

**ANNESS I**  
**KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Trocixil 6 mg pilloli li jintmagħdugħal klieb  
Trocixil 20 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb  
Trocixil 30 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb  
Trocixil 75 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb  
Trocixil 95 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull pillola li tintmagħhad fiha:

### **Sustanza Attiva:**

Mavacoxib	6 mg
Mavacoxib	20 mg
Mavacoxib	30 mg
Mavacoxib	75 mg
Mavacoxib	95 mg

### **Sustanzi mhux attivi:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra</b>
Zokkor
Silicified microcrystalline cellulose
Trab artificjali li jagħti togħma ta' čanga
Croscarmellose sodium
Sodium laurylsulfate
Magnesium stearate

Pillola triangulari b'dehra kannella mtabba' bis-saħħa tal-pillola bbuzzata fuq naħa, u n-naħa l-oħra m'hemm xejn.

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Klieb minn 12-il xhar 'il fuq.

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.**

Għall-kura ta' ugiegħ u infjammazzjoni assoċjati ma' mard digġenerattiv tal-ġogi fil-klieb, f'każijiet fejn huwa indikat trattament kontinwu għal aktar minn xahar.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax f' klieb ta' anqas minn 12-il xahar fl-età u/jew li jiżnu anqas minn 5kg.  
Tużax f' klieb li jsorfu minn diżordnijiet gastro-intestinali li jinkludu ulċeri u telf ta' demm.  
Tużax meta jkun hemm sinjalji ta' diżordnijiet emorraġiċi.  
Tużax f'każijiet fejn il-kliewi jew il-fwied mhumiex f'saħħithom.  
Tużax f'każi ta' insuffiċjenza kardijaka  
Tużax f' klieb tqal, tat-tagħmmir jew li qed ireddgħu.  
Tużax f'każijiet ta'sensittività għall-ingredjent attiv, ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra.  
Tużax f'każ ta' sensittività magħrufa għas-sulfonamidi.

Tużax fl-istess hin ma' glukokortikosterojdi jew *Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs* (NSAIDs) oħra, ara sezzjoni 3.8.

Evita l-użu f'kull annimal diżidrat, b'volum baxx ta' demm jew bi pressjoni baxxa, billi hemm riskju ta' žieda fit-tossicità tas-sistema renali.

### 3.4 Twissijiet specjali

Tagħtix NSAIDs oħra jew glukokortikosterojdi fl-istess hin jew fi żmien xahar mill-aħħar doža ta' Trocoxil.

### 3.5 Prekawzjonijiet specjali għall-użu

Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Mavacoxib jesibixxi plasma half life imtawla (sa aktar minn 80 ġurnata, ara sezzjoni 4.3) minħabba li għandu rata baxxa ta' eliminazzjoni. Din tikkorrispondi ma' tul t'effett minn xahar sa xahrejn wara amministrazzjoni tat-tieni doža (jew id-doži ta' wara). Għandha tingħata attenzjoni sabiex ikun evitat trattament lil annimali li ma jittollerawx għoti ta' NSAID għal tul ta' żmien. Huwa rakkmandat għoti ta' trattament massimu ta' terapija kontinwa ta' 6.5 xhur sabiex timmanġi ja il-livell ta' mavacoxib fil-plasma t'annimali li juru rata mnaqqsa ta' eliminazzjoni.

L-annimali għandhom jiġu eżaminati klinikament b'mod shih qabel jibdew trattament bi Trocoxil u huwa rakkmandat li jsiru testijiet tal-laboratorju biex jiġu mmonitorati l-ematologija u l-kimika klinika. Annimali b'evidenza ta' xi hsara fil-funzjoni tal-kliewi jew fwied, jew b'evidenza ta' proteina jew telf ta' demm fl-imsaren mhumiex tajbin sabiex jiġu trattati bi Trocoxil. Huwa rakkmandat li l-eżami kliniku jkun ripetut xahar wara li jibda t-trattament bi Tricoxil u qabel ma tkun amministrata tielet doža b'monitoraġġ waqt it-trattament ta' patologiji kliniči skont il-bżonn.

Mavacoxib tiġi eliminata mal-bila, ughħaldaqstant fi klieb li għandhom mard tal-fwied, jista' jkun hemm nuqqas ta' eliminazzjoni u žieda eċċessiva (fid-demm). Għaldaqstant klieb li jbatu b'mard tal-fwied m'għandhomx jiġi trattati.

Evita l-użu f'kull annimal diżidrat, b'volum baxx ta' demm jew bi pressjoni baxxa billi hemm riskju ta' žieda fit-tossicità tas-sistema renali. Għandha tiġi evitata l-amministrazzjoni fl-istess hin ta' prodotti medicinali li jistgħu ikunu nefrotossici.

Kun żgur li jkun hemm idrazzjoni u stat ħimodinamiku xieraq meta annimali li jkunu qed jieħdu Trocoxil ikunu taħtil-loppju u/jew proċeduri kirurgiċi jew jiżviluppaw kundizzjonijiet li jistgħu iwasslu għal diżidrazzjoni jew tnaqqis fl-istess ħimodinamiku. L-iskop primarju tal-intervent huwa li żżomm il-perfużjoni renali. Pazjenti li jsorfu minn mard tal-kliewi jistgħu jhossu taqlib ghall-agħar jew dikompensazzjoni tal-mard tal-kliewi tagħhom waqt it-trattament b'NSAIDs. (Ara wkoll sezzjoni 3.6).

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

F'każ li b'mod aċċidentalni tibla' inti stess, fittex parir mediku immedjatament u qis li turil-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

It-teħid tal-prodott jista' jkun ta' hsara fit-tfal, u jistgħu jidhru effetti farmakoloġiċi fit-tul li jwasslu għal eż-zaqqa gastrointestinali. Biex tevita li tittieħed b'mod aċċidentalni, aqħti l-pillola lill-kelb mill-ewwel, hekk kif tneħħiha minn ġol-folja.

Nies li huma sensittivi għal NSAIDs għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju. Tikolx, tixrobx u tpejjipx waqt li qed tmiss il-prodott. Aħsel idejk wara li tmiss il-prodott.

## Prekawzjonijiet specjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Klieb minn 12-il xahar 'il fuq:

Komuni (1 sa 10 animali / 100 animali trattati):	Remettar, Dijareja
Mhux komuni (1 sa 10 animali / 1,000 animali trattati):	Apatija, Nuqqas ta' aptit. Dijareja bid-dem. Melaenia. Tharbit renali (tharbit fil-parametri bijokimiċi renali u impediment fil-funzjoni renali)*
Rari (1 sa 10 animali / 10,000 animali trattati):	Ulċerazzjoni tal-istonku, Ucerazzjoni fil-musrana ż-żgħira

\* F'każijiet rari dawn l-effetti mhux mixtieqa jistgħu jkunu fatali.

Jekk iseħħ xi każt ta' effetti mhux mixtieq wara amministrazzjoni ta' Trocoxil, m'għandhomx jingħataw aktar pilloli u għandha tingħata kura ġenerali ta' appoġġ kif tingħata wara doži eċċessivi klinici ta' NSAIDs. Għandha tingħata attenzjoni partikulari sabiex jinżamm l-istat hemodinamiku.

Animali li kellhom effetti gastro-intestinali jew effetti renali mhux mixtieqa jistgħu jinħtiegu kura protettiva gastro-intestinali u fluwidi parenterali skont il-bżonn. Il-veterinarji għandhom ikunu jafu li sinjal klinici ta' każijiet ta' sinjal mhux mixtieqa jistgħu ikomplu wara li titwaqqaf il-kura ta' appoġġ (bħal għoti ta' kura protettiva għall-istonku).

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqiegħ fis-suq jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi..

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddid u fi żmien il-bidien**

Tużax f'animali tqal, tat-tagħmmir jew li qed ireddgħu. Is-sigurta ta' Trocoxil fit-tqala u fi żmien il-ħalib ma' għietx stabbilita. Madankollu, studji f'animali tal-laboratorju li ingħataw NSAIDs oħra urew zieda fit-telf, kemm qabel kif ukoll wara l-impjantazzjoni, mewt embrio-fetali u malformazzjonijiet.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

Ma sar l-ebda studju dwar l-effetti ma' prodotti mediciinali oħra. Bhal ma naraw f'NSAIDs oħra, Trocoxil m'għandhiex tingħata flimkien ma' NSAIDs oħra jew glukokortikosterojdi. Ir-riskju ta' effetti fuq prodotti mediciinali oħra għandu jkun mahsub għal perjodu kollu ta' effett, ie xahar sa-xahrejn wara amministrazzjoni bi Trocoxil. Il-klieb għandhom jiġu segwiti tajjeb jekk jingħataw Trocoxil flimkien ma' xi antikoagulant.

NSAIDs jabbinaw b'mod qawwi mal-proteini tad-demm u jistgħu jikkompetu ma' sustanzi oħra li jabbinaw b'mod qawwi ukoll, tant li meta jingħataw flimkien jistgħu jseħħu effetti tossiċi.

Trattament minn qabel b'sustanzi oħra anti-inflammatorji jistgħu jirriżultaw f'effetti mhux mixtieqa addizzjonal jew miżjud. Sabiex tevita effetti bħal dawn metu Trocoxil ikun amministrat minflok xi NSAID ieħor, assigura perjodu xieraq ta' mill-inqas 24 siegħha Iż-żmien ta' mingħajr l-ebda kura għandu jieħu kunsiderazzjoni tal-farmakoloġija tal-prodotti mediciinali li jkunu ntużaw qabel. Jekk jiġi

amministrat xi NSAID ieħor wara t-trattament bi Trocoxil, għandu jkun żgurat li jinżamm perjodu ta' mill-inqas XAHAR mingħajr trattament sabiex ikunu evitati effetti mhux mixtieqa.

Għandha tīgi evitata l-amministrazzjoni fl-istess ħin ta' prodotti medicinali li jistgħu jkunu nefrotossici.

### 3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Doža orali.

DAN MHUX NSAID TA' KULJUM. Id-doža hi ta' 2 mg mavacoxib għal kull kg piż tal-ġisem, mogħtija immedjatamente qabel jew mal-ikla prinċipali tal-kelb. Għandu jingħata kas sabiex ikun assigurat li l-pillola tkun ittieħdet. It-trattament għandu jiġi ripetut 14-il jum wara, imbagħad il-perjodu bejn doža u oħra huwa TA' XAHAR. Iċ-ċiklu ta' trattament m'għandux jaqbeż is-7 doži wara xulxin (6 xħur u nofs).

Piż (kg)	Numru u Sahha ta' Pilloli li għandhomjingħataw				
	6 mg	20 mg	30 mg	75 mg	95 mg
5-6	2				
7-10		1			
11-15			1		
16-20		2			
21-23		1	1		
24-30			2		
31-37				1	
38-47					1
48-52			1	1	
53-62			1		1
63-75				2	

### 3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Bħal ma jiġi ma NSAIDs oħra, fl-istudji dwar doži eċċessivi jseħħu effetti farmakodinamiċi mhux mixtieqa li jaffettaw is-sistema gastrointestinali. Bl-istess mod effetti mhux mixtieqa f'popolazzjoni ta' annimali li jieħdu d-doža indikata jinvolu l-aktar is-sistema gastrointestinali.

Fi studji tas-sigurtà waqt doži eċċessivi, doži ta' 5mg/kg u 10mg/kg mogħtija ripetutamente, ma kinux assoċjati ma' sinjalji kliniči mhux mixtieqa, kimika klinika mhux normali jew abnormalitajiet histologiċi sinifikanti. B'doža ta' 15mg/kg kien hemm sinjalji ta' remettar, u ppurgar artab/sliħ u żieda fil-parametri kliniči kimiċi li jirriflettu l-funzjoni renali. B'doža ta' 25mg/kg kien hemm sinjalji ta' ulċerazzjoni gastrointestinali.

M'hemm l-ebda antidotu speċifiku għal doža eċċessiva ta' mavacoxib, imma għandha tingħata kura ta' appoġġ kif mogħtija f'doži eċċessivi ta' NSAIDs.

### 3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbi

### 3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbi.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AH92.**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Mavacoxib hija mediciċina anti-infjammatorja li mhix sterojd (NSAID) tal-klassi coxib. Mavacoxib hija 4-[5-(4-fluorophenyl)-3-(trifluoromethyl)-1H-pyrazol-1-yl]-benzenesulfonamide. Hijha diarylsubstituted pyrazole. Il-mod prinċipali ta' azzjoni hija li timblokka is-cyclooxygenase (COX).

COX huwa l-enżim ewlieni fil-process ta' metabolizmu ta' aċidu arakidoniku. L-attività tiegħu tilhaq il-qofol fis-sintesi ta' ormoni lokali u medjaturi tal-infjammazzjoni, imsejha eikosanojdi, li jinkludu ħafna prostaglandins. Hemm żewġ isoforms ta' COX, COX-1 u COX-2. COX-1 huwa enżim essenzjali mifrux ħafna, li x-xogħol prinċipali tiegħu huwa li jmantni l-funzjoni tal-organi u t-tessuti, filwaqt li COX-2 jifforma f'postijiet fejn it-tessuti jgarrbu ħsara imma f'xi organi huwa wkoll kostitwent. COX-2 iwettaq l-akbar azzjoni biex jiġu ssintetizati l-protaglandins li għandhom rwol centrali bhala medjaturi tal-uġiegħ, infjammazzjoni u deni. Mavacoxib jaħdem billi b'mod preferenzjali jimblokka is-sinteżi ta' prostaglandins li jiffurmaw permezz tal-COX-2. B'hekk għandha effetti li jwaqqfu l-uġiegħ u l-infjammazzjoni. Il-prodotti mill-metabolizmu ta' COX-2 huma involuti ukoll fl-ovulazzjoni, impjantazzjoni u l-gheluq tad-ductus arteriosus. Kemm COX-1 u COX-2 huma parti mill-kliewi u huwa mifhum li għandhom rwol ta' protezzjoni f'ċirkustanzi fisjologici mhux mixtieqa.

Abbaži ta' studji fuq demm shiħ tal-klieb, il-konċentrazzjoni fil-plažma li jwasslu għal inibizzjoni ta' 20% tal-COX-1 u 80% tal-COX-2 kienu ta' 2.46 µg/ml u 1.28 µg/ml rispettivament biex il-potency ratio IC<sub>20</sub>COX-1:IC<sub>80</sub>COX-2 hija bejn wieħed u ieħor 2:1, filwaqt li l-potency ratio IC<sub>80</sub>COX-1:IC<sub>80</sub>COX-2 hija bejn wieħed u ieħor 40:1. Dawn il-konċentrazzjonijiet IC jistgħu jiġu mqabbla mal-medja ta' konċentrazzjonijiet baxxi fil-plažma ta' pazjenti kliniči ta' 0.52 u 1.11 µg/ml mavacoxib rispettivament, wara l-ewwel u l-hames doża. B'hekk id-dozi kliniči huma mistennija li jwasslu ghall-livell baxx ta' inibizzjoni ta' COX-1 u livell għoli ta' inibizzjoni ta' COX-2.

### **4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi**

Mavacoxib tiġi assorbita sew wara li tingħata mill-ħalq; il-bioavilabilita kienet ta' 87% fi klieb li kienu mitmugħha u 46% f-kundizzjonijiet ta' sawm u d-doża rakkomandata hija bbażata fuq amministrazzjoni mal-ikel. Il-konċentrazzjonijet terapewtiċi fi klieb li jkunu mitmugħajnejt laħqu malajr u l-ogħla konċentrazzjonijiet jintlaħqu f'anqas minn 24 siegħa wara li tingħata doża. Madwar 98% ta' mavacoxib tabbina mal-proteini tal-plažma. Hijha tinfirex b'mod wiesa' mal-ġisem kollu u kważi r-residwi kollha marbuta mal-mavacoxib fil-plažma jinkludu il-mediċina prinċipali. Ir-rata ta' tneħħija ta' mavacoxib mill-ġisem hija waħda bil-mod u r-rotta maġġuri ta' eliminazzjoni hija permezz ta' tneħħija mar-rotta bil-jarbi tal-mediċina prinċipali.

Studji farmakokinetiċi meta tingħata aktar minn doża waħda, ma taw l-ebda evidenza li mavacoxib twassal għal awtoinizzjoni jew għal tibdil awtoinduttiv fl-eliminazzjoni tagħha, u tesibixxi farmakokinetika linjari ma' doži mill-ħalq ta' bejn 2 u 50 mg/kg. Il-valuri tal-half-life medja ta' eliminazzjoni fi studji tal-laboratorju fuq klieb aduli żgħar kienet ta' bejn 13.8 u 19.3 ġranet. Mavacoxib kellha half-life ta' eliminazzjoni itwal f'annimali li kellhom is-sid tagħhom. Data farmakokinetika miġbura minn studji fuq popolazzjoni bi predominazzjoni ta' popolazzjoni ta' klieb aktar xjuħ u kabbarin ikkumparat ma' studji esperimentalji (medja ta' 9 snin) urew half-life ta' eliminazzjoni medja ta' 39 ġurnata u fi grupp żgħir tal-popolazzjoni (<5%) b'half-life ta' eliminazzjoni ta' aktar minn 80 ġurnata, u b'mod korrispondenti, f'dawn l-individwi, kienet irrekordjata rata akbar ta' espozizzjoni. Mhix magħrufa r-raġuni għal din il-half life itwal. Fl-akbar numru ta' annimali, l-istat farmakokinetiku stabbli ntlahaq mar-raba' trattament.

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri**

Mhux applikabbli

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 3 snin.

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħažen**

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħažen.

### **5.4 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott**

Kaxxi tal-kartun li fihom folja waħda. Kull folja fiha żewġ pilloli ta' 6 mg, 20 mg, 30 mg, 75 mg jew 95 mg mavacoxib rispettivament.

- Baži tal-folja: film tal-PVC, /folja tal-aluminjum/najlon.
- Warrani tal-folja: kisja ta' vinyl issiġillata bis-ħana, folja tal-aluminjum, qoxra irqiqa ta' polyester, karta li tista' tistampa fuqha.

Mhux id-daqsjiet kollha tal-pakketti jistgħu qeqħidin fis-suq.

### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zoetis Belgium

## **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/08/084/001-005

## **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizazzjoni: 09/09/2008.

## **9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

## **10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott medicijnali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicijnali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**ANNESS II**

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID  
FIS-SUQ**

Xejn

**ANNESS III**  
**TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTA**

## **TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

### **Kaxxa tal-kartun**

#### **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Trocoxil 6 mg pilloli li jintmagħdu  
Trocoxil 20 mg pilloli li jintmagħdu  
Trocoxil 30 mg pilloli li jintmagħdu  
Trocoxil 75 mg pilloli li jintmagħdu  
Trocoxil 95 mg pilloli li jintmagħdu

#### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Pillola waħda fiha 6 mg mavacoxib  
Pillola waħda fiha 20 mg mavacoxib  
Pillola waħda fiha 30 mg mavacoxib  
Pillola waħda fiha 75 mg mavacoxib  
Pillola waħda fiha 95 mg mavacoxib

#### **3. DAQS TAL-PAKKETT**

2 pilloli

#### **4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**



Klieb.

#### **5. INDIKAZZJONIJIET**

#### **6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Għal użu orali.

#### **7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

#### **8. DATA TA' SKADENZA**

Exp {xx/ssss}

#### **9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

**10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Zoetis Belgium

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

- EU/2/08/084/001 (6 mg)
- EU/2/08/084/002 (20 mg)
- EU/2/08/084/003 (30 mg)
- EU/2/08/084/004 (75 mg)
- EU/2/08/084/005 (95 mg)

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Folja**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Trocoxil pilloli li jintmagħdu



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

6 mg mavacoxib  
20 mg mavacoxib  
30 mg mavacoxib  
75 mg mavacoxib  
95 mg mavacoxib

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp {xx/ssss}

## **B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

### **1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju**

Trocixil 6 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb  
Trocixil 20 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb  
Trocixil 30 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb  
Trocixil 75 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb  
Trocixil 95 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb

### **2. Kompożizzjoni**

Kull pillola li tintmagħad fiha:

#### **Sustanza Attiva:**

Mavacoxib	6 mg
Mavacoxib	20 mg
Mavacoxib	30 mg
Mavacoxib	75 mg
Mavacoxib	95 mg

Pillola triangulari b'dehra kannella mtabba' bis-saħħha tal-pillola bbuzzata fuq naħha, u n-naħha l-oħra m'hemm xejn.

### **3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott**

Klieb minn 12-il xahar 'il fuq.

### **4. Indikazzjonijiet ghall-użu**

Trocixil® pilloli li jintmagħdu huma indikati ghall-kura ta' ugiegħ u infjammazzjoni assoċjati ma' mard digenerattiv tal-ġogji fil-klieb meta tkun meħtieġa kura għal aktar minn xahar.

Trocixil tagħmel parti mill-grupp ta' medicini li jissejħu Non-steroidal Anti-inflammatory drugs (NSAIDs) li jintużaw għal kura ta' ugiegħ u infjammazzjoni.

### **5. Kontraindikazzjonijiet**

Tużax fi klieb ta' anqas minn 12-il xahar fl-età u/jew ta' anqas minn 5kg piż tal-ġisem.  
Tużax fi klieb li jsorfu minn diżordnijiet gastro-intestinali li jinkludu ulċeri gastro-intestinali jew telf ta' demm.  
Tużax meta jkun hemm sinjali ta' diżordnijiet emorraġiċi.  
Tużax f'każijiet ta' nuqqas fis-sistemi tal-kliewi jew tal-fwied.  
Tużax f'każijiet fejn is-sistema tal-qalb mhix taħdem biżżejjed.  
Tużax f'animali tqal, tat-tagħmmir jew li qed ireddgħu.  
Tużax f'każijiet ta' sensittività għall-ingredjent attiv jew xi ingredjenti oħra mhux attivi.  
Tużax f'każ ta' sensittività magħrufa għas-sulfonamidi.  
Tużax fl-istess hin ma' glukokortikosteroidi jew *Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs*(NSAIDs) oħra,  
Evita l-użu f'kull animal diżidrat, b'volum baxx ta' demm jew bi pressjoni baxxa, billi hemm riskju ta' żieda fit-tossicità tas-sistema renali.

## **6. Twissijiet specjali**

### Twissijiet specjali:

Tagħtix NSAIDs oħra jew glukokortikojdi fl-istess hin jew tal-anqas żmien xahar mill-aħħar amministrazzjoni ta' Trocoxil.

### Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeci għal xiex huwa indikat:

Qabel ma jikteb Trocoxil u waqt il-kura bi Trocoxil, il-veterinarju tiegħek jinvista l-kelb tiegħek għal problemi tal-kliewi u tal-fwied kif ukoll għal mard fl-imsaren.

Trocoxil m'għandux jintuża fi klieb disidratati.

Jekk il-kelb tiegħek għandu bżonn ta' operazzjoni, għarraf lill-kirurgu li l-kelb qiegħed jieħu Trocoxil.

Għid lill-veterinarju tiegħek jekk il-kelb tiegħek qiegħed juža sustanza li traqqaq id-demm.

Taqbiżx id-doża mogħtija kif preskritta mill-veterinarju tiegħek.

Trocoxil għandu durata ta' effett estiżja (sa xahrejn wara l-amministrazzjoni tat-tieni doża u d-doži ta' wara). Jistgħu jseħħu reazzjonijiet

Jekk isseħħi reazzjoni avversa għall-amministrazzjoni ta' Trocoxil, ieqaf uža l-prodott, u fittex parir mediku mill-veterinarju tiegħek immedjatament.

### Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

F'każ ta' amministrazzjoni aċċidentalni lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni li jkun fih il-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Jekk taf li inti sensittiv għal NSAIDs għandek tevita li tmiss mal-prodott medicinali veterinarju.

Il-prodott jista' tkun ta' hsara fi tfal li jehduha, u jistgħu jidhru effetti farmakologiċi fit-tul li jwasslu għal eż-zaq lib gastrointestinali. Biex tevita li tittieħed b'mod aċċidentalni, aghti **I**-pillola lill-kelb mill-ewwel kif tneħħiha minn ġol-folja.

Tikolx, tixrobx u tpejjipx waqt li qed tmiss il-prodott. Aħsel idejk wara li tmiss il-prodott.

### Tqala u treddiġi:

Trocoxil m'għandux jintuża f'annimali tqal, tat-tgħammir jew li jreddgħu.

### Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Ma ġiex studjat kif Trocoxil jinterażixxi ma' prodotti medicinali oħra. Għid lil veterinarju tiegħek jekk il-kelb tiegħek qed jieħu xi mediciċini oħra. Dan jinkludi kull prodott medicinali mogħti tal-anqas 24 siegħa qabel l-ewwel użu ta' Trocoxil u fi żmien xagħar jew xaghrejn wara l-użu. L-użu fl-istess hin ta' prodotti medicinali bħal NSAIDs oħra, glucocorticoids u antikoagulanti jistgħu jżidu r-riskju ta' effetti mhux mixtieqa. Il-veterinarju tiegħek se jieħu in konsiderazzjoni l-użu fl-istess hin ta' prodotti medicinali li jabbinaw b'mod qawwi ma' proteini tal-plażma fid-demm jew li jistgħu jkunu ta' hsara għall-kliewi.

## Doža eċċessiva:

Jekk il-kelb tiegħek irċieva aktar Trocoxi milli suppost kellem lil veterinarju tiegħek fil-pront. Sintomi irrapurtati fi studji ta' doži eċċessivi kienu sintomi li jaffettwaw is-sistema gastro-intestinali.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Klieb minn 12-il xahar 'il fuq:

Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):
Remettar. Dijareja
Mhux komuni (1 sa 10 annimal / 1,000 annimal ittrattati):
Apatija. Nuqqas ta' aptit.
Dijareja bid-demm u Melaenia.
Tharbit renali (tharbit fil-parametri bijokimici renali u impediment fil-funzjoni renali)*
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimal ittrattati):
Ulċerazzjoni tal-istonku. Ulċerazzjoni fil-musrana ż-żgħira

\* F'każijiet rari dawn l-effetti mhux mixtieqa jistgħu jkunu fatali.

Jekk iseħħ xi effett mhux mixtieq għall-amministrazzjoni ta' Trocoxil, m'għandhomx jingħataw aktar pilloli u għandha tingħata kura ġenerali ta' appoġġ kif tingħata wara doži eċċessivi kliniči ta' NSAIDs. Għandha tingħata attenzjoni partikulari sabiex jinżamm l-istat hemodinamiku.

Annimali li kellhom effetti gastro-intestinali jew effetti renali mhux mixtieqa jistgħu jinħtiegu kura protettiva gastro-intestinali u fluwidi parenterali skont il-bżonn. Innata li Trocoxil għandha effett imtawwal (sa xahrejn wara li tingħata it-tieni doża u doži ta' wara). Effetti mhux mixtieqa jistgħu jseħħu f'kull ħin f'dan il-perjodu.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediciċina ma' hadmitx, jekk jogħġibok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazzjonali}.

## **8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Għal użu orali.

Uža d-doža preskritta mill-veterinarju. Id-doža ta' Trocoxil pilloli li jintmagħdu hi ta' 2 mg għal kull kg piż (ara t-tabella hawn taħt).

### **DIN MHIX KURA LI TITTIEŻ KULJUM**

It-trattament tal-bidu għandu jiġi rrepetut 14-il jum wara, imbagħad il-waqfa bejn doža u oħra hija ta' xahar. Iċ-ċiklu ta' trattament m'għandux jaqbeż is-7 doži wara xulxin (6 xħur u nofs).

Piż (kg)	Numru u Saħħa ta' Pilloli li għandhomjingħataw				
	6 mg	20 mg	30 mg	75 mg	95 mg
5-6	2				
7-10		1			
11-15			1		
16-20		2			
21-23		1	1		
24-30			2		
31-37				1	
38-47					1
48-52			1	1	
53-62			1		1
63-75				2	

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Trocixil għandha tiġi mogħtija immedjatament qabel jew mal-ikla princiċiali tal-kelb. Għandu jingħata kas sabiex ikun assigurat li l-pillola tkun ittieħdet.

## **10. Perjodi ta' tiżmim**

Mhux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna specjal. Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-pakkettu il-folja wara Exp. Id-data tal-iskadenza tirreferi għall-ahħar ġurnata ta' dak ix-xahar.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħluuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

#### **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqṣijiet tal-pakkett**

EU/2/08/084/001-005

Folji li fihom żewġ pilloli tal-istess saħħa f'kull pakkett, kull pillola fiha 6 mg, 20 mg, 30 mg, 75 mg jew 95 mg mavacoxib.

Mhux id-daqṣijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

#### **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif**

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-detalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Zoetis Belgium  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
Il-Belgju

**België/Belgique/Belgien**  
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189  
[pharmvig-belux@zoetis.com](mailto:pharmvig-belux@zoetis.com)

**Република България**  
Тел: +359 888 51 30 30  
[zoetisromania@zoetis.com](mailto:zoetisromania@zoetis.com)

**Česká republika**  
Tel: +420 257 101 111  
[infovet.cz@zoetis.com](mailto:infovet.cz@zoetis.com)

**Danmark**  
Tlf: +45 70 20 73 05  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Deutschland**  
Tel: +49 30 2020 0049  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

**Eesti**  
Tel: +370 610 05088  
[zoetis.estonia@zoetis.com](mailto:zoetis.estonia@zoetis.com)

**Ελλάδα**  
Τηλ: +30 210 6791900  
[infogr@zoetis.com](mailto:infogr@zoetis.com)

**España**  
Tel: +34 91 4191900  
[regulatory.spain@zoetis.com](mailto:regulatory.spain@zoetis.com)

**Lietuva**  
Tel: +370 610 05088  
[zoetis.lithuania@zoetis.com](mailto:zoetis.lithuania@zoetis.com)

**Luxembourg/Luxemburg**  
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11  
[pharmvig-belux@zoetis.com](mailto:pharmvig-belux@zoetis.com)

**Magyarország**  
Tel.: +36 1 224 5200  
[hungary.info@zoetis.com](mailto:hungary.info@zoetis.com)

**Malta**  
Tel: +356 21 465 797  
[info@agrimedltd.com](mailto:info@agrimedltd.com)

**Nederland**  
Tel: +31 (0)10 714 0900  
[pharmvig-nl@zoetis.com](mailto:pharmvig-nl@zoetis.com)

**Norge**  
Tlf: +47 23 29 86 80  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**Österreich**  
Tel: +43 (0)1 2701100 100  
[tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com](mailto:tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com)

**Polska**  
Tel.: +48 22 2234800  
[pv.poland@zoetis.com](mailto:pv.poland@zoetis.com)

**France**

Tél: +33 (0)800 73 00 65  
[contacteznous@zoetis.com](mailto:contacteznous@zoetis.com)

**Hrvatska**

Tel: +385 1 6441 462  
[pv.westernbalkans@zoetis.com](mailto:pv.westernbalkans@zoetis.com)

**Ireland**

Tel: +353 (0) 1 256 9800  
[pvsupportireland@zoetis.com](mailto:pvsupportireland@zoetis.com)

**Ísland**

Sími: +354 540 8000  
[icepharma@icepharma.is](mailto:icepharma@icepharma.is)

**Italia**

Tel: +39 06 3366 8111  
[farmacovigilanza.italia@zoetis.com](mailto:farmacovigilanza.italia@zoetis.com)

**Κύπρος**

Τηλ: +30 210 6791900  
[infogr@zoetis.com](mailto:infogr@zoetis.com)

**Latvija**

Tel: +370 610 05088  
[zoetis.latvia@zoetis.com](mailto:zoetis.latvia@zoetis.com)

**Manifattur responsabili għall-ħruġ tal-lott:**

Pfizer Italia S.r.l.  
Viale Del Commercio 25/27  
Ascoli Piceno  
63100  
L-Italja

**Portugal**

Tel: +351 21 042 72 00  
[zoetis.portugal@zoetis.com](mailto:zoetis.portugal@zoetis.com)

**România**

Tel: +40785019479  
[zoetisromania@zoetis.com](mailto:zoetisromania@zoetis.com)

**Slovenija**

Tel: +385 1 6441 462  
[pv.westernbalkans@zoetis.com](mailto:pv.westernbalkans@zoetis.com)

**Slovenská republika**

Tel: +420 257 101 111  
[infovet.cz@zoetis.com](mailto:infovet.cz@zoetis.com)

**Suomi/Finland**

Puh/Tel: +358 10 336 7000  
[laaketurva@zoetis.com](mailto:laaketurva@zoetis.com)

**Sverige**

Tel: +46 (0) 76 760 0677  
[adr.scandinavia@zoetis.com](mailto:adr.scandinavia@zoetis.com)

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Tel: +353 (0) 1 256 9800  
[pvsupportireland@zoetis.com](mailto:pvsupportireland@zoetis.com)