

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

EQUIOXX 8.2 mg/g *paste* tal-ħalq għaż-żwiemel.

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull siringa fiha 7.32g ta' *paste* u tagħti:

Firocoxib 8.2mg/g

Għal-lista shiħa tal-ingredjenti mhux attivi, ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Paste tal-ħalq.

Paste ta' kulur abjad sa' abjad maħmuġ.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Żwiemel.

4.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Biex ittaffi l-uġiġħ u l-infjammazzjoni assoċjati mal-ostjoartrite fiż-żwiemel u biex tnaqqas l-assocjat - zappip fiż-żwiemel.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'animali li qed isofru minn disturbi u emorraġja gastrointestinali u minn indeboliment tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi jew li qed isofru minn disturbi tad-demm.

Tużax f'animali tar-razza, li huma tqal jew qed jagħtu l-ħalib (ara sezzjoni 4.7).

Tużax flimkien ma' kortikosterojdi jew mediciċini oħra anti-infjammatorji mhux sterojdi (NSAID) (ara sezzjoni 4.8).

Tużax f'każ ta' ipersensitività għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti mhux attivi.

4.4 Twissijiet speċjali għal kull speċi li ghaliha hu indikat il-prodott

Xejn.

4.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-animali

Tużax f'animali ta' inqas minn 10 ġimġħat. L-użu tal-prodott għandu jitwaqqaf jekk ikun hemm xi effetti kollaterali u jittieħed il-parir ta' tabib veterinarju. Evita l-użu f'animali diżidrati, *hypovolaemic* jew *hypotensive*, peress li jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' żieda ta' tossiċità fil-kliewi. L-użu flimkien ma' prodotti mediciċinali veterinarji li huma potenzjalment nefrotossiċi għandu jiġi evitat.

Id-doża u t-tul tal-kura rakkomandati m'għandhomx jiġu maqbūza.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciċinali

veterinarju lill-annimali

Jekk tibla' bi żball, fittex parir mediku immedjatament u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Evita kuntatt mal-ġħajnejn u l-ġilda. Jekk dan jiġri, laħlaħ il-post effettwaw immedjatament bl-ilma. Aħsel idejk wara li tuża l-prodott veterinarju medicinali.

Bhal fil-każ ta' prodotti medicinali oħra li jinibixxu il-COX-2, nisa tqal jew nisa li qed jippruvaw jikkonċepixxu għandhom jevitaw kuntatt mal-prodott jew jilbsu ingwanti li jintremew, meta jkunu qed jamministrax il-prodott veterinarju medicinali.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Leżjonijiet (slieħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġu osservati b'mod komuni ħafna f'annimali li jkunu qeqħdin jingħataw il-kura. Dawn il-leżjonijiet huma ħfief u jmorru mingħajr kura. Rieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien jistgħu jkunu assocjati b'mod mhux komuni mal-formazzjoni ta' leżjonijiet orali waqt provi ta' studju.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f'10 annimali li juru effett(i) mhux mixtieq(a) matul il-perjodu ta' kura waħda)
 - komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'100 annimal)
 - mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimal)
 - rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimal)
 - rari ħafna (inqas minn annimal wieħed f'10,000 annimal, inkluzi rapporti iżolati).

4.7 Użu fit-Tqala u fi żmien il-ħalib u meta jbidu l-bajd

M'hemm l-ebda informazzjoni fiż-żwiemel. Madanakollu studji fuq annimali fil-laboratorju wrew tossicità fl-embrijun/fetu, malformazzjoni, dewmien biex l-annimali jwelldu u numru inqas ta' frieh li jsalvaw. Għaldaqstant tużax f'annimali tat-tgħammir, tqal, jew li jagħtu l-ħalib.

4.8 Effetti fuq prodotti medicinali oħra jew effetti oħra

NSAID oħra, dijuretiċi u sustanzi li għandhom kapacità għolja li jeħlu mal-proteini jistgħu jikkompetu mal-prodott u jwasslu ghall-effetti tossiċi. Tużax fl-istess hin ma' kortikosterojdi jew NSAID oħra.

Kura minn qabel b'sustanzi oħra ta' kontra l-infjammazzjoni tista' iżżejjid l-effetti mhux mixtieqa jew toħloq oħrajn u għaldaqstant għandu jiġi osservat perijodu mingħajr kura b'dawn il-prodotti medicinali. Il-perjodu mingħajr kura għandu jikkunsidra l-kwalitijiet farmakoloġiċi tal-prodotti medicinali li gew użati qabel.

L-użu flimkien ma' molekuli li jaġixxu fuq il-flussu tal-kliewi (bħal dijuretiċi) għandu jsir taħt monitoraġġ kliniku. L-amministrazzjoni fl-istess hin ta' prodotti medicinali potenzjalment nefrotossiċi għandha tiġi evitata għaliex jista' jkun hemm żieda ta' riskju ta' tossiċità fil-kliewi.

4.9 Doža rakkomandata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Mill-ħalq.

Amministra 0.1 mg firocoxib għal kull kg ta' piż tal-ġisem darba kuljum. Il-tul tal-kura jiddependi mir-rispons osservat, iżda m'għandux idum iżżejjid minn 14-il ġurnata.

Biex tamministra l-EQUIOXX fid-doža ta' 0.1 mg firocoxib/kg, poġġi l-*plunger* tas-siringa fuq id-diviżjoni tad-doža għall-piż taż-żiemel. Kull diviżjoni ta' doža shiħa fuq il-*plunger* tas-siringa tagħti firocoxib suffiċjenti għall-kura ta' 100 kg ta' piż tal-ġisem. Il-kontenut ta' siringa waħda jikkura

żwiemel li jiżnu sa' 600 kg. Biex tassigura doża korretta il-piż tal-ġisem għandu jiġi determinat b'mod preċiż kemm jista' jkun biex tevita doži eccessivi.

Biex tagħti l-firocoxib f'doża kif suppost, iftaħ l-iskorfina ta' mal-plunger tas-siringa billi ddawwarha $\frac{1}{4}$ ta' tidwira u mexxiha tul ix-xaft tal- *plunger* sad-diviżjoni tad-doża kif suppost għall-piż taz-ziemel. Dawwar l-iskorfina $\frac{1}{4}$ ta' dawra biex tgħalaqha fil-post u kun żgur li hija magħluqa.

Kun żgur li m'hemmx ikel f'ħalq iż-żiemel. Neħħi l-ħatru mill-ftuħ tas-siringa. Daħħal il-ftuħ tas-siringa f'ħalq iż-żiemel fl-ispazju ta' bejn is-snien u poġġi il-paste taħt l-ilsien.

4.10 Doža eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti) jekk ikun hemm bżonn

Leżjonijiet (slieħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġu osservati kultant f'animali li jkunu qiegħdin jingħataw il-kura meta jiġu amministrati d-doža rakkodata. Tipikament, dawn il-leżjonijiet huma ħief u jmorru mingħajr kura, iżda l-leżjonijiet orali jistgħu jkunu assoċjati mal-formazzjoni tal-bżieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien. L-inċidenza tal-leżjonijiet fil-ħalq u fil-ġilda tiżdied meta tiżdied id-doža.

F'doži għolja u kura fit-tul (tliet darbiet iż-żejed mid-doža rakkodata għal 42 jum konsekuttiv u 2.5 drabi iż-żejed mid-doža rikkodata għal 92 jum konsekuttiv amministrata darba kuljum) leżjonijiet ħief sa moderati fil-kliewi gew osservati. Jekk ikun hemm sinjalji kliniči, il-kura għandha titwaqqaf u kura sintomatika tinbeda.

4.11 Perjodu ta' Tiżmim

Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata

Mhux awtorizzat għal użu f'animali li jipproduċu ħalib għall-konsum tal-bniedem.

5. KWALITAJIET FARMAKOLOGIČI

Grupp Farmako-terapewtiku: Prodotti anti-infiammatorji u antirewmatiċi, mhux sterojdi.

Kodiċi ATC veterinarja: QM01AH90.

5.1 Kwalitajiet Farmakodinamiċi

Il-Firocoxib hija medicina anti-infiammatoria mhux sterojdi (NSAID) li tappartjeni għall-grupp Coxib li taġixxi b'inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase-2 (COX-2) – sintesi medjata tal-prostaglandin. Is-cyclooxygenase huwa responsabbli biex jifforma l-prostaglandin. COX-2 hija l-isoforma tal-enżima li ġie muri li tiġi indotta minn stimoli pro-infiammatorji u huwa maħsub li hija primarjament responsabbli għas-sintesi tal-medjaturi prostanojdi tal-uġiġi, infiammazzjoni u d-deni. Għalhekk il-Coxibs juru kwalitajiet analġesiċi, anti-infiammatorji, u antipiretiċi. Huwa wkoll maħsub li l-Cox-2 huwa involut fl-ovulazzjoni, it-twaħħil tal-embrijun, l-gheluq tad-ductus arteriosus, u l-funzjonijiet tas-sistema nervuża (induzzjoni tad-den, perċezzjoni tal-uġiġi, u l-funzjoni konjittiva). Fil-provi *in-vitro* tad-demm shiħi taż-żiemel, il-firocoxib juri selettività ta' 222 sa' 643 darba għal COX-2 fuq COX-1. Il-konċentrazzjoni tal-firocoxib neċċessarja biex tinibixxi 50% tal-enżima COX-2 (jiġifieri 1-IC₅₀) hija ta' 0.0369 sa 0.12 μM, mentri 1-IC₅₀ għal COX-1 hija ta' 20.14 sa' 33.1 μM.

5.2 Tagħrif Farmakokinetiċi

Wara l-amministrazzjoni mill-ħalq liż-żwiemel fid-doža rakkodata ta' 0.1mg għal kull kg ta' piż tal-ġisem, il-firocoxib jiġi assorbit malajr u l-hin għall-konċentrazzjoni massimali (T_{max}) huwa ta' 3.9 (± 4.4) sīgħat. L-ġola konċentrazzjoni (C_{max}) hija ta' 0.075 (± 0.33) μg/ml (ekwivalenti għal bejn wieħed u ieħor 0.223 μM), l-erja taħt il-kurva (AUC 0-24) hija 0.96 (± 0.26) μg hr/ml u l-bijoddisponibilità orali hija ta' 79 (± 31) fil-mija. Il-half-life tal-eliminazzjoni (t_½) wara doža waħda hija ta' 29.6 (± 7.5) sīgħat u 50.6 sīgħat wara 14-il jum ta' dožaġġ. Il-Firocoxib jeħel madwar 97% mal-proteini tal-plasma. Wara l-amministrazzjoni għal diversi drabi mill-ħalq, l-istat fiss jiġi milhuq wara t-tmien doža ta' kuljum. Il-Firocoxib huwa metabolizzat l-aktar bil-dejalkilazzjoni u glukoronidazzjoni fil-fwied. L-eliminazzjoni hija principally fil-ħmieg (primarjament fl-urina), u ġiet osservata ukoll xi ekskreta fil-bile.

6. TAGHRIF FARMAĆEWTIKU

6.1 Lista ta' ingredjenti mhux attivi

Titanium dioxide (E 171)

Glycerol triacetate

Silica, colloidal anhydrous

Magnesium carbonate, tqil

Macrogol 300

6.2 Inkompatibilitajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien ta' kemm il-prodott idum tajjeb.

Żmien li l-prodott medicinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat għall-bejgh : 3 snin.
Żmien li l-prodott medicinali veterinarju jibqa tajjeb wara li tiftaħ is-siringa : 3 xhur.

6.4 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Poggi l-ghatu f'postu wara l-użu.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet speċjali għal-ħażna.

6.5 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjär li jmiss mal-prodott

Siringa tal-ħalq mimlija għal-lest tal-polypropylene, bl-ghatu tal-polyethylene, *rod* tip tal-gomma, u *plunger rod* tal-polypropylene.

Kull siringa fiha piż nett ta' 7.32 g ta' *paste* tal-ħalq u hija mmarkata b'linji li kull waħda tindika doža ta' 100 kg.

Il-*paste* tal-ħalq jinstab fid-daqsijiet tal-pakketti li ġejjin:

- kaxxa tal-kartun li fiha siringa
- kaxxa tal-kartun li fiha 7 siringi
- kaxxa tal-kartun li fiha 14-il siringa

Mhux id-daqqsijiet tal-pakketti kollha jistgħu qiegħdin fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Mediċina veterinarja li ma ġietx użata jew prodotti oħra li ntużaw għal din il-mediċina għandhom jintremew skont kif titlob il-ligi tal-pajjiż.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI(JIET) GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/08/083/001

EU/2/08/083/004

EU/2/08/083/005

9. DATA TA' L-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 25/06/2008

Data tal-ahħar tiġid: 06/06/2013

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediku veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu/>

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVISTA, U/JEW UŻU

Mhux Applikabbli

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

EQUIOXX soluzzjoni ta' 20mg/ml għal injezzjoni għaż-żwiemel.

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Millitru tas-soluzzjoni fi:

Sustanza Attiva:

Firocoxib 20 mg

Sustanzi mhux attivi:

Għal-lista shiħa tal-ingredjenti mhux attivi, ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Soluzzjoni għal injezzjoni

Soluzzjoni trasparenti mingħajr kulur.

4 TAGħrif KLINIKU

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Żwiemel.

4.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Biex ittaffi l-uġiġħ u l-infjammazzjoni assoċjati mal-ostjoarrite u biex tnaqqas iz-zappip assoċjat fiż-żwiemel.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'animali li qed isofru minn disturbi u emorraqija gastrointestinali u minn indeboliment tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi jew li qed isofru minn disturbi tad-demm.

Tużax f'animali tar-razza, tqal jew qed ireddgħu (ara sezzjoni 4.7)

Tużax flimkien ma' kortikosterojdi jew mediciċini oħra anti-infjammatorji mhux sterjedi (ara sezzjoni 4.8).

Tużax f'każiżiet ta' sensittività ghall-ingredjent attiv jew għal xi wieħed mill-ingredjenti mhux attivi.

4.4 Twissijiet speċjali għal kull speċi li għaliha hu indikat il-prodott

Xejn

4.5 Prekawzjonijiet Specjali għall-Użu

Prekawzjonijiet specjali għall-użu fl-annimali

Tużax f'animali ta' inqas minn 10 ġimħat.

Evita l-użu f'animali diżidrati, *hypovolaemic* jew *hypotensive*, peress li jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' żieda ta' tosċiċità fil-kliewi. L-użu flimkien ma' prodotti veterinarji medicinali li huma potenzjalment nefrotossici għandu jiġi evitat. Id-doża u t-tul tal-kura rakkomandati m'għandhomx jiġi maqbuża.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali

F'każ li tinjetta lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatament u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Evita kuntatt mal-ghajnejn u l-ġilda. Jekk dan jiġi, laħlaħ l-erja affettwata immedjatament bl-ilma. Aħsel idejk wara li tuża l-prodott veterinarju medicinali.

Bħal fil-każ ta' prodotti medicinali oħra li jinibixxu il-COX-2, nisa tqal jew nisa li qed jippruvaw jikkonċepixxu għandhom jevitaw kuntatt mal-prodott jew jilbsu ngwanti li jintremew, meta jkunu qed jamministrax il-prodott veterinarju medicinali.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Reazzjonijiet ħfief fil-post tal-injezzjoni karatterizzati b'neħha u assoċjati ma' infjammazzjoni perivaskolari gew irrapportati fi studji klinici wara l-amministrazzjoni tal-prodott fid-doża rakkodata. Jista' jkun li r-reazzjoni fil-post tal-injezzjoni tkun assoċjata ma' ugħiġi.

Leżjonijiet (slieħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġu osservati b'mod komuni ħafna f'animali li jkunu qegħdin jingħataw il-kura. Dawn il-leżjonijiet huma ħfief u jmorru mingħajr kura. Rieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien jistgħu jkunu assoċjati b'mod mhux komuni mal-formazzjoni ta' leżjonijiet orali waqt provi ta' studju.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f' 10 animali li juru effett(i) mhux mixtieq(a) matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 animali f' 100 animali)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 animali f' 1,000 animali)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 animali f' 10,000 animali)
- rari ħafna (inqas minn animal wieħed f' 10,000 animali, inkluzi rapporti iżolati).

4.7 Użu fit-Tqala, fi żmien il-ħalib u fi żmien l-bajd

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju għall-użu fi żwiemel tat-tagħmir, tqal jew qed ireddgħu ma' gietx stabbilita. Madanakollu, studji fuq animali fil-laboratorju wrew tossicità fl-embrijun/fetu, malformazzjoni, dewmien biex l-annimali jweldu u numru inqas ta' frieh li jsalvaw. Għaldaqstant tużax f'animali tat-tagħmir, tqal, jew li qed ireddgħu.

4.8 Effetti fuq prodotti medicinali oħra jew effetti oħra

NSAID oħra, dijureti u sustanzi li għandhom kapacità għolja li jeħlu mal-proteini jistgħu jikkompetu mal-prodott u jwasslu għall-effetti tossici. Tużax fl-istess hin ma' kortikosteroidi jew NSAID oħra.

Kura minn qabel b'sustanzi oħra ta' kontra l-infjammazzjoni tista' żżid l-effetti mhux mixtieqa jew toħloq oħrajn u għaldaqstant għandu jiġi osservat perijodu mingħajr kura b'dawn il-prodotti medicinali. Il-perjodu mingħajr kura għandu jikkunsidra l-kwalitajiet farmakologiċi tal-prodotti medicinali li ġew użati qabel.

L-amministrazzjoni fl-istess hin ta' medicina potenzjalment nefrotossika għandha tigi evitata għaliex jista' jkun hemm żieda ta' riskju ta' tossicità fil-kliewi. L-użu flimkien ma' molekuli li jaġixxu fuq il-flussu tal-kliewi (bħal dijureti) għandu jsir taħt monitoraġġ kliniku.

4.9 Doža rakkodata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Id-doža rakkodata hija ta' 0.09 mg firocoxib għal kull kg ta' piż tal-ġisem (ekwivalenti għal ml tas-soluzzjoni għal 225 kg ta' piż tal-ġisem) darba kuljum b'injezzjoni fil-vina.

Il-paste tal-ħalq EQUIOXX 8.2mg/g jista' jintuża għall-kumplament tal-kura b'doža ta' 0.1 mg firocoxib għal kull kg ta' piż tal-ġisem darba kuljum.

It-tul totali tal-kura bis-soluzzjoni EQUIOXX għal injezzjoni jew bil-paste tal-ħalq EQUIOXX jiddependi mir-rispons osservat, iżda m'għandux ikun iż-jed minn 14-il ġurnata.

4.10 Doža eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emergenza, antidoti) jekk ikun hemm bżonn

Leżjonijiet (slieħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġu osservati kultant f'animali li jkunu qiegħdin jingħataw il-kura meta jiġi amministrati d-doža rakkodata.

Tipikament, dawn il-leżjonijiet huma ħief u jmorru mingħajr kura, iżda l-leżjonijiet orali jistgħu jkunu assoċjati mal-formazzjoni tal-bżieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien. L-inċidenza tal-leżjonijiet fil-ħalq u fil-ġilda tiżdied meta tiżdied id-doža.

F'doži għolja u kura fit-tul (tliet darbiet iż-żejed mid-doža rakkodata għal 42 jum konsekuttiv u 2.5 drabi iż-żejed mid-doža rakkodata għal 92 jum konsekuttiv amministrata darba kuljum) leżjonijiet ħief sa moderati fil-kliewi ġew osservati. Jekk ikun hemm sinjal kliniči, il-kura għandha titwaqqaf u tinbeda kura sintomatika.

4.11 Perjodu ta' Tiżmim

Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata

Mħux awtorizzat f'animali li jipproċu ħalib għall-konsum tal-bniedem.

5. KWALITAJIET FARMAKOLOGIČI

Grupp Farmako-terapewtiku: Prodotti anti-infiammatori u antireumatici, mhux steroidi.
Kodiċi ATC veterinarja: QM01AH90.

5.1 Kwalitajiet Farmakodinamiċi

Il-Firocoxib hija mediciċina anti-infiammatoria mhux steroidi (NSAID) li tappartjeni għall-grupp Coxib li taġixxi b'inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase-2 (COX-2) – sintesi medjata tal-prostaglandin. Is-cyclooxygenase huwa responsabbli biex jifforma l-prostaglandin. COX-2 hija l-isoforma tal-enzima li ġie muri li tiġi indotta minn stimoli pro-infiammatori u huwa maħsub li hija primarjament responsabbli għas-sintesi tal-medjaturi prostanojdi tal-uġiġħ, infiammazzjoni u d-deni. Għalhekk il-Coxibs juru kwalitajiet analgesici, anti-infiammatori, u antipyretici. Huwa wkoll maħsub li l-Cox-2 huwa involut fl-ovulazzjoni, it-twaħħil tal-embrijun, l-għeluq tad-ductus arteriosus, u l-funzjonijiet tas-sistema nervuża (induzzjoni tad-den, perċezzjoni tal-uġiġħ, u l-funzjoni konjittiva). Fil-provi *in-vitro* tad-demm shiħi taż-żejjel, il-firocoxib juri selettività ta' 222 sa' 643 darba għal COX-2 fuq COX-1. Il-konċentrazzjoni tal-firocoxib neċċesarja biex tiniibxxi 50 % tal-enzima COX-2 (jiġifieri l-IC₅₀) hija ta' 0.0369 sa 0.12 μM, mentri l-IC₅₀ għal COX-1 hija ta' 20.14 sa' 33.1 μM.

5.2 Tagħrif Farmakokinetici

Il-livelli massimi tal-plasma osservati minuta wara l-amministrazzjoni fil-vina tal-firocoxib kienu bejn wieħed u ieħor 3.7 aktar mill-konċentrazzjonijiet massimi tal-plasma milħuqa wara l-amministrazzjoni tal-paste tal-ħalq ($T_{max\ tal-ħalq} = 2.02$ sagħtejnej). Il-valuri tal-eliminazzjoni terminali *half-life* ($t \frac{1}{2}$ el) ma kinuks differenti ħafna ($p > 0.05$), b'valuri medji ta' 31.5 siegħa u 33.0 siegħa għall-paste tal-ħalq u s-soluzzjoni għall-vina, rispettivament. Il-Firocoxib jehel madwar 97% mal-proteini tal-plasma. Akkumulazzjoni tal-mediċina sseħħi meta d-doža tiġi mgħotija ripetutament u l-istat fiss jiġi milħuq wara 6–8 ijiem tal-kura fiż-żiemel. Il-Firocoxib huwa metabolizzat l-aktar bil-dejalkilazzjoni u

glukoronidazzjoni fil-fwied. L-eliminazzjoni hija prinċipalment fil-ħmieg (primarjament fl-urina), u ġiet osservata wkoll xi ekskreta fil-bile.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' ingredjenti mhux attivi

Glycerol formal
Disodium edetate
N-propyl gallate
Thiodipropionic acid
Macrogol 400

6.2 Inkompatibilitajiet magħġuri

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompattibilità, dan il-prodott mediciinali veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti mediciinali veterinarji oħra.

6.3 Żmien ta' kemm il-prodott idum tajjeb

Żmien li l-prodott mediciinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkafka ppakkjat għall-bejgħ : 3 snin
Żmien li l-prodott jibqa' tajjeb wara li jkun infetaħ: xahar

6.4 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen

Dan il-prodott mediciinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinhażen.

6.5 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Kunjetti tal-ħiegħ tal-injezzjonijiet ta' kulur safrani fil-kannella ta' ḥafna doži li jingħalqu b'għeluq tal-lastku u ssiġillati b'kappa tal-aluminju milwi.

Il-kunjetti tal-injezzjonijiet jinstabu fid-daqsijiet tal-pakkett li ġejjin:

- kaxxa li fiha kunjett ta' 25 ml
- kaxxa li fiha 6 kunjetti ta' 25 ml

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediciinali veterinarji mhux użata jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Kull prodott mediciinali veterinarju li ma ġiex użat jew skart derivat minn tali prodotti mediciinali veterinarji għandhom jintremew skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI(JIET) GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/08/083/002-003

9. DATA TA'L-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 25/06/2008

Data tal-aħħar tiġid: 06/06/2013

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediku veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVISTA, U/JEW UŻU

Mhux Applikabbli.

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

EQUIOXX ta' 57mg pilloli li jintmagħdu għaż-żwiemel
firocoxib

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola li jintmagħdu fiha :

Sustanza attiva:

Firocoxib 57mg

Ingredjenti mhux attivi:

Għal-lista shiħa tal-ingredjenti mhux attivi, ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pilloli li jintmagħdu

Pilloli ta' kultur kannella, tondi, konvessi u mmarkati b'linja.

Il-pilloli huma mnaqqxa fuq naħha waħda bl-ittra "M" 'l fuq mill-linjal u "57" taħt il-linjal.

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Żwiemel (450-600 kg)

4.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jiġi speċifikaw l-ispeci li fuqhom se jintuża l-prodott.

Biex ittaffi l-uġiġħ u l-infjammazzjoni assoċjati mal-ostjoartrite fiż-żwiemel u biex tnaqqas l-assocjat - zappip fiż-żwiemel.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'animali li qed isofru minn disturbi u emorraġja gastrointestinali u minn indeboliment tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi jew li qed isofru minn disturbi tad-demm.

Tużax f'animali tar-razza, li huma tqal jew qed jagħtu l-ħalib (ara sezzjoni 4.7).

Tużax flimkien ma' kortikosterojdi jew medicini oħra anti-infjammatorji mhux sterojdi (NSAID) (ara sezzjoni 4.8).

Tużax f'każ ta' ipersensitività għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti mhux attivi.

4.4 Twissijiet speċjali għal kull speċi li għaliha hu indikat il-prodott

Xejn.

4.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

Taqbiżx id-doża rakkodata.

Għal użu sigur u effettiv, dan il-prodott għandu jiġi amministrat lil żwiemel fil-medda tal-piż ta' 450-600 kg. Għal żwiemel li jiżnu taħt l-450 kg jew 'il fuq minn 600 kg, u fejn il-firocoxib huwa dak magħżul għall-kura, l-użu ta' formulazzjonijiet oħra li fihom il-firocoxib li jippermettu dožaġġ preċiż huwa rakkomandat.

Evita l-użu f'animali diżidrati, *hypovolaemic* jew *hypotensive*, peress li jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' żieda ta' tossiċità fil-kliewi. L-użu flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji li huma potenzjalment nefrotossici għandu jiġi evitat. Id-doża u t-tul tal-kura rakkomandati m'għandhomx jiġu maqbuża.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali

Jekk tibla' bi žball, fittex parir mediku immedjatament u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Aħsel idejk wara li tuża l-prodott veterinarju medicinali.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Leżjonijiet (slieħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġi osservati b'mod komuni ħafna f'animali li jkunu qegħdin jingħataw il-kura. Dawn il-żejt jistgħad huma ħief u jmorru mingħajr kura. Rieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien jistgħu jkunu assoċjati b'mod mhux komuni mal-formazzjoni ta' leżjonijiet orali waqt provi ta' studju.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f'10 animali li juru effett(i) mhux mixtieq(a) matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 animali f'100 animal)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 animali f'1,000 animal)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 animali f'10,000 animal)
- rari ħafna (inqas minn animal wieħed f'10,000 animal, inkluži rapporti iżolati).

4.7 Użu fit-Tqala u fi żmien il-ħalib u meta jbidu l-bajd

Ma ġietx stabbilita s-sigurtà tal-prodott veterinarju medicinali għal użu fi żwiemel tat-tnissil, fit-tqala jew fi żmien il-ħalib. Studji fuq animali fil-laboratorju urew tossiċità fl-embrijun/fetu, malformazzjoni, dewmien biex l-annimali jwelldu u numru inqas ta' frieh li jsalvaw. Għaldaqstant tużax f'animali tat-tgħammir, tqal, jew li jagħtu l-ħalib.

4.8 Effetti fuq prodotti medicinali oħra jew effetti oħra

NSAID oħra, dijuretiċi u sustanzi li għandhom kapaċită għolja li jeħlu mal-proteini jistgħu jikkompetu mal-prodott u jwasslu għall-effetti tossiċi. Tużax fl-istess hin ma' kortikosterojdi jew NSAID oħra.

Kura minn qabel b'sustanzi oħra ta' kontra l-infjammazzjoni tista' żżid l-effetti mhux mixtieqa jew toħloq oħrajn u għaldaqstant għandu jiġi osservat perijodu mingħajr kura b'dawn il-prodotti medicinali. Il-perjodu mingħajr kura għandu jikkunsidra il-kwalitijiet farmakologiċi tal-prodotti medicinali li ġew użati qabel.

L-użu flimkien ma' molekuli li jaġixxu fuq il-flusso tal-kliewi (bħal dijuretiċi) għandu jsir taħt monitoraġġ kliniku. L-amministrazzjoni fl-istess hin ta' prodotti medicinali potenzjalment nefrotossici għandha tiġi evitata għaliex jista' jkun hemm żieda ta' riskju ta' tossiċità fil-kliewi.

4.9 Doża rakkomandata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Mill-ħalq.

Amministra pillola waħda kuljum għal żwiemel li jiżnu 450-600 kg ta' piż tal-ġisem. It-tul tal-kura

jiddependi mir-rispons osservat, iżda m'għandux idum iżjed minn 14-il ġurnata.

Pillola waħda għandha tiġi amministrata ma' ammont żgħir ta' ikel f'barmil jew direttament mill-id, billi tippreżenta l-pillola mhallta ma' ammont żgħir ta' ikel jew b'xi haġa tajba fil-pala tal-id. Wara l-amministrazzjoni huwa rakkommandat li tiġi eżaminata l-kavità tal-ħalq biex jiġi assigurat li l-pillola għiet meħuda b'mod adegwat.

4.10 Doža eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti) jekk ikun hemm bżonn

F'doži għolja u kura fit-tul (tliet darbiet iżjed mid-doža rakkomandata għal 42 jum konsekuttiv u 2.5 drabi iżjed mid-doža rakkomandata għal 92 jum konsekuttiv amministrata darba kuljum) leżjonijiet ħrif sa moderati fil-kliewi gew osservati. Jekk ikun hemm sinjal kliniči, il-kura għandha titwaqqaf u tinbeda kura sintomatika.

L-inċidenza tal-leżjonijiet fil-ħalq u fil-ġilda tiżdied meta tiżdied id-doža.

4.11 Perjodu ta' Tiżmim

Laham u ġewwieni: 26 ġurnata

Mhux awtorizzat f'animali li jipproduċu ħalib għall-konsum tal-bniedem.

5. KWALITAJIET FARMAKOLOGIČI

Grupp Farmako-terapewtiku: Prodotti anti-infiammatorji u antirewmatici, mhux steroidi.
Kodiċi ATC veterinarja: QM01AH90.

5.1 Kwalitajiet Farmakodinamiċi

Il-Firocoxib hija medicina anti-infiammatoria mhux steroidi (NSAID) li tappartjeni għall-grupp Coxib li taġixxi b'inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase-2 (COX-2) – sintesi medjata tal-prostaglandin. Is-cyclooxygenase huwa responsabbi biex jifforma l-prostaglandin. COX-2 hija l-isoforma tal-enżima li ġie muri li tiġi indotta minn stimoli pro-infiammatorioji u huwa maħsub li hija primarjament responsabbi għas-sintesi tal-medjaturi prostanojdi tal-uġiġi, infiammazzjoni u d-deni. Għalhekk il-Coxibs juru kwalitajiet analgesici, antiinfiammatorji, u antipireticci. Huwa wkoll maħsub li l-Cox-2 huwa involut fl-ovulazzjoni, it-twaħħil tal-embrijun, l-gheluq tad-ductus arteriosus, u l-funzjonijiet tas-sistema nervuża (induzzjoni tad-deni, perċezzjoni tal-uġiġi, u l-funzjoni konjittiva). Fil-provi *in-vitro* tad-demm shiħi taż-żiemel, il-firocoxib juri selettività ta' 222 sa' 643 darba għal COX-2 fuq COX-1. Il-konċentrazzjoni tal-firocoxib neċċessarja biex tinibixxi 50% tal-enżima COX-2 (jigifieri l-IC₅₀) hija ta' 0.0369 sa 0.12 μM, mentri l-IC₅₀ għal COX-1 hija ta' 20.14 sa' 33.1 μM.

5.2 Tagħrif Farmakokinetici

Wara l-amministrazzjoni mill-ħalq liż-żwiemel fid-doža rakkomandata ta' pillola waħda kuljum għal żwiemel li jiżnu 450-600 kg il-firocoxib jiġi assorbit malajr u l-ħin għall-konċentrazzjoni massimali (T_{max}) huwa ta' 2.43 (± 2.17). L-ghola konċentrazzjoni (C_{max}) hija ta' 0.075 (± 0.021) μg/ml l-erja taħbi il-kurva (AUC 0-24) hija 3.48 (± 1.15) μg hr/ml.

Il-half-life tal-eliminazzjoni ($t_{1/2}$) wara doža waħda hija ta' 38.7 (± 7.8) sigħat. Il-Firocoxib jeħel madwar 97% mal-proteini tal-plasma. Wara l-amministrazzjoni għal diversi drabi mill-ħalq, l-istat fissi jiġi milħuq wara t-tmien doža. Il-Firocoxib huwa metabolizzat l-aktar bil-dealkilazzjoni u glukoronidazzjoni fil-fwied. L-eliminazzjoni hija principally fl-ekskreta (primarjament fl-urina), u giet osservata wkoll xi ekskreta fil-bile.

6. TAGħrif FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' ingredjenti mhux attivi

Lactose monohydrate
Microcrystalline cellulose
Chartor hickory smoke flavour
Hydroxypropyl cellulose
Croscarmellose sodium
Magnesium stearate
Caramel (E150d)
Silica, colloidal anhydrous
Yellow Iron Oxide (E172)
Red Iron Oxide (E172)

6.2 Inkompatibilitajiet maġġuri

Mhux applikabbi.

6.3 Żmien ta' kemm il-prodott idum tajjeb

Żmien li l-prodott mediciinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat ghall-bejgħ: 4 snin

6.4 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen

Tahżinx 'il fuq minn 30° C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

6.5 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Il-pilloli li jintmagħdu jinstabu fid-daqsijiet tal-pakketti li ġejjin:

- Kaxxa tal-kartun li fiha 10 pilloli fi blisters tal-PVC trasparenti/fojl tal-aluminju.
- Kaxxa tal-kartun li fiha 30 pillola fi blisters tal-PVC trasparenti/fojl tal-aluminju.
- Kaxxa tal-kartun li fiha 180 pillola fi blisters tal-PVC trasparenti/fojl tal-aluminju.
- Kaxxa tal-kartun li fiha 60 pillola fi flixkun ta' 30 ml tal-high density polyethylene.

Mhux id-daqsijiet tal-pakketti kollha jistgħu qegħdin fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediciinali veterinarji mhux użata jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Medicina veterinarja li ma ġietx użata jew prodotti oħra li ntużaw għal din il-mediċina għandhom jintremew skont kif titlob il-ligi tal-pajjiż.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI(JIET) GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/08/083/006-009

9. DATA TA' L-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 25/06/2008

Data tal-ahħar tiġid: 06/06/2013

10. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI(JIET) GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediku veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini (<http://www.ema.europa.eu>).

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVISTA, U/JEW UŻU

Mhux Applikabbli.

ANNESS II

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŻU**
- C. DIKJARAZZJONI TA' L-MRLs**
- D. KONDIZZJONIJIET OHRA U REKWIŻITI TAL-AWTORIZAZZJONI TAL-KUMMERĆ**

A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL- HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur(i) responsabblu mill-hruğ tal-lott.

Boehringer Ingelheim Animal Health France
4 Chemin de Calquet
31000 Toulouse
France

Ceva Santé Animale
10, av. de La Ballastière
33500 Libourne
France

EYLIO
9 rue des Tuileries
67460 Souffelweyersheim
France

PROVET SA
Thesi Vrago
Aspropyrgos Attiki, 19300
Greece

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU

Prodott veterinarju mediciinali sabiex jiġi mogħti biss bi preskriżzjoni .

C. DIKJARAZZJONI TA' L-MRLs

Is-sustanza attiva fil-*paste* tal-ħalq EQUIOXX 8.2 mg/g għaż-żwiemel, fis-soluzzjoni għal injezzjoni għaż-żwiemel EQUIOXX 20mg/ml, u EQUIOXX pilloli li jintmagħdu ta' 57mg għaż-żwiemel hija sustanza aċċettata kif deskritta f'Tabber 1 tal-anness tar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) n. 37/2010 skont it-tabella li jmiss:

Sustanza farmakoloġikament attiva	Residwu li jimmarka	Speċje tal-annimal	MRL	Tessuti mmirati	Dispożizzjonijiet oħrajn	Klassifikazzjoni terapewtika
Firocoxib	Firocoxib	Equidae	10 µg/kg 15 µg/kg 60 µg/kg 10 µg/kg	Muskolu Xaham Fwied Kilwa	Xejn	Agenti anti-infjammatorji/ Agenti anti-infjammatorji li mħumiex sterojdi

- EQUIOXX 8.2mg/g *paste* tal-ħalq għaż-żwiemel

L-ingredjenti mhux attivi elenktati f'sezzjoni 6.1 tal-Karatteristiċi tal-Prodott fil-Qosor huma ingredjenti aċċettati li dwarhom it-Tabber I tal-anness tar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) n. 37/2010 tindika li l-ebda MRL mhu meħtieg.

- EQUIOXX 20 mg.ml soluzzjoni għal injezzjoni għaż-żwiemel

L-ingredjenti mhux attivi elenktati f'sezzjoni 6.1 tal-Karatteristiċi tal-Prodott fil-Qosor (Glycerol formal u Macrogol 400) huma ingredjenti aċċettati li dwarhom it-Tabber I tal-anness tar-Regolament

tal-Kummissjoni (UE) n. 37/2010 tindika li l-ebda MRL mhu meħtieġ. Disodium EDTA, n-propyl gallate, u thiodipropionic acid, jintużaw biex jistabilizzaw il-glycerol formal u għaldaqstant mhumiex

ikkunsidrati bħala ingredjenti mhux attivi fil-kuntest tal-MRLs.

- EQUIOXX pilloli li jintmagħdu ta' 57 mg għaż-żwiemel

L-ingredjenti mhux attivi elenkat i f'sezzjoni 6.1 tal-Karatteristiċi tal-Prodott fil-Qosor huma ingredjenti aċċettati li dwarhom it-Tabella I tal-anness tar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) n. 37/2010 tindika li l-ebda MRL mhu meħtieg.

D. KONDIZZJONIJIET U HTIEĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

ANNESS III

TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Tikketta tal-kaxxa tal-kartun

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

EQUIOXX 8.2 mg/g *paste* tal-ħalq.
Firocoxib

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

Firocoxib 8.2 mg/g

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Paste tal-ħalq.

4. DAQS TAL-PAKKETT

Siringa.
7 siringi.
14-il siringa.

5. SPEĆI GHAL X'IEX JUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Għaż-żwiemel

6. INDIKAZZJONI(JIET)

7. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Mill-ħalq.

8. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata.
Tużax fi dwieb li jiproduċu l-ħalib għall-użu tal-bniedem.

9. TWISSIJIET SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞ

Aqra l-fuljett ta' tagħrif fil-pakkett qabel tuża.

10. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}
Ladarba jinfetaħ, uža fi żmien 3 xhur.

11. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Poġġi l-ġħatu f'postu wara l-użu.

12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŽATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Rimi: aqra l-fuljett tal-pakkett .

13. IL-KLIEM “GHAL TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS” U KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVISTA U L-UŽU, jekk applikabbi

Għal trattament tal-annimali biss - għandu jingħata biss bi preskrizzjoni veterinarja.

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

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

16. NUMRU/I TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/08/083/001
EU/2/08/083/004
EU/2/08/083/005

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lot {numru}

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR ŻGHIR IMMEDJAT**Tikkettar tas-siringa****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

EQUIOXX 8.2 mg/g *paste* għall-ħalq għaż-żwiemel
Firocoxib

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA(I) / ATTIVA(I)

Firocoxib 8.2mg/g

3. KONTENUT BHALA PIZ, VOLUM JEW NUMRU TA' DOŻI

7.32 g ta' *paste* għall-ħalq.

4. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI

Mill-ħalq

5. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata.
Tużax fi dwieb li jiproduċu halib għall-użu tal-bniedem.

6. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

7. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}
Ladarba miftuh, uža fi żmien 3 xhur.

8. IL-KLIEM “GHAL TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS”

Għat-trattament tal-annimali biss.

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Tikketta fuq il-kaxxa tal-kartun

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

EQUIOXX soluzzjoni ta' 20mg/ml għal injezzjoni
Firocoxib

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) SUSTANZI OHRA

Firocoxib 20 mg/ml

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Soluzzjoni għal injezzjoni

4. DAQS TAL-PAKKETT

25ml
6 x 25 ml

5. SPEċI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Għaż-żwiemel

6. INDIKAZZJONI(JIET)

7. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Għall-użu fil-vina.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif li jinsab fil-pakkett qabel tuża.

8. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata
Tużax fi dwieb li jiproduċu ħalib għall-konsum tal-bniedem.

9. TWISSIJIET SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞ

Aqra l-fuljett ta' tagħrif li jinsab fil-pakkett qabel tuża'.

10. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar / sena}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien xahar.

11. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŽATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ**

Rimi: aqra l-fuljett ta' tagħrif li jinsab fil-pakkett .

13. IL-KLIEM “GHAL TRATTAMENT TAL-ANIMALI BISS” U KUNDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVVISTA JEW L-UŻU, jekk applikabbli

Għall-kura tal-animali biss.

Għandu jingħata biss bi preskrizzjoni veterinarja.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

16. NUMRU/I TA' L-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/08/083/002

EU/2/08/083/003

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lot

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR EWLIENI TA' PAKKETTI
ŻGHAR**

Tikketta fuq il-kunjett - 25 ml

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

EQUIOXX soluzzjoni ta' 20mg/ml għal injezzjoni għaż-żwiemel
Firocoxib

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Firocoxib 20 mg/ml

3. KONTENUT BHALA PIŻ, VOLUM JEW NUMRU TA' DOŽI

25 ml

4. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI

IV

5. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Laham u ġewwieni: 26 ġurnata.
Tużax fi dwieb li jiproduċu halib ghall-konsum tal-bniedem.

6. NUMRU TAL-LOTT

Lot

7. DATA TA' SKADENZA

EXP
Jekk infetaħ uža fi żmien xahar.

8. IL-KLIEM “GHAL TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

Kaxxa tal-kartun

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

EQUIOXX 57 mg pilloli li jintmagħdu għaż-żwiemel
firocoxib

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

Firocoxib 57 mg

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

pillola li jintmagħdu

4. DAQS TAL-PAKKETT

10 pilloli
30 pillola
60 pillola
180 pillola

5. SPEċI GHAL X'IEX JUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Għaż-żwiemel (450-600 kg)

6. INDIKAZZJONI(JIET)

7. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Mill-ħalq.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif fil-pakkett qabel tuża.

8. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata.
Tużax fi dwieb li jipproduċu l-ħalib għall-użu tal-bniedem.

9. TWISSIJIET SPEċJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞ

Għal żwiemel biss li jiżnu 450-600 kg.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif fil-pakkett qabel tuża.

10. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}

11. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Tahżinx 'il fuq minn 30° C.

12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŻATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Rimi: aqra l-fuljett tal-pakkett .

13. IL-KLIEM "GHAL TRATTAMENT TAL-ANIMALI BISS" U KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVISTA U L-UŻU, jekk applikabli

Għal trattament tal-animali biss - għandu jingħata biss bi preskrizzjoni veterinarja.

14. IL-KLIEM "ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL"

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

16. NUMRU/I TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/2/08/083/006 10 pilloli
EU/2/08/083/007 30 pillola
EU/2/08/083/008 180 pillola
EU/2/08/083/009 60 pillola

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lot {numru}

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR ŻGHIR IMMEDJAT**Tikketta tal-flixkun****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

EQUIOXX 57 mg pillola li jintmagħdu għaż-żwiemel
firocoxib

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA(I) / ATTIVA(I)

Firocoxib 57 mg

3. KONTENUT BHALA PIZ, VOLUM JEW NUMRU TA' DOŽI

60 pillola

4. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI

Mill-ħalq
Aqra l-fuljett ta' tagħrif li jinsab fil-pakkett qabel tuża.

5. ŻMIEN TA' TIŻMIM

Żmien ta' tiżmim: Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata.
Tużax fi dwieb li jiproduċu halib għall-użu tal-bniedem.

6. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

7. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}

8. IL-KLIEM “GHAL TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS”

Għat-trattament tal-annimali biss.

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-BLISTERS JEW FOLJI

BLISTERS

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

EQUIOXX 57 mg pilloli li jintmagħdu
Firocoxib



2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Audevard

3. DATA TA' SKADENZA

EXP {xahar/sena}

4. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

5. IL-KLIEM "GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS"

Għall-kura tal-animali biss.

B. FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

EQUIOXX 8.2 mg/g paste tal-ħalq għaż-żwiemel

1. REGISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

Manifattur responsabbi li jħalli l-konsenja tmur fis-suq:

Boehringer
Ingelheim Animal
Health France
4 Chemin du
Calquet
31000 Toulouse
France

Ceva Santé Animale
10, av. de La Ballastière
33500 Libourne
France

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

EQUIOXX 8.2 mg/g paste tal-ħalq għaż-żwiemel

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U INGREDJENT(I) OHRA

Firocoxib 8.2 mg/g

4. INDIKAZZJONI(JIET)

Bixx itaffi l-uġiġħ u l-infjammazzjoni assoċjati mal-ostjoarrite fiż-żwiemel u biex inaqqsas it-zappip assoċjat fiż-żwiemel

5. KONTRAINDIKAZZJONIJIET

Tużax f'animali li qed isofru minn disturbi u emorraqija gastrointestinali u minn indeboliment tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi jew li qed isofru minn disturbi tad-demm.

Tużax f'animali tar-razza, li huma tqal jew qed ireddgħu.

Tużax flimkien ma' kortikosterojdi jew mediciċini ohra anti-infammatorji mhux sterojdi.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Leżjonijiet (sliēħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġu osservati b'mod

komuni ħafna f'animali li jkunu qegħdin jingħataw il-kura. Dawn il-leżjonijiet huma ħfief u

jmorru mingħajr kura. Rieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien jistgħu jkunu assoċjati b'mod mhux komuni mal-formazzjoni ta' leżjonijiet orali waqt provi ta' studju.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f' 10 annimali li juru effett(i) mhux mixtieq(a) matul il-perjodu ta' kura waħda)
 - komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 100 annimal)
 - mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 1,000 annimal)
 - rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 10,000 annimal)
 - rari ħafna (inqas minn annimal wieħed f' 10,000 annimal, inklusi rapporti iżolati).

Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma hadmitx, jekk jogħġibok informa lit-tabib veterinarju tiegħek. .

7. SPEĆI LI GHALIHOM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Żwiemel.

8. DOŽA GHAL KULL SPEĆI, MOD(I) U METODU TA' AMMINISTRAZZJONI

0.1 mg firocoxib għal kull kg ta' piż tal-ġisem, darba kuljum sa 14-il ġurnata. Għall-użu mill-ħalq.

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

Bix tamministra l-EQUIOXX fid-doża ta' 0.1 mg firocoxib/kg, poġġi l-plunger tas-siringa fuq id-diviżjoni tad-doża għall-piż taż-żiemel. Kull diviżjoni ta' doża shiha fuq il-plunger tas-siringa tagħti firocoxib suffiċjenti għall-kura ta' 100 kg ta' piż tal-ġisem. Il-kontenut ta' siringa waħda jikkura żwiemel li jiżnu sa' 600 kg. Bix tassikura li tigi mgħotja d-doża korretta, il-piż tal-ġisem għandu jkun determinat b'mod preċiż kemm jista' jkun biex tevita li tagħti doża eċċessiva.

Bix tagħti l-firocoxib f'doża kif suppost, iftaħ l-iskorfinha ta' mal-plunger tas-siringa billi ddawwarha $\frac{1}{4}$ ta' tidwira u mexxiha tul ix-xaft tal-plunger sad-diviżjoni tad-doża kif suppost għall-piż taz-żiemel. Dawwar l-iskorfinha bi $\frac{1}{4}$ ta'dawra biex tgħalaqha fil-post u kun żgur li hija magħluqa.

Kun żgur li m'hemmx ikel f'halq iż-żiemel. Neħħi l-għatu mill-ftuħ tas-siringa. Daħħal il-ftuħ tas-siringa f'halq iż-żiemel fl-ispazju ta' bejn is-snien u poġġi l-paste taħt l-ilsien.

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Laham u ġewwieni: 26 ġurnata

Mhux awtorizzat għal użu f'annimali li jipproduċu ħalib għall-konsum tal-bniedem.

11. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHALL-HAŻNA

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet speċjali għal-ħażna. Poġġi l-għatu f'posta wara l-użu.

Tużax wara d-data tal-iskadenza fuq it-tikketta.

Żmien li l-prodott medicinali veterinarju jibqa tajjeb wara li tiftaħ is-siringa : 3 xhur

12. TWISSIJIET SPEĆJALI

Twissijiet speċjali għal kull speċi għal x'ieq huwa indikat:

Jekk ikun hemm xi effetti kollaterali, l-użu tal-prodott għandu jitwaqqaf u jittieħed il-parir ta' tabib veterinarju. Evita l-użu f'animali deidrati, *hypovolaemic* jew *hypotensive*, peress li jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' żieda ta' tossiċità fil-kliewi. L-użu flimkien ma' mediciċina li hi potenzjalment nefrotossika għandu jiġi evitat.

Tużax f'animali ta' inqas minn 10 ġimgħat.

Id-doża u t-tul tal-kura rakkommandati m'għandhomx jiġu maqbuża.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciċinali veterinarju lill-annimali:

Jekk tibla' bi žball, fittex parir mediku immedjatament u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Evita kuntatt mal-ghajnejn u l-ġilda. Jekk dan jiġri, laħlaħ l-erja affettwata immedjatament bl-ilma. Aħsel idejk wara li tuża l-prodott.

Bħal fil-każ ta' prodotti mediciċinali oħra li jinibxxu il-COX-2, nisa tqal jew nisa li qed jippruvaw jikkonċepixxu għandhom jevitaw kuntatt mal-prodott mediciċinali.

Tqala u żmien il-ħalib:

M'hemm l-ebda informazzjoni fiż-żwiemel. Għaldaqstant tużax f'animali tat-tagħmir, tqal, jew li qed ireddgħu.

Effetti fuq prodotti mediciċinali oħra jew effetti oħra:

NSAIDs oħra, dijuretiċi u sustanzi li għandhom kapacită għolja li jehlu mal-proteini jistgħu jikkompetu mal-prodott u jwasslu għall-effetti tossiċi. Tużax fl-istess hin ma' kortikosterojdi jew NSAIDs oħra.

Kura minn qabel b'sustanzi oħra ta' kontra l-infjammazzjoni tista' żżid l-effetti mhux mixtieqa jew toħloq oħrajn u għaldaqstant għandu jiġi osservat perijodu mingħajr kura b'dawn il-prodotti. Il-perijodu mingħajr kura għandu jikkunsidra l-kwalitijiet farmakologiċi tal-prodotti li ġew użati qabel.

L-użu flimkien ma' molekuli li jaġixxu fuq il-flussu tal-kliewi (bħal dijuretiċi) għandu jsir taħt monitoraġġ kliniku. L-amministrazzjoni fl-istess hin ta' mediciċina potenzjalment nefrotossika għandha tiġi evitata ghaliex jista' jkun hemm żieda ta' riskju ta' tossiċità fil-kliewi.

13. PREKAWZJONIET SPEĆJALI DWAR RIMI TA' PRODOTT MHUX UŻAT JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Saqsi lit-tabib veterinarju tiegħek kif tiddisponi minn mediciċini li m'għandekx bżonn iż-żejjed. Dawn il-miżuri għandhom jghinu biex jipproteġu l-ambjent.

14. DATA META ġIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETT TA' TAGHRIF

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediciċini (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. TAGHRIF IEHOR

Il-Firocoxib hija mediciċina anti-infjammatorja mhux steroidi (NSAID) li tappartjeni għall-grupp Coxib, li taġixxi b'inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase-2 (COX-2) – sintesi medjata tal-prostaglandin.

Il paste tal-ħalq jinstab fid-daqsijiet tal-pakkett li ġejjin:

- kaxxa tal-kartun li fiha siringa
- kaxxa tal-kartun li fiha 7 siringi
- kaxxa tal-kartun li fiha 14-il siringa

Mhux id-daqsijiet tal-pakkett kollha jistgħu qegħdin fis-suq.

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

EQUIOXX soluzzjoni ta' 20mg/ml għal injezzjoni għaż-żwiemel

1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ U TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHALL-MANIFATTURA RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT, JEKK DIFFERENTI

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

Manifattur responsabbi li jħalli l-konsenja tmur

fis-suq: Boehringer Ingelheim
Animal Health France
4, Chemin du Calquet
31000 Toulouse
France

Ceva Santé Animale
10, av. de La Ballastière
33500 Libourne
France

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

EQUIOXX soluzzjoni ta' 20mg/ml għal injezzjoni għaż-żwiemel.

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U INGREDJENT(I) OHRA

Firocoxib 20 mg/ml

4. INDIKAZZJONI(JIET)

Biex itaffi l-uġiġħ u l-infjammazzjoni assoċjati mal-ostjoarrite u biex inaqqsas it-zappip assoċjat fiż-żwiemel.

5. KONTRAINDIKAZZJONIJIET

Tużax f'animali li qed isofru minn disturbi u emoragijsa gastrointestinali u minn indeboliment tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi jew li qed isofru minn disturbi tad-demm.

Tużax f'animali tar-rizza, tqal jew qed ireddgħu.

Tużax flimkien ma' kortikosteroidi jew mediciċini ohra anti-infjammatorji mhux steroidi.

Tużax f'każijiet ta' sensittività ghall-ingredjent attiv jew għal xi wieħed mill-ingredjenti mhux attivi.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Nefha żgħira fil-post tal-injezzjoni assoċjata ma' infjammazzjoni perivaskolari u wġiġħi.

Leżjonijiet (slieħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġu osservati b'mod komuni ġafna f'annimali li jkunu qegħdin jingħataw il-kura. Dawn il-leżjonijiet huma īnfif u jmorru mingħajr kura. Rieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien jistgħu jkunu assoċjati b'mod mhux komuni mal-formazzjoni ta' leżjonijiet orali waqt provi ta' studju.

F'doži għolja u kura fit-tul (tliet darbiet iż-żejjed mid-doża rakkodata għal 42 jum konsekuttiv u 2.5 drabi iż-żejjed mid-doża rakkodata għal 92 jum konsekuttiv amministrata darba kuljum) leżjonijiet īnfif sa moderati fil-kliewi ġew osservati. Jekk ikun hemm sinjalji kliniči, il-kura għandha titwaqqaf u tinbeda kura sintomatika.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni ġafna (aktar minn wieħed f'10 annimali li juru effett(i) mhux mixtieq(a) matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iż-żda inqas minn 10 annimali f'100 annimal)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iż-żda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimal)
- rari (aktar minn wieħed iż-żda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimal)
- rari ġafna (inqas minn annimal wieħed f'10,000 annimal, inklużi rapporti iż-żolati).

Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma hadmitx, jekk jogħġibok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEĆI LI GHALIHM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Żwiemel.

8. DOŽA GHAL KULL SPEĆI, MOD(I) U METODU TA' AMMINISTRAZZJONI

Id-doża rakkodata hija ta' 0.09 mg firocoxib għal kull kg ta' piż tal-ġisem (ekwivalenti għal ml tas-soluzzjoni għal 225 kg ta' piż tal-ġisem) darba kuljum b'injezzjoni fil-vina.

Il-paste tal-ħalq EQUIOXX 8.2mg/g jiċċista' jintuża għall-kumplament tal-kura b'doża ta' 0.1 mg firocoxib għal kull kg ta' piż tal-ġisem darba kuljum.

It-tul totali tal-kura bis-soluzzjoni EQUIOXX għal injezzjoni jew bil-paste tal-ħalq EQUIOXX jiddeppendi mir-rispons osservat, iż-żda m'għandux ikun iż-żejjed minn 14-il ġurnata.

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

Evita li ddaħħal l-kontaminazzjoni waqt l-użu tal-prodott.

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata

Mhux awtorizzat f'annimali li jipproduċu ħalib għall-konsum tal-bniedem.

11. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHALL-HAŻNA

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali.

Tużax wara d-data tal-iskadenza fuq it-tikketta wara EXP

Iż-żmien kemm idu tajjeb il-prodott wara li jinfetah il-kontenit għall-ewwel darba: xahar

12. TWISSIJIET SPEĆJALI

Twissijiet speċjali għal kull speci għal x'ieħu indikat:

Jekk ikun hemm xi effetti mhux mixtieqa, l-kura għandha titwaqqaf u għandu jittieħed parir tat-tabib veterinarju.

Evita l-užu f'animali diżidrati, *hypovolaemic* jew *hypotensive*, peress li jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' żieda ta' tossicità fil-kliewi. L-užu flimkien ma' medċina li hi potenzjalment nefrotossika għandu jiġi evitat.

Tużax f'animali ta' inqas minn 10 ġimgħat.

Id-doża u t-tul tal-kura rakkomandati m'għandhomx jiġu maqbuża.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medċinali veterinarju lill-annimali:

Jekk tibla' bi żball, fittex parir mediku immedjatament u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Evita kuntatt mal-ghajnejn u l-ġilda. Jekk dan jiġri, laħlaħ l-erja affettwata immedjatament bl-ilma. Aħsel idejk wara li tużxa l-prodott.

Bhal fil-każ ta' prodotti medċinali oħra li jinibixxu il-COX-2, nisa tqal jew nisa li qed jippruvaw jikkoncepixxu għandhom jevitaw kuntatt mal-prodott medċinali.

Tqala u żmien il-ħalib:

M'hemm l-ebda informazzjoni fiż-żwiemel. Għaldaqstant tużax f'animali tat-tagħmir, tqal, jew li qed ireddgħu.

Effetti fuq prodotti medċinali oħra jew effetti oħra:

NSAID oħra, dijuretiċi u sustanzi li għandhom kapaċită għolja li jeħlu mal-proteini jistgħu jikkompetu mal-prodott u jwasslu għall-effetti tossici. Tużax fl-istess hin ma' kortikosterojdi jew NSAID oħra.

Kura minn qabel b'sustanzi oħra ta' kontra l-infjammazzjoni tista' żżid l-effetti mhux mixtieqa jew toħloq oħrajn u għaldaqstant għandu jiġi osservat perijodu mingħajr kura b'dawn il-prodotti. Il-perijodu mingħajr kura għandu jikkunsidra il-kwalitajiet farmakoloġiċi tal-prodotti li ġew użati qabel.

L-amministrazzjoni fl-istess hin ta' medċina potenzjalment nefrotossika għandha tiġi evitata għaliex jista' jkun hemm żieda ta' riskju ta' tossicità fil-kliewi. L-užu flimkien ma' molekuli li jaġixxu fuq il-flussu tal-kliewi (bhal dijuretiċi) għandu jsir taħt monitoraġġ kliniku.

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompattibilità, dan il-prodott medċinali veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti medċinali veterinarji oħra.

13. PREKAWZJONIET SPEĆJALI DWAR RIMI TA' PRODOTT MHUX UŽAT JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Saqsit tiegħek kif għandek tarmi l-medċina li m'għandekx bżonnha iżjed. Dawn il-miżuri għandhom ikunu ta' ghajjnuna biex jiġi protett l-ambjent.

14. DATA META ĠIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETTA TA' TAGHRIF

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott tinstab fuq il-websajt tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediciċini <http://www.ema.europa.eu/>.

15. TAGHRIF IEHOR

Mod t'azzjoni:

Il-Firocoxib hija medicina anti-infjammatorja mhux sterojdi (NSAID) li taġixxi b'inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase-2 (COX-2) – sintesi medjata tal-prostaglandin.

COX-2 hija l-isoforma tal-enžima li huwa maħsub li hija primarjament responsabbli għas-sintesi tal-medjaturi prostanojdi tal-uġiġħ, infjammazzjoni u d-deni. Fil-provi *in-vitro* tad-demm šiħi taż-żiemel, il-firocoxib juri selettività ta' 222 sa' 643 darba għal COX-2 fuq COX-1.

Il-kunjett tal-injezzjonijiet jinstabu fid-daqsijiet tal-pakkett li ġejjin:

- kaxxa li fiha fjäl ta' 25 ml
- kaxxa li fiha 6 fjali ta' 25 ml

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

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT

EQUIOXX 57 mg pilloli li jintmagħdu għaż-żwiemel

1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ U TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHALL-MANIFATTURA RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT, JEKK DIFFERENTI

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Audevard
37-39 rue de Neuilly
92110, Clichy
France

Manifattur responsabbi li jħalli l-konsenja tmur fis-suq:

Boehringer Ingelheim
Animal Health
France
4, Chemin du
Calquet
31000 Toulouse
France

EYLIO
9 rue des Tuileries
67460 Souffelweyersheim
France

PROVET SA
Thesi Vrago
Aspropyrgos Attiki, 19300
Greece

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

EQUIOXX 57 mg pilloli li jintmagħdu għaż-żwiemel.
firocoxib

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U INGREDJENT(I) OHRA

Firocoxib 57 mg
Pilloli ta' kulur kannella, tondi, konvessi u mmarkati b'linja.
Il-pilloli huma mnaqqxa fuq naha waħda bl-ittra "M" il-fuq mill-linja u "57" taħt il-linja.

4. INDIKAZZJONI(JIET)

Biex itaffi l-uġiġħ u l-infjammazzjoni assocjati mal-ostjoartrite u biex inaqqsas it-zappip assocjat fi żwiemel li għandhom bejn 450 kg u 600 kg piż tal-ġisem.

5. KONTRAINDIKAZZJONIJIET

Tużax f'animali li qed isofru minn disturbji u emorraġja gastrointestinali u minn indeboliment tal-

fwied, tal-qalb jew tal-kliewi jew li qed isofru minn disturbi tad-demm.
Tużax f'animali tar-razza, tqal jew qed ireddgħu.

Tużax flimkien ma' kortikosterojdi jew mediciċini oħra anti-infjammatorji mhux sterojdi. Tużax f'kažijiet ta' sensittivită għall-ingredjent attiv jew għal xi wieħed mill-ingredjenti mhux attivi.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Leżjonijiet (slieħ/ulċeri) tal-mukosa orali u tal-ġilda madwar il-ħalq jistgħu jiġu osservati b'mod komuni ħafna f'annimali li jkunu qegħdin jingħataw il-kura. Dawn il-leżjonijiet huma ħsief u jmorru mingħajr kura. Rieq u edema tax-xufftejn u tal-ilsien jistgħu jkunu assoċjati b'mod mhux komuni mal-formazzjoni ta' leżjonijiet orali waqt provi ta' studju.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f'10 annimali li juru effett(i) mhux mixtieq(a) matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'100 annimal)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimal)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimal)
- rari ħafna (inqas minn annimal wieħed f'10,000 annimal, inkluži rapporti iżolati).

Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediciċina ma hadmitx, jekk jogħġibok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEĆI LI GHALIOM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Żwiemel (450 – 600 kg).

8. DOŽA GHAL KULL SPEĆI, MOD(I) U METODU TA' AMMINISTRAZZJONI

Mill-ħalq.

Amministra pillola waħda kuljum għal żwiemel li jiżnu 450-600 kg ta' piż tal-ġisem.

It-tul totali tal-kura jiddependi mir-rispons osservat, iżda m'għandux ikun iż-żejjed minn 14-il ġurnata.

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

Pillola wahda għandha tiġi amministrata ma' ammont żgħir ta' ikel f'barmil jew direttament mill-id, billi tippreżenta l-pillola mħallta ma' ammont żgħir ta' ikel jew b'xi haġa tajba fil-pala tal-id. Wara l-amministrazzjoni huwa rrikmandat li tiġi eżaminata l-kavità tal-ħalq biex jiġi assigurat li l-pillola għejt meħħuda b'mod adegwat.

Taqbiż id-doża irrikmandata.

Għal użu sigur u effettiv, dan il-prodott għandu jiġi amministrat lil żwiemel fil-medda tal-piż 450-600 kg. Għal żwiemel li jiżnu taħt 1-450 kg jew 'il fuq minn 600 kg, u fejn il-firocoxib huwa dak magħżul għall-kura, l-użu ta' formulazzjonijiet oħra li fihom il-firocoxib li jippermettu dożagiġ preċiż huwa irrikmandat.

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Laħam u ġewwieni: 26 ġurnata

Mhux awtorizzat f'annimali li jipproduċu ħalib għall-konsum tal-bniedem.

11. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHALL-HAŻNA

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Taħżinx 'il fuq minn 30° C.

Aħżeen fil-pakkett originali.

Tużax dan il-prodott veterinarju mediciinali wara d-data tal-iskadenza fuq it-tikketta wara EXP

12. TWISSIJIET SPEĆJALI

Twissijiet speċjali għal kull speci għal x'ieħu huwa indikat:

Jekk ikun hemm xi effetti mhux mixtieqa, il-kura għandha titwaqqaf u għandu jittieħed parir tat-tabib veterinarju. Evita l-użu f'annimali diżidrat, *hypovolaemic* jew *hypotensive*, peress li jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' żieda ta' tossicità fil-kliewi. L-użu flimkien ma' mediciċina li hi potenzjalment nefrotossika għandu jiġi evitat.

Id-doża u t-tul tal-kura rakkommandati m'għandhomx jiġu maqbuża.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciinali veterinarju lill-annimali:

Jekk tibla' bi żball, fittex parir mediku immedjatamente u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Evita kuntatt mal-ghajnejn u l-gilda. Jekk dan jiġri, laħlaħ l-erja affettwata immedjatamente bl-ilma.

Aħsel idejk wara li tuża l-prodott.

Bħal fil-każ ta' prodotti mediciinali oħra li jinibixxu il-COX-2, nisa tqal jew nisa li qed jippruvaw jikkonċepixxu għandhom jevitaw kuntatt mal-prodott mediciinali.

Tqala u žmien il-ħalib:

M'hemm l-ebda informazzjoni fiż-żwiemel. Għaldaqstant tużax f'annimali tat-tagħmir, tqal, jew li qed ireddgħu.

Effetti fuq prodotti mediciinali oħra jew effetti oħra:

NSAID oħra, dijuretiċi u sustanzi li għandhom kapacità għolja li jeħlu mal-proteini jistgħu jikkompetu mal-prodott u jwasslu ghall-effetti tossiċi. Tużax fl-istess hin ma' kortikosterojdi jew NSAID oħra.

Kura minn qabel b'sustanzi oħra ta' kontra l-infjammazzjoni tista' żżid l-effetti mhux mixtieqa jew toħloq oħrajn u għaldaqstant għandu jiġi osservat perijodu mingħajr kura b'dawn il-prodotti. Il-perijodu mingħajr kura għandu jikkunsidra l-kwalitajiet farmakoloġiċi tal-prodotti li ġew użati qabel.

L-amministrazzjoni fl-istess hin ta' mediciċina potenzjalment nefrotossika għandha tiġi evitata għaliex jista' jkun hemm żieda ta' riskju ta' tossicità fil-kliewi.

13. PREKAWZJONIET SPEĆJALI DWAR RIMI TA' PRODOTT MHUX UŽAT JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Saqsit lit-tabib veterinarju tiegħek kif għandek tarmi l-mediċina li m'għandekx bżonnha iżjed. Dawn il-mizuri għandhom ikunu ta' għajjnuna biex jiġi protett l-ambjent.

14. DATA META ĢIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETT TA' TAGHRIF

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu/>.

15. TAGHRIF IEHOR

Mod t'azzjoni:

Il-Firocoxib hija medicina anti-infjammatorja mhux sterojdi (NSAID) li tagixxi b'inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase-2 (COX-2) – sintesi medjata tal-prostaglandin. COX-2 hija l-isoforma tal-enzima li huwa maħsub li hija primarjament responsabbli għas-sintesi tal-medjaturi prostanojdi tal-ugħiġi, infjammazzjoni u d-deni. Fil-provi *in-vitro* tad-demm shiħ taż-żejjel, il-firocoxib juri selettività ta' 222 sa' 643 darba għal COX-2 fuq COX-1.

Il-pilloli li jintmagħdu ta' 57 mg jinstabu fid-daqsijiet tal-pakkett li ġejjin:

- Kaxxa tal-kartun li fiha 10 pilloli fi blisters.
- Kaxxa tal-kartun li fiha 30 pillola fi blisters.
- Kaxxa tal-kartun li fiha 180 pillola fi blisters.
- Kaxxa tal-kartun li fiha 60 pillola fi flixkun ta' 30 ml.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.