, toelettature, contenzione, cattura, ecc.;
- per prevenire la comparsa del vomito associato al "mal d'auto" e tranquillizzare gli animali durante il trasporto;
- in soggetti eccitati (es. durante la stagione riproduttiva) e aggressivi;
- in animali insofferenti a manipolazioni cliniche che possono risultare mal tollerate, esami diagnostici, radiologici, asportazione corpi estranei ecc.
- per la sedazione di base nel caso di interventi chirurgici minori o di anestesia loco-regionale;
- nella pre-anestesia;
- nella perversione dell'istinto materno, cannibalismo ecc.;
- in dermatopatie accompagnate da forte prurito (neurodermatiti);
- nell'anoressia nervosa suddividendo il dosaggio indicato in due somministrazioni giornaliere.

**5. CONTROINDICAZIONI**

Non usare i derivati fenotiazinici per controllare i tremori conseguenti ad avvelenamento da esteri fosforici.

**6. REAZIONI AVVERSE**

L'acepromazina può indurre ipotensione, ipotermia, collasso cardio-respiratorio, midriasi, xerostomia (secchezza delle fauci), vomito e, seppur raramente, può dare luogo a stimolazioni del SNC con comparsa di fenomeni paradossali quali disorientamento, eccitazione, vocalizzazione, aggressività e convulsioni.

L'acepromazina può causare alterazioni dei valori ematici con leucopenia, trombocitopenia, eritropenia e conseguente diminuzione del valore di ematocrito a causa del temporaneo sequestro splenico delle cellule del sangue. Questi effetti sono da tenere presente per interpretare correttamente i risultati degli esami ematologici dei pazienti tranquillizzati con l'acepromazina.

Le reazioni idiosincrasiche di aggressività sono rarissime. Tuttavia, soprattutto quando, in un soggetto si somministra l'acepromazina per la prima volta, si consiglia di non lasciare l'animale trattato incustodito insieme ad altri animali o bambini.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse non menzionate in questo foglio illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

## 7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani, gatti.

## 8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Somministrare per via orale.

La dose da impiegare va scelta in base all'intensità dell'effetto tranquillante/sedativo desiderato; come regola generale il dosaggio richiesto in mg/Kg p.v. diminuisce con l'aumentare del peso e dell'età dell'animale. Pertanto in animali di grossa taglia e in soggetti anziani si consiglia di attenersi alle dosi più basse tra quelle indicate.

Trattandosi di farmaco attivo sul SNC possono verificarsi differenze individuali di risposta farmacologica. Si consiglia di seguire lo schema sottoriportato iniziando con la somministrazione della dose inferiore o intermedia, aumentandola eventualmente dopo averne valutato l'effetto farmacologico.

### Posologia di Killitam per via orale

	<b>CANE (dosaggio)</b>	<b>GATTO (dosaggio)</b>
<b>Acepromazina</b>	0,5-3 mg/Kg p.v.	1,5-4,5 mg/Kg p.v.
<b>KILLITAM gocce</b>	0,03-0,2 ml/Kg p.v. (circa 1-5 gtt/Kg p.v.)	0,1-0,3 ml/Kg p.v. (circa 3-8 gtt/Kg p.v.)
<b>KILLITAM compresse</b>	½-3 cpr/10 Kg p.v.	½-1½ cpr/3,5 Kg p.v.

Indicativamente 1 ml è pari a circa 25 gocce = 15 mg di acepromazina.

L'effetto tranquillante-sedativo dell'acepromazina compare in media circa 40-60 minuti dopo somministrazione orale nel cane e in circa 20-40 minuti nel gatto, potendosi manifestare però in quest'ultimo anche pochi minuti post-somministrazione.

L'effetto farmacologico si manifesta con: corrugamento della cute della regione frontale, ptosi palpebrale, protrusione della membrana nittitante, atassia cui segue decubito laterale e frequentemente lo stato di sonno. L'azione sedativa perdura mediamente per 4-5 ore.

La dose può essere ripetuta in base al grado e durata di sedazione che si vuole ottenere. Normalmente, per mantenere sedato il soggetto è necessario ripetere la dose ogni 6-8 ore nel cane e ogni 8-12 ore nel gatto.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

La somministrazione può essere effettuata in bocconi di cibo particolarmente graditi dal soggetto. Si consiglia di lasciare l'acqua a disposizione o di abbeverare spesso gli animali durante il trasporto.

## 10. TEMPI DI ATTESA

Non pertinenti.

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

I prodotti non richiedono alcuna speciale condizione di conservazione.

### Gocce

Periodo di validità: 3 anni, per il prodotto in confezionamento integro e correttamente conservato.

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

### Compresse

Periodo di validità: 4 anni, per il prodotto in confezionamento integro e correttamente conservato.

## 12. AVVERTENZE SPECIALI

### **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Per l'effetto ipotensivo che può indurre, l'acepromazina dovrebbe essere somministrata a dosi ridotte e con particolare cautela in soggetti in stato di stress, debilitazione, ipovolemia, shock, in caso di patologie cardiache e in animali anziani.

L'effetto farmacologico di acepromazina dipende dalla dose somministrata, dal temperamento dell'animale, dalle condizioni fisiche, dalla razza, dal peso e dall'età.

Come regola generale, i cani di taglia grande e gigante (es. pastore tedesco, terranova, levriero) sono più sensibili all'azione dell'acepromazina, mentre i cani di taglia piccola (es. terrier) lo sono meno anche in seguito a dosi elevate di farmaco.

In razze brachicefale (pechinese, boxer, ecc.), con elevato tono vagale, sono segnalati casi di collasso cardio-respiratorio che possono essere controllati impiegando l'acepromazina a dosi ridotte ed in associazione con l'atropina.

Le reazioni idiosincrasiche di aggressività sono rarissime. Tuttavia, soprattutto quando, in un soggetto si somministra l'acepromazina per la prima volta, si consiglia di non lasciare l'animale trattato incustodito insieme ad altri animali o bambini.

### **Impiego durante la gravidanza e l'allattamento**

L'acepromazina non sembra presentare effetti particolari sui feti a parte quello di indurre una leggera depressione respiratoria in animali nati da madri trattate con il farmaco.

Mancando ulteriori dati relativi all'innocuità dell'acepromazina in gravidanza e durante l'allattamento, si consiglia di impiegarla solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

Non impiegare adrenalina per antagonizzare eventuale effetto ipotensivo indotto dell'acepromazina.

L'acepromazina potenzia l'effetto degli anestetici generali, gassosi o liquidi (es. barbiturici, xilazina, ketamina, ecc.) e di quelli locali (es. procaina).

### **Sovradosaggio (sintomi, procedura di emergenza, antidoti)**

Pur non avendo antagonisti specifici, gli effetti collaterali dell'acepromazina, in modo particolare a carico dell'apparato cardio-respiratorio (es. ipotensione, collasso cardio-respiratorio ecc.) possono essere antagonizzati da analeptici cardio-respiratori contenenti doxapram (5,5 - 11 mg/Kg p.v. ev), fenilefrina, noradrenalina. E' da evitare l'uso dell'adrenalina.

Nel caso di effetti paradossali come aggressività, eccitazioni e convulsioni, si può ricorrere all'impiego di agenti tranquillanti o anestetici quali diazepam, pentothal, ketamina, ecc.

## 13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.



#### **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIO ILLUSTRATIVO**

Marzo 202a.

#### **15. ALTRE INFORMAZIONI**

L'acepromazina, derivato fenotiazinico, viene impiegata come agente tranquillante-sedativo, pre-anestetico ed antiemetico-antichinetosico. Agisce tramite il blocco della dopamina, catecolamina neurotrasmettitrice a livello encefalico, con effetto depressivo del sistema nervoso centrale che determina nell'animale uno stato di tranquillità associato a rilassamento muscolare e riduzione dell'attività spontanea; possiede inoltre attività vagolitica ed attività antiemetica, utile per controllare il vomito associato al "mal da trasporto".

L'acepromazina risulta ben assorbita qualunque sia la via di somministrazione. Si distribuisce nei diversi organi e tessuti in particolare nell'encefalo, fegato e reni. Viene metabolizzata a livello epatico ed escreta principalmente con le urine.

##### **Confezioni**

Flacone da 20 ml: gocce per uso orale

Astuccio da 10 compresse

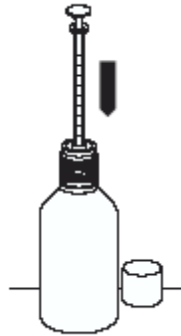
Astuccio da 20 compresse

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

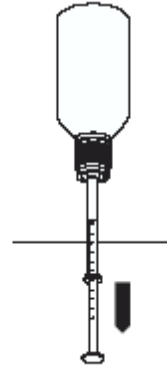
## ISTRUZIONI PER L'USO



**1.** Rimuovere il tappo di sicurezza a prova di bambino premendo con forza in basso e ruotandolo in senso antiorario.



**2.** Prendere la siringa dosatrice con il pistone completamente abbassato ed inserire la punta nell'apertura del tappo. Spingere con decisione verso il basso.



**3.** Capovolgere il flacone e, tenendo la siringa, tirare il pistone verso di sé aspirando lentamente KILLITAM nella siringa, per evitare la formazione di bolle d'aria. Fermarsi alla tacca riportata sul pistone corrispondente al volume necessario di KILLITAM.



**4.** Raddrizzare il flacone ed afferrare la parte più bassa della siringa, vicino al collo del flacone. Rimuovere la siringa dal flacone con movimento rotatorio facendo attenzione.

**5.** Rimettere il tappo sul flacone ed avvitare in senso orario per chiuderlo.

**6.** Prima di riporre la siringa in un luogo pulito, asciugare la punta con un panno o carta pulito. Lavare la siringa togliendo il pistone e risciacquare entrambi gli elementi con acqua calda.

**7.** Asciugare in modo accurato, assicurandosi che l'interno della siringa sia asciutto prima di reinserire il pistone.

CONFEZIONAMENTO ESTERNO

Astuccio            flacone da 20 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

KILLITAM acepromazina 15 mg/ml, gocce per uso orale, tranquillante e sedativo per cani e gatti

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 ml contiene:

**Principio attivo:** acepromazina maleato pari ad acepromazina 15 mg - **Eccipienti:** sodio metile p-idrossibenzoato 1,500 mg – sodio propile p-idrossibenzoato 0,150 mg – Altri eccipienti q.b.a 1 ml.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Gocce per uso orale

**4. CONFEZIONE**

Flacone da 20 ml

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cani, gatti.

**6. INDICAZIONI**

-----

**7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Somministrare per via orale.

**Cani:** 0,5-3 mg/Kg p.v. di acepromazina pari a 0,03-0,2 ml/Kg p.v. di Killitam gocce, da ripetere eventualmente ogni 6-8 ore.

**Gatti:** 1,5-4,5 mg/Kg p.v. di acepromazina pari a 0,1-0,3 ml/Kg p.v. di Killitam gocce, da ripetere eventualmente ogni 8-12 ore.

1 ml di KILLITAM gocce è pari a circa 25 gocce = 15 mg di acepromazina.

Si consiglia di lasciare l'acqua a disposizione o di abbeverare spesso gli animali durante il trasporto.

spazio per posologia

**8. TEMPI DI ATTESA**

Non pertinenti.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

Dopo apertura, usare entro 6 mesi.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

**13. LA SCRITTA “SOLAMENTE PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED UTILIZZAZIONE**

SOLAMENTE PER USO VETERINARIO

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Titolare dell’A.I.C.: AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano Emilia (BO), Italia

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

**16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 100057013

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €                      I.C.

CONFEZIONAMENTO PRIMARIO  
Etichetta interna                      flacone da 20 ml

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

KILLITAM acepromazina 15 mg/ml, gocce per uso orale, tranquillante e sedativo per cani e gatti

**2. QUANTITA' DI PRINCIPIO ATTIVO**

1 ml contiene: acepromazina maleato pari ad acepromazina 15 mg

**3. CONTENUTO IN PESO, VOLUME O NUMERO DI DOSI**

Flacone da 20 ml

**4. VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Orale.

spazio per  
posologia

**5. TEMPI DI ATTESA**

Non pertinenti.

**6. NUMERO DI LOTTO**

Lotto n.

**7. DATA DI SCADENZA**

Scad.  
Dopo apertura, usare entro 6 mesi.

**8. LA SCRITTA "SOLAMENTE PER USO VETERINARIO"**

SOLAMENTE PER USO VETERINARIO

Titolare dell'A.I.C.: A.T.I. S.r.l.  
Produttore: FATRO S.p.A.

CONFEZIONAMENTO ESTERNO  
Astuccio blister da 10 compresse

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

KILLITAM acepromazina 10 mg, compresse, tranquillante e sedativo per cani e gatti

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 compressa da 200 mg contiene:

**Principio attivo:** acepromazina maleato pari ad acepromazina 10 mg - **Eccipienti** q.b. a 200 mg.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Compresse

**4. CONFEZIONE**

Astuccio da 10 compresse

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cani, gatti.

**6. INDICAZIONI**

-----

**7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Somministrare per via orale.  
Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

spazio per posologia

**8. TEMPI DI ATTESA**

Non pertinenti.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

**13. LA SCRITTA “SOLAMENTE PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED UTILIZZAZIONE**

SOLAMENTE PER USO VETERINARIO

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Titolare dell’A.I.C.: AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano Emilia (BO), Italia

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

**16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 100057025

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €                      I.C.

CONFEZIONAMENTO ESTERNO  
Astuccio blister da 20 compresse

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

KILLITAM acepromazina 10 mg, compresse, tranquillante e sedativo per cani e gatti

**2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE**

1 compressa da 200 mg contiene:

**Principio attivo:** acepromazina maleato pari ad acepromazina 10 mg - **Eccipienti** q.b. a 200 mg.

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Compresse

**4. CONFEZIONE**

Astuccio da 20 compresse

**5. SPECIE DI DESTINAZIONE**

Cani, gatti.

**6. INDICAZIONI**

-----

**7. MODALITA' E VIA DI SOMMINISTRAZIONE**

Somministrare per via orale.  
Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

spazio per posologia

**8. TEMPI DI ATTESA**

Non pertinenti.

**9. SE NECESSARIO, AVVERTENZE SPECIALI**

Prima dell'uso leggere il foglio illustrativo.

**10. DATA DI SCADENZA**

Scad.

La data di scadenza indicata si riferisce al prodotto in confezionamento integro, correttamente conservato.

**11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE**

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.



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

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

**13. LA SCRITTA “SOLAMENTE PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED UTILIZZAZIONE**

SOLAMENTE PER USO VETERINARIO

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

**14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

**15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Titolare dell’A.I.C.: AZIENDA TERAPEUTICA ITALIANA A.T.I. S.r.l. - Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano Emilia (BO), Italia

Produttore e responsabile del rilascio dei lotti: FATRO S.p.A. - Via Emilia, 285 - Ozzano Emilia (BO), Italia

**16. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

A.I.C. n. 100057037

**17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE**

Lotto n.

Prezzo €                      I.C.

CONFEZIONAMENTO PRIMARIO  
Etichetta interna blister

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

KILLITAM compresse da 10 mg di acepromazina  
cani, gatti

**2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

ATI

**3. DATA DI SCADENZA**

Scad.

**4. NUMERO DI LOTTO**

Lotto n.

**5. LA SCRITTA "SOLAMENTE PER USO VETERINARIO"**

SOLAMENTE PER USO VETERINARIO