

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pimotab 15 mg košļājamās tabletes suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra košļājamā tablete satur:

Aktīvās vielas:

Pimobendāns 15 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Citronskābe, bezūdens
Povidons K25
Laktozes monohidrāts
Celuloze, mikrokristāliskā
Kroskarmelozes nātrija sāls
Vistas aromatizētājs
Raugis, sausais
Silīcija dioksīds, koloidāls hidratēts
Magnija stearāts

Gaiši brūna ar brūniem plankumiem, apaļa un izliekta tablete ar krusta formas dalījuma līniju vienā pusē.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Sastrēguma sirds mazspējas ārstēšanai suņiem, ko izraisa dilatācijas kardiomiopātija vai vārstuļu nepietiekamība (mitrālā un/vai trīsviru vārstuļa regurgitācija).

Skatīt arī 3.9. apakšpunktu.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot pimobendānu hipertrofiskas kardiomiopātijas gadījumā vai tādu slimību gadījumā, kad nav iespējams panākt sirdsdarbības uzlabošanas funkcionālu vai anatomisku iemeslu (piem., aortas stenozes) dēļ.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Ārstēšanas laikā suņiem ar cukura diabētu regulāri pārbaudīt glikozes koncentrāciju asinīs.

Tā kā pimobendāns galvenokārt tiek metabolizēts aknās, to nelietot suņiem ar smagiem aknu darbības traucējumiem.

Dzīvniekiem, kas ārstēti ar pimobendānu, ieteicams uzraudzīt sirdsdarbības rādītājus un sirds morfoloģiju.

Skatīt arī 3.6. apakšpunktu.

Košļājamās tabletes ir aromatizētas. Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, tabletes uzglabāt dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles var izraisīt tahikardiju, ortostatisku hipotensiju, sejas pietūkumu un galvassāpes. Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, it īpaši bērniem, tabletes neizlietotās daļas ievietot atpakal blistera iepakojumā un kastītē, un uzmanīgi uzglabāt bērniem nepieejamā vietā. Daļēji izlietotās tabletes lietot nākamajā lietošanas reizē.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Vemšana ¹ , diareja ² Anoreksija ² , letarģija ² Palielināts sirdsdarbības ātrums ^{1,3} , mitrālās regurgitācijas pastiprināšanās ⁴
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Petehijas gļotādās ⁵ , asins izplūdums ⁵ (zemādas)

¹ Šīs pazīmes ir atkarīgas no devas un no tām var izvairīties, samazinot devu.

² Pārejošas

³ Nelielās pozitīvās hronotropās iedarbības dēļ.

⁴ Novērota suņiem ar mitrālā vārstuļa slimību, ilgstoši ārstējot ar pimobendānu.

⁵ Saistība ar pimobendāna lietošanu nav skaidri pierādīta. Šīs pazīmes izzūd, pārtraucot ārstēšanu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība:

Laboratoriskajos pētījumos žurkām un trušiem netika konstatēta teratogēna vai fetotoksiska iedarbība. Tomēr šajos pētījumos konstatēta maternotoksiska un embriotoksiska iedarbība, lietojot lielas devas. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums kucēm grūsnības laikā. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos žurkām tika konstatēts, ka pimobendāns izdalās pienā. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums kucēm laktācijas laikā. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Farmakoloģiskajos pētījumos netika konstatēta mijiedarbība starp sirds glikozīdu strofantīnu un pimobendānu. Pimobendāna ierosināto sirds kontraktilitātes pastiprināšanos samazina kalcija antagonisti un bēta antagonisti.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Nepārsniegt ieteikto devu.

Lai nodrošinātu pareizu devu, pirms ārstēšanas dzīvnieka svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Deva jālieto iekšķīgi un ievērojot devu diapazonu no 0,2 mg līdz 0,6 mg pimobendāna/kg ķermeņa svara, šo devu sadalot uz divām devām dienā. Vēlamā dienas deva ir 0,5 mg/kg svara, ko sadala uz divām devām dienā (0,25 mg/kg ķermeņa svara katrā reizē). Katra deva jālieto aptuveni 1 stundu pirms barošanas.

Tas atbilst:

vienai 15 mg košļājamajai tabletei no rīta un vienai 15 mg košļājamajai tabletei vakarā, ja svars ir 60 kg.

Košļājamās tabletes var sadalīt četrās vienādās daļās, lai nodrošinātu precīzu dozēšanu atbilstoši ķermeņa svaram.

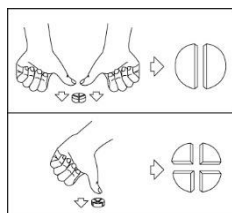
Novietot tableti uz līdzenas virsmas ar dalījuma līniju uz augšu, bet izliekto (noapaļoto) pusi uz leju.

Sadalīšanai divās vienādās daļās:

Ar īkšķiem uzspiediet uz abām tabletes malām.

Sadalīšanai četrās vienādās daļās:

Ar īkšķi uzspiediet tabletes centrā.



Šīs veterinārās zāles var kombinēt ar diurētiskiem līdzekļiem, piem., furosemīdu.

Sastrēguma sirds mazspējas gadījumā ieteicama terapija visa dzīvnieka mūža garumā. Uzturošā deva individuāli jāpielāgo atbilstoši slimības smagumam.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Pārdozēšanas gadījumā var rasties pozitīva hronotropiska iedarbība, vemšana, apātija, ataksija, trokšņi sirdī vai hipotensija. Tādā gadījumā jāsamazina šo veterināro zāļu deva un jāsāk atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

Veseliem bīglu šķirnes suņiem ilgstoši (6 mēnešus) lietojot devu, kas 3 un 5 reizes pārsniedza ieteikto devu, dažiem suņiem tika novērota mitrālā vārstuļa sabiezēšana un kreisā kambara hipertrofija. Šis pārmaiņas ir farmakodinamiskas izcelsmes.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QC01CE90

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Šīm veterinārajām zālēm ir pierādīta spēja uzlabot ārstēto suņu dzīves kvalitāti un pagarināt to paredzamo dzīves ilgumu, ja simptomātiskas vārstuļu nepietiekamības gadījumā lieto kopā ar furosemīdu.

Lietojot kopā ar furosemīdu, enalaprilu un digoksīnu ierobežotam skaitam suņu ar simptomātisku dilatācijas kardiomiopātiju, šīm veterinārajām zālēm ir pierādīta spēja uzlabot ārstēto suņu dzīves kvalitāti un pagarināt to paredzamo dzīves ilgumu.

Pimobendānam, kas ir benzimidazola-piridazinona atvasinājums, piemīt pozitīva inotropā iedarbība, un tam ir izteiktas vazodilatējošas īpašības.

Pimobendāna pozitīvu inotropo iedarbību mediē divi darbības mehānismi: sirds miofilamentu jutības pret kalciju palielināšanās un fosfodiesterāzes III inhibīcija. Tādējādi šo pozitīvo inotropo darbību neierosina ne sirds glikozīdiem, ne simpatomimētiskajiem līdzekļiem līdzīga iedarbība. Vazodilatāciju nodrošina fosfodiesterāzes III inhibīcija.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc šo veterināro zāļu iekšķīgas lietošanas aktīvās vielas absolūtā biopieejamība ir 60 - 63%. Biopieejamība tiek ievērojami samazināta, ja pimobendānu lieto kopā ar barību vai neilgi pēc barošanas. Pēc vienreizējas 0,2 - 0,4 mg/kg lielas pimobendāna devas lietošanas suņiem tukšā dūšā pēc nakts, strauji pieauga koncentrācija plazmā. Maksimālā koncentrācija (C_{max}) ~ 24 ng/ml tika sasniegta pēc 0,75 stundu mediānas (T_{max} ; diapazons no 0,25 līdz 2,5 stundām).

Izkliedes tilpums ir 2,6 l/kg, kas liecina par pimobendāna labu izkliedi audos. Vidējā saistīšanās ar plazmas olbaltumvielām ir 93%.

Savienojums tiek oksidatīvi demetilēts par tā galveno aktīvo metabolītu (UD-CG 212). Citi metabolisma ceļi ir UD-CG-212 II fāzes konjugāti, galvenokārt glikuronīdi un sulfāti.

Pimobendāna plazmas eliminācijas pusperiods ir ~ 1 stunda. Gandrīz visa deva tiek eliminēta ar fekālijām.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 5 gadi.
Sadalītu tablešu derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 dienas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Alumīnija-OPA/alumīnija/PVH blistera iepakojumi, kas satur 5 tabletes.

Kartona kastīte ar 30, 50 vai 100 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/21/0007

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 27/01/2021

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

12/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pimotab 15 mg košļājamās tabletes

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra košļājamā tablete satur:

Aktīvā viela:

Pimobendāns 15 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

30 tabletes

50 tabletes

100 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Suņi.



5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Sadalītu tablešu derīguma termiņš: 3 dienas

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

10. VĀRDI "PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU"

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEMIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/MRP/21/0007

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ALUMĪNIJA BLISTERIS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Pimotab 15 mg



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Pimobendāns

15 mg/košļājamās tabletes

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Pimotab 1,25 mg košļājamās tabletes suņiem
Pimotab 2,5 mg košļājamās tabletes suņiem
Pimotab 5 mg košļājamās tabletes suņiem
Pimotab 10 mg košļājamās tabletes suņiem
Pimotab 15 mg košļājamās tabletes suņiem

2. Sastāvs

Katra košļājamā tablete satur:

Aktīvās vielas:

Pimobendāns 1,25 / 2,5 / 5 / 10 / 15 mg

Gaiši brūna ar brūniem plankumiem, apaļa un izliekta aromatizēta tablete ar krusta formas dalījuma līniju vienā pusē.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās.

3. Mērķsugas

Suņi.



4. Lietošanas indikācijas

Sastrēguma sirds mazspējas ārstēšanai suņiem, ko izraisa dilatācijas kardiomiopātija vai vārstuļu nepietiekamība (mitrālā un/vai trīsviru vārstuļa regurgitācija). Skatīt arī sadaļu “Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode”.

5. Kontrindikācijas

Nelietot pimobendānu hipertrofiskas kardiomiopātijas gadījumā vai tādu slimību gadījumā, kad nav iespējams panākt sirdsdarbības uzlabošanas funkcionālu vai anatomisku iemeslu (piem., aortas stenozes) dēļ.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Ārstēšanas laikā suņiem ar cukura diabētu regulāri pārbaudīt glikozes koncentrāciju asinīs.

Tā kā pimobendāns galvenokārt tiek metabolizēts aknās, to nelietot suņiem ar smagiem aknu darbības traucējumiem.

Dzīvniekiem, kas ārstēti ar pimobendānu, ieteicams uzraudzīt sirdsdarbības rādītājus un sirds morfoloģiju.

Skatīt arī sadaļu “Blakusparādības”.

Košļājamās tabletes ir aromatizētas. Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, tabletes uzglabāt dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Šīs veterinārās zāles var izraisīt tahikardiju, ortostatisku hipotensiju, sejas pietvīkumu un galvassāpes.

Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, it īpaši bērniem, tabletes nelietotās daļas ievietot atpakaļ blistera iepakojumā un kastītē, un uzmanīgi uzglabāt bērniem nepieejamā vietā. Daļēji izlietotās tabletes lietot nākamajā lietošanas reizē. Ja notikusi nejausa norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Pēc rikošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Grūsnība:

Laboratoriskajos pētījumos žurkām un trušiem netika konstatēta teratogēna vai fetotoksiska iedarbība. Tomēr šajos pētījumos konstatēta maternotoksiska un embriotoksiska iedarbība, lietojot lielas devas. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums kucēm grūsnības laikā. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos žurkām tika konstatēts, ka pimobendāns izdalās pienā. Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums kucēm laktācijas laikā. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Farmakoloģiskajos pētījumos netika konstatēta mijiedarbība starp sirds glikozīdu strofantīnu un pimobendānu. Pimobendāna ierosināto sirds kontraktilitātes pastiprināšanos samazina kalcija antagonisti un bēta antagonisti.

Pārdozēšana:

Pārdozēšanas gadījumā var rasties pozitīva hronotropiska iedarbība, vemšana, apātija, ataksija, trokšņi sirdī vai hipotensija. Tādā gadījumā jāsamazina šo veterināro zāļu deva un jāsāk atbilstoša simptomātiska ārstēšana.

Veseliem bīglu šķirnes suņiem ilgstoši (6 mēnešus) lietojot devu, kas 3 un 5 reizes pārsniedza ieteikto devu, dažiem suņiem tika novērota mitrālā vārstuļa sabiezēšana un kreisā kambara hipertrofija. Šīs pārmaiņas ir farmakodinamiskas izcelsmes.

7. Blakusparādības

Suņi:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Vemšana ¹ , diareja ² Anoreksija (apetītes zudums) ² , letarģija ² Palielināts sirdsdarbības ātrums ^{1,3} , mitrālās regurgitācijas pastiprināšanās ⁴
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Petehijas gļotādās (mazi sarkani plankumi uz gļotādas) ⁵ , asins izplūdums ⁵ (zemādas)

¹ Šīs pazīmes ir atkarīgas no devas un no tām var izvairīties, samazinot devu.

² Pārejošas

³ Nelielās pozitīvās hronotropās iedarbības dēļ.

⁴ Novērota suņiem ar mitrālā vārstuļa slimību ilgstoši ārstējot ar pimobendānu.

⁵ Saistība ar pimobendāna lietošanu nav skaidri pierādīta. Šīs pazīmes izzūd, pārtraucot ārstēšanu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Nepārsniegt ieteikto devu.

Lai nodrošinātu pareizu devu, pirms ārstēšanas dzīvnieka svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Devu jālieto iekšķīgi un ievērojot devu diapazonu no 0,2 mg līdz 0,6 mg pimobendāna/kg ķermeņa svara, šo devu sadalot uz divām devām dienā. Vēlamā dienas deva ir 0,5 mg/kg svara, ko sadala uz divām devām dienā (0,25 mg/kg ķermeņa svara katrā reizē). Katra deva jālieto aptuveni 1 stundu pirms barošanas.

Tas atbilst:

vienai 1,25 mg košļājamajai tabletei no rīta un vienai 1,25 mg košļājamajai tabletei vakarā, ja svars ir 5 kg.

vienai 2,5 mg košļājamajai tabletei no rīta un vienai 2,5 mg košļājamajai tabletei vakarā, ja svars ir 10 kg.

vienai 5 mg košļājamajai tabletei no rīta un vienai 5 mg košļājamajai tabletei vakarā, ja svars ir 20 kg.

vienai 10 mg košļājamajai tabletei no rīta un vienai 10 mg košļājamajai tabletei vakarā, ja svars ir 40 kg.

vienai 15 mg košļājamajai tabletei no rīta un vienai 15 mg košļājamajai tabletei vakarā, ja svars ir 60 kg.

Košļājamās tabletes var sadalīt četrās vienādās daļās, lai nodrošinātu precīzu dozēšanu atbilstoši ķermeņa svaram.

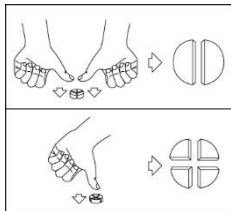
Novietot tableti uz līdzenas virsmas ar dalījuma līniju uz augšu, bet izliekto (noapaļoto) pusi uz leju.

Sadalīšanai divās vienādās daļās:

Ar īkšķiem uzspiediet uz abām tabletes malām.

Sadalīšanai četrās vienādās daļās:

Ar īkšķi uzspiediet tabletes centrā.



Šīs veterinārās zāles var kombinēt ar diurētiskiem līdzekļiem, piem., furosemīdu.

Sastrēguma sirds mazspējas gadījumā ieteicama terapija visa dzīvnieka mūža garumā. Uzturošā deva individuāli jāpielāgo atbilstoši slimības smagumam.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz kastītes un blistera pēc Exp. Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

Sadalītu tablešu derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 dienas.

Daļēji izlietotās tabletes jāievieto atpakaļ blistera iepakojumā un jālieto nākamajā lietošanas reizē.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/MRP/21/0003
V/MRP/21/0004
V/MRP/21/0005
V/MRP/21/0006
V/MRP/21/0007

Blisteri, kas satur 5/10 tabletes, kartona kastīte ar 30, 50 vai 100 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

12/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Vācija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5
76505 Saue
Igaunija
Tel: + 372 6 709 006
e-mail:zoovet@zoovet.ee

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

17. Cita informācija