

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Tessie 0.3 mg/mL soluzzjoni orali għall-klieb

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull mL fih:

Sustanza attiva:

0.3 mg tasipimidine ekwivalenti għal 0.427 mg ta' tasipimidine sulfate

Ingredjenti ohra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra>	Kompożizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali għall-ghoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju>
Sodium benzoate (E211)	0.5 mg
Tartrazine (E102)	
Brilliant blue (E133)	
Sodium citrate	
Citric acid monohydrate	
Ilma ppurifikat	

Soluzzjoni ċara u hadra.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb

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

Is-solliev, għal perjodu qasir, ta' ansjetà u biża' marbuta ma' sitwazzjoni fil-klieb li huma kkawżati minn storbju jew tluq tas-sid.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' sensittività għas-sustanza attiva jew ingredjenti ohra.

Tużax fi klieb b'mard sistemiku moderat għal sever (ikklassifikat bhala ASA III jew oghla) eż. mard kardjovaskulari, tal-fwied jew tal-kliewi minn moderat għal sever.

Tużax fi klieb li jkun ċar li għadhom sedati (juri sinjali ta' theddil, nuqqas ta' koordinazzjoni fil-movimenti, tnaqqis fir-rispons) minn dożaġġ li jkun ngħata preċedement.

3.4 Twissijiet speċjali

Sinjali tipiċi ta' ansjetà u biża' huma li l-kelb jilheg, jirtgħod, jimxi minn naħa għall-ohra (tibdil frekwenti tal-post, jiġri 'l hawn u 'l hemm, ma jkollux kwiet f'gismu), ifittex in-nies (jaqbad ma' persuna, jistahba warajha, imissha b'saqajh, isegwiha), jistahba (taħt l-għamara, fi kmamar mudlama), jipprova jaħrab, jiffriża (nuqqas ta' movimenti), jirrifjuta li jiekol, jagħmel l-awrina bl-addoċċ, jipporga bl-addoċċ, salivazzjoni, eċċ. Dawn is-sinjali jistgħu jbatu iżda mhux neċessarjament jitolqu kompletament.

F'annimali li jkunu anzjużi, eċċitati u aġitati ħafna, il-livelli ta' catecholamines endogeni spiss ikunu għoljin. L-effett farmakoloġiku indott minn agonisti ta' alpha-2 f'annimali bħal dawn jista' jiġi mnaqqas.

Għandu jiġi kkunsidrat l-użu ta' programm ta' modifikazzjoni skont l-imġiba, speċjalment meta qed tiġi ttrattata kundizzjoni kronika bħal ansjetà minħabba s-separazzjoni.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Jekk il-kelb huwa sedat (juri sinjali ta' theddil, nuqqas ta' koordinazzjoni fil-movimenti, tnaqqis fir-rispons), thallix il-kelb wahdu u evita li jiekol u jixrob.

Is-sigurtà tal-ġhoti ta' tasipimidine lil klieb li jkollhom inqas minn 6 xhur u aktar minn 14-il sena jew li jiżnu inqas minn 3 kg ma ġietx studjata. Uża biss skont valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbli.

L-eżattezza tas-siringa ntweriet biss għal dożi ta' 0.2 mL jew oġġla. Għalhekk il-klieb li jirrikkjedu dożi aktar baxxi minn 0.2 mL ma jistgħux jiġu ttrattati.

Minħabba li jista' jkun hemm tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem wara l-ġhoti, l-annimal li ngħata t-trattament għandu jinżamm f' temperatura ambjentali stabbli.

Tasipimidine jista' jinduċi zieda fil-gliċemija b'mod indirett. F'annimali dijabetiċi, uża skont valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju.

F'każ ta' rimettar wara t-tehid tas-soluzzjoni orali, żomm l-intervall li hu rakkomandat normalment bejn żewġ għotjiet (mill-inqas 3 sigħat) qabel ma terġa' tagħti l-prodott.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali:

L-esponiment għal tasipimidine jista' jikkawża effetti avversi bħal sedazzjoni, tnaqqis respiratorju, bradikardija u pressjoni tad-demm baxxa.

Evita l-ingestjoni orali u l-kuntatt mal-ġilda, inkluż kuntatt mill-id għall-ħalq.

Biex tevita li t-tfal ikollhom aċċess għall-prodott, thallix is-siringa mimlija bid-dożagġ wahedha waqt li tkun qed tipprepara l-kelb għall-ġhoti. Is-siringa użata u l-flixxun magħluq għandhom jerġgħu jitpoġġew fil-kartuna oriġinali u jinħażnu fejn ma jidhrux u ma jintlahqux mit-tfal.

F'każ ta' tixrid aċċidentali fuq il-ġilda, aħsel il-ġilda esposta immedjatament bl-ilma u neħhi l-ħwejjeg ikkontaminati. F'każ ta' bliġh aċċidentali, fittex parir mediku mill-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib. Issuqx, għax tista' ssehh sedazzjoni u tibdil fil-pressjoni tad-demm.

Dan il-prodott jista' jikkawża irritazzjoni ħafifa fl-għajnejn. Evita kuntatt mal-għajnejn inkluż kuntatt mill-id għall-għajnejn. F'każ ta' kuntatt mal-għajnejn, laħlah l-għajnejn bl-ilma minnufih.

Dan il-prodott veterinarju mediċinali jista' jikkawża sensitività eċċessiva (allergija). Nies li huma sensittivi għal tasipimidine jew għal kwalunkwe mill-eċċipjenti, għandhom jevitaw il-kuntatt mal-prodott mediċinali veterinarju.

Aħsel idejk wara li tużah.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):	Emesi Letargija
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):	Disturb fl-imġiba (Inbih, Evitar, Reattività miżjuda) Dijarea, Gastroenterite, Nawsja Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva Lewkopenija Atassja, Theddil, Nghas, Dizorjentazzjoni Inkontinenza urinarja Anoressija, Membrani mukużi pallidi, Polidipsja
Frekwenza indeterminata (ma tistax tittiehed stima mid- <i>data</i> disponibbli)	Tnaqqis fir-rata tal-qalb ¹ , Pressjoni tad-demm baxxa ¹ Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem ¹

¹osservati f'annimali mhux anzjużi

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħu jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddigh u fi żmien il-bidien

Studji tal-laboratorju fil-firien urew evidenza ta' tossiċità fl-iżvilupp f'dożi maternotossiċi li jikkawżaw sinjali kliniċi ċari relatati mas-sedazzjoni, tnaqqis fil-konsum tal-ikel, u tnaqqis fil-piż tal-ġisem tal-firien nisa.

Is-sigurtà tal-prodott mediċinali veterinarju ma gietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddigh fl-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Tużax waqt it-tqala u t-treddigh.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali ohra jew forom ohra ta' interazzjoni

L-użu ta' depressanti oħrajn tas-sistema nervuża ċentrali hu mistenni li jsaħħah l-effetti ta' tasipimidine u għalhekk għandu jsir aġġustament xieraq fid-doża.

Tasipimidine ġie studjat flimkien ma' clomipramine, fluoxetine, dexmedetomidine, methadone, propofol u isoflurane.

Fi studji fuq klieb tal-laboratorju li kienu qed jirċievu kombinazzjoni ta' fluoxetine (għotja ta' kuljum ta' 1.1–1.6 mg/kg għal 12-il jum) u tasipimidine (20 µg/kg darba, f'jum 12, N = 4 iklieb) jew tasipimidine (20 µg/kg) u clomipramine (1.2–2.0 mg/kg) it-tnejn mogħtija darbtejn kuljum matul 4 ijiem lil 6 iklieb, ma ġew osservati l-ebda interazzjonijiet kliniċi. Meta tasipimidine jintuża flimkien

ma' clomipramine jew fluoxetine, id-doża ta' tasipimidine għandha titnaqqas għal 20 µg/kg tal-piż tal-ġisem.

Jekk il-kelb preċedentement kien jehtieg tnaqqis fid-doża ta' tasipimidine għal 20 µg/kg, tista' tinżamm din id-doża. Madankollu, meta jibda jsir użu kombinat għandha tingħata doża test skont l-istruzzjonijiet f'sezżjoni 3.9. Doži aktar baxxi ta' tasipimidine ma għewx studjati f'użu kombinat.

Tasipimidine kkawża depressjoni kardjovaskulari hafifa għal moderata meta ngħata waħdu jew flimkien ma' methadone jew methadone u dexmedetomidine fi klieb f'saħħithom. Jekk kelb ittrattat b'tasipimidine jehtieg anestezija ġenerali, id-doża ta' induzzjoni ta' propofol u l-konċentrazzjoni ta' isoflurane meħtieġa se jkollhom bżonn jitnaqqsu.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dożaġġ

Użu orali.

Il-prodott hu maħsub biex jintuża għal perjodu qasir iżda jista' jingħata b'mod sigur għal 9 ijiem konsekuttivi.

Il-prodott għandu jingħata b'mod orali f'doża ta' 0.1 mL/kg tal-piż tal-ġisem (ekwivalenti għal 30 µg/kg) għal ansjetà u biża' marbutin ma' sitwazzjoni fil-klieb li huma kkawżati minn storbju jew tluq tas-sid.

Jekk il-prodott huwa maħsub għall-użu f'sitwazzjonijiet fejn il-kelb huwa maħsub li jkun waħdu wara l-ghoti, għandha tingħata doża bħala test. Wara l-ghoti tad-doża bħala test, il-kelb għandu jkun osservat għal saġhtejn biex jiġi aċċertat li d-doża magħżula tal-prodott mhix assoċjata ma' reazzjonijiet avversi u li huwa li l-kelb ittrattat jista' jithalla waħdu b'mod sigur (ara sezżjoni 3.5).

Il-kelb titimghux siegħa qabel sa siegħa wara t-trattament minhabba li jista' jiddewwem l-assorbiment. Tista' tingħata treat żgħira biex jiġi aċċertat li l-kelb bela' s-soluzzjoni. L-ilma jista' jingħata b'mod liberu.

Osserva l-kelb. Jekk l-avveniment li jikkawża l-biża' jkompli u l-kelb jerga' jibda juri sinjali ta' ansjetà u biża', id-dożaġġ mill-ġdid jista' jingħata wara li jgħaddu 3 sigħat mid-doża preċedenti. Jistgħu jingħataw doži tal-prodott sa mill-inqas 3 darbiet fi żmien 24 siegħa.

Tnaqqis fid-doża

Jekk il-kelb jidher imhaddel, il-movimenti tal-kelb mhumieħ ikkoordinati jew jirrispondu għall-ġhajta ta' sidu bil-mod hafna wara li jingħata t-trattament, jista' jkun li d-doża hi għolja wisq. Id-doża sussegwenti għandha titnaqqas għal 2/3 tal-volum tad-doża preċedenti, li tikkorrispondu għal 20 µg/kg tal-piż tal-ġisem. It-tnaqqis fid-doża għandu jsir wara li jingħata parir mill-veterinarju biss.

Ansjetà u biża' kkawżati mill-istorbju:

L-ewwel doża għandha tingħata siegħa qabel mhu mistenni li jibda l-istimolu li jikkawża l-ansjetà, meta l-kelb juri l-ewwel sinjali ta' ansjetà, jew meta s-sid josserva stimolu tipiku li jikkawża ansjetà jew biża' fil-kelb rispettiv.

Ansjetà u biża' kkawżati minn tluq tas-sid:

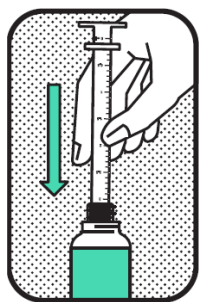
Id-doża għandha tingħata siegħa qabel il-hin mistenni tat-tluq tas-sid.

Istruzzjonijiet għall-ghoti:



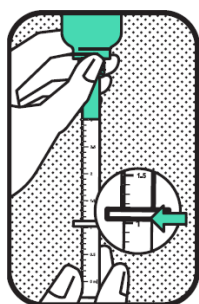
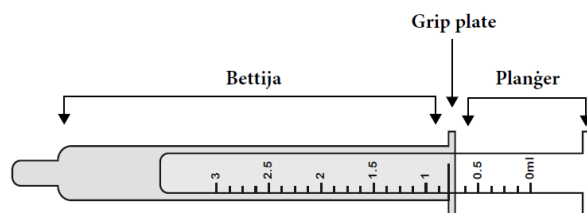
1. NEHHI L-GHATU

Nehhi l-ghatu mill-flixxun (agħfas 'l isfel u dawwar). Żomm l-ghatu għal meta tigi biex terġa' taghlaq.



2. QABBAD IS-SIRINGA

Imbotta s-siringa kemm tista' fl-adapter li jinsab fuq nett tal-flixxun. Uża s-siringa pprovduta mal-prodott biss.



3. AGHŻEL ID-DOŻA

Aqleb il-flixxun bis-siringa fih ta' taht fuq. Iġbed il-planger 'il barra sakemm tara l-linja s-sewda tad-doża t-tajba (mL) taht il-grip plate tal-bettija tas-siringa.

Jekk il-kelb jiżen iktar minn 30 kg, id-doża totali tingħata f'żewġ dożi separati minhabba li s-siringa żżomm massimu ta' 3.0 mL ta' soluzzjoni.

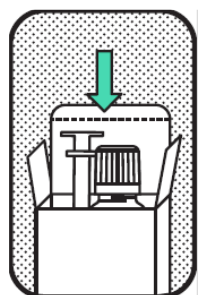
L-eżattezza tas-siringa ntweriet biss għal dożi ta' 0.2 mL jew oġġla. Għalhekk il-klieb li jirrikkjedu dożi aktar baxxi minn 0.2 mL ma jistgħux jiġu ttrattati.

Thallix s-siringa mimlija bid-dożaġġ waħedha waqt li tkun qed tipprepara l-kelb għall-ghoti.



4. AGHTI D-DOŻA

Qiegħed is-siringa f'halq il-kelb u agħti d-doża fin-naha ta' wara tal-ilsien billi tagħfas il-planger b'mod gradwali sakemm tiżvojta s-siringa. Agħti treat żgħira biex taċċerta li l-kelb jibla' s-soluzzjoni.



5. LURA FIL-PAKKETT

Meta tlesti, erġa' poġġi l-ghatu u laħlah is-siringa bl-ilma. Erġa' poġġi s-siringa u l-flixxun fil-pakkett sekondarju u poġġihom fil-frigġ.

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Il-livell u t-tul tas-sedazzjoni jiddependu fuq id-doża, u għalhekk f'każ li tinqabeż id-doża, jistgħu jidhru sinjali ta' sedazzjoni. Klieb li jirċievu doża eċċessiva għolja tal-prodott għandhom riskju oghla li jaspiraw ir-rimettar minhabba l-effetti emetiċi u l-effetti depressivi fuq is-CNS assoċjati mas-sustanza attiva. Doża eċċessiva għolja hafna tista' tkun ta' periklu għall-ħajja.

Jista' jiġi osservat tnaqqis fir-rata ta' taħbit tal-qalb wara l-ġħoti ta' doži tas-soluzzjoni orali ta' tasipimidine li jkunu oghla minn dawk rakkomandati. Il-pessjoni tad-demm tonqos fit-taħt il-livelli normali. Ir-rata ta' respirazzjoni xi kultant tista' tonqos. Doži tas-soluzzjoni orali ta' tasipimidine li jkunu oghla minn dawk rakkomandati wkoll jistgħu jinduċu għadd ta' effetti oħrajn medjati mill-adrenoċettur alpha-2, li jinkludu żieda fil-pessjoni tad-demm, tnaqqis tat-temperatura tal-ġisem, letarġija, rimettar u titwil tal-QT.

Hekk kif intwera fi studju ta' qabel l-użu kliniku, l-effetti ta' tasipimidine jistgħu jitreggħu lura bl-użu ta' antidotu speċifiku, atipamezole (antagonist tal-adrenoċettur alpha-2). Siegħa wara t-trattament b'tasipimidine ta' 60 µg/kg tal-piż tal-ġisem, doża ta' atipamezole ta' 300 µg/kg tal-piż tal-ġisem, li tikkorrispondi għal 0.06 mL/kg tal-piż tal-ġisem ta' soluzzjoni li fiha 5 mg/mL, ingħatat gol-vina. Ir-riżultati ta' dan l-istudju wrew li l-effetti ta' tasipimidine setgħu jitreggħu lura. Minkejja dan, minhabba li l-half-life ta' tasipimidine taqbeż dik ta' atipamezole, jistgħu jergħu jidhru xi sinjali ta' effetti ta' tasipimidine.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inklużi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' żvilupp ta' reżistenza

Mhux applikabbli.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOĠIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QN05CM96

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Il-prodott mediċinali veterinarju fih tasipimidine bħala s-sustanza attiva. Tasipimidine hu agonist potenti u selettiv tal-adrenoċettur alpha-2A (kif intwera fl-adrenoċetturi tal-bniedem) li jinibixxi l-ħruġ ta' noradrenaline minn newroni noradrenerġiċi, jimblokka l-istartle reflex u b'hekk iservi ta' kontroblanċ għall-biża'.

Tasipimidine bħala agonist tal-adrenoċettur alpha-2 inaqqas l-attivazzjoni żejda ta' newrotrasmissjoni noradrenerġika (żieda fil-ħruġ ta' noradrenaline fil-*locus coeruleus*), li ntwerja li jinduċi l-ansjetà u l-biża' f'annimali esperimentali esposti għal sitwazzjonijiet stressanti.

Fil-qosor, tasipimidine jeżerċita l-effetti tiegħu billi jnaqqas in-newrotrasmissjoni noradrenerġika ċentrali. Flimkien mal-effett ansjolitiku, tasipimidine jista' jikkawża effetti farmakoloġiċi oħrajn medjati mill-alpha-2 adrenoceptor magħrufa li jiddependu fuq id-doża bħal sedazzjoni, analġesija u tnaqqis fir-rata tat-taħbit tal-qalb, tnaqqis fil-pessjoni tad-demm u fit-temperatura tar-rektum.

L-effett ġeneralment jibda jidher fi żmien siegħa wara l-ġħoti tat-trattament. Iż-żmien kemm idum l-effett ivarja b'mod individwali, u jista' jidur sa 3 sigħat jew aktar.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi

Assorbiment

Wara l-ghoti f' soluzzjoni orali, tasipimidine jiġi assorbit malajr fi klieb li jkunu sajma. Fi studju farmakokinetiku fi klieb sajma, il-bijodisponibilità orali moderata ta' tasipimidine ġiet osservata li kienet ta' 60%. Wara l-ghoti orali ta' 30 µg/kg lill-klieb fi stat sajjem, il-konċentrazzjoni massima fil-plażma ta' tasipimidine hi ta' madwar 5 ng/mL u ssehh wara 0.5–1.5 sigħat. Meta d-dożagġ jiġi rripetut 3 sigħat wara, il-konċentrazzjoni massima fil-plażma tidher li hija moderatament (30%) oghla izda m'hemm l-ebda effett fuq il-hin tal-konċentrazzjoni massima. It-tmiġ fl-istess hin tad-doża jnaqqas l-assorbiment u jnaqqas il-livelli massimi fil-plażma. Fi stat mhux sajjem il-konċentrazzjoni massima hija aktar baxxa u tkun ta' 2.6 ng/mL u tiġi aktar tard 0.7–6 sigħat. L-esponiment totali ta' tasipimidine fil-plażma hu komparabbli fi stat sajjem u fi stat mhux sajjem. L-esponiment sistemiku żdied b'mod li jkun proporzjonali, bejn wiehed u iehor, fil-medda ta' doża ta' bejn 10–100 µg/kg. Ma jidhru l-ebda sinjali ta' akkumulazzjoni wara għoti rripetut.

Distribuzzjoni

Tasipimidine huwa kompost distribwit hafna, il-volum tad-distribuzzjoni fil-klieb huwa ta' 3 l/kg. Tasipimidine jippenetra t-tessut tal-mohħ tal-klieb u l-konċentrazzjoni tal-medicina wara għoti rripetut huwa oghla fil-mohħ milli fil-plażma. It-twaħħil *in vitro* ta' tasipimidine mal-proteini tal-plażma tal-klieb huwa baxx, ta' madwar 17%.

Metabolizmu

Il-metabolizmu ta' tasipimidine jsehh primarjament permezz ta' demetilazzjoni u deidroġenazzjoni u l-metaboliti li jiċċirkolaw l-aktar b'mod abbondanti huma l-prodotti ta' demetilazzjoni u deidroġenazzjoni. Il-prodott deidroġenizzat u demetilizzat ta' tasipimidine jinsab f'livelli ta' traċċi fil-plażma tal-klieb f'doži għoljin. Il-metaboliti li jiċċirkolaw huma hafna inqas potenti mill-medicina oriġinali, hekk kif muri fl-adrenoċetturi fil-bniedem u fil-firien.

Tnehhija

Tasipimidine huwa kompost li jitneħħa hafna u jiġi eliminat b'mod rapidu miċ-ċirkolazzjoni tal-klieb. It-tnehhija totali hi ta' 21 mL/min/kg wara doża bolus ta' 10 µg/kg ġol-vina. Il-medja ta' half-life terminali hi ta' 1.7 sigħat wara l-ghoti orali fi stat sajjem. Il-porzjon ta' tasipimidine li tneħħa mhux mibdul fl-awrina kien ta' 25%. Il-metaboliti li jiċċirkolaw jitneħħew fl-awrina hafna inqas meta

5. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

5.1 Inkompatibiltajiet maġġuri

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibilità, dan il-prodott medicinali veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji ohra.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 3 snin. Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: sena fi friġġ (f'temperatura ta' 2 °C – 8 °C) jew xahar taħt it-temperatura ta' 25 °C.

5.3 Taghrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen fil-friġġ (2 °C – 8 °C). Żomm il-flixkun fil-pakkett ta' barra sabiex tipproteġi mid-dawl.

5.4 In-natura u l-għamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Flixkun tal-ħġieġ ċar tat-tip III ta' 15 mL b'għatu li ma jinfetħx mit-tfal tal-polypropylene u adapter tal-polyethylene ta' densità baxxa u liner tal-polyethylene ta' densità għolja. Siringa tal-ħalq tal-polyethylene/polystyrene ta' densità baxxa hija inkluża fil-pakkett.

Daqsijiet tal-pakketti:

Kaxxa tal-kartun b'fllxkun wiehed u b'siringa tal-halq.

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' tehid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-gbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

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

Orion Corporation

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

EU/2/21/276/001

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 16/08/2021

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĊINALI VETERINARJI

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid- '*database*' tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

KONDIZZJONIJIET U HTIĠIJIET 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

KARTUNA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Tessie 0.3 mg/mL soluzzjoni orali

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

1 mL fih: 0.3 mg tasipimidine.

3. DAQS TAL-PAKKETT

Flixxun ta' 15 mL
Siringa orali

4. SPEĊI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb

5. INDIKAZZJONIJIET

6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI

Użu orali.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM

8. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}
Ladarba jinfetaħ uża fi żmien sena.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Ahžen fil-frigġ. Żomm il-flixxun fil-pakkett ta' barra sabiex tipprotegi mid-dawl.

10. IL-KLIEM "AQRA L-FULJETT TA' TAGHRIF QABEL L-UŻU"

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

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

Għall-kura tal-annimali biss.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

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

Orion Corporation

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

EU/2/21/276/001

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

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

TIKKETTA

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Tessie



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

0.3 mg/mL

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uża fi żmien sena.

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediċinali veterinarju

Tessie 0.3 mg/mL soluzzjoni orali għall-klieb

2. Kompożizzjoni

Kull mL fih:

Sustanza attiva:

0.3 mg tasipimidine ekwivalenti għal 0.427 mg tasipimidine sulfate

Eċċipjenti:

Sodium benzoate (E211) 0.5 mg

Soluzzjoni ċara u ħadra.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Is-solliet, għal perjodu qasir, ta' ansjetà u biża' marbuta ma' sitwazzjoni fil-klieb li huma kkawżati minn storbu jew tluq tas-sid jew żjarat veterinarji.

5. Kontraindikazzjonijiet

Il-kelb m'għandux jingħata Tessie jekk:

- hu allergiku għal tasipimidine jew għal xi ingredjenti oħra ta' din il-medicina
- ikollu mard sever bħal mard tal-fwied, tal-kliwi jew tal-qalb
- ikun ċar li qiegħed taħt sedazzjoni (juri sinjali ta' theddil, nuqqas ta' koordinazzjoni fil-movimenti, tnaqqis fir-rispons) minhabba dożaġġ preċedenti.

6. Twissijiet speċjali

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Sinjali tipiċi ta' ansjetà u biża' huma li l-kelb jilheg, jirtgħod, jimxi (tibdil frekwenti tal-post, jigril l hawn u l hemm, ma jkollox kwiet go ġismu), ifittex in-nies (jaqbad ma' persuna, jistahba warajha, imissha b'saqajh, isegwiha), jistahba (taħt l-għamara, fi kmamar mudlama), jippruvaw jahrab, jiffriża (nuqqas ta' movimenti), jirrifjuta li jiekol, jagħmel l-awrina bl-addoċċ, jipporga bl-addoċċ, salivazzjoni, eċċ. Dawn is-sinjali jistgħu jbattu iżda mhux neċessarjament jitolqu kompletament.

F'annimali li jkunu anzjużi, eċċitati u aġitati hafna, ir-rispons għall-medicina jista' jkun aktar baxx.

Għandu jiġi kkunsidrat l-użu ta' programm ta' modifikazzjoni skont l-imġiba, speċjalment meta qed tiġi trattata kundizzjoni kronika bħal ansjetà minhabba s-separazzjoni.

Is-sigurtà tal-ġoti ta' tasipimidine lil ġriewi li jkollhom inqas minn 6 xhur u lil klieb li jkollhom aktar minn 14-il sena jew li jiżnu inqas minn 3 kg ma gietx studjata.

Jekk il-kelb ikun bi nġhas, thallihx waħdu, u tagħtihx jiekol jew jixrob u zommu shun.

Dejjem zomm l-intervall minimu (3 sigħat) bejn żewġ dożi anke jekk il-kelb jirremetti wara li jkun ha Tessie.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittiehdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali:

L-esponiment għal tasipimidine jista' jikkawża effetti avversi bħal sedazzjoni, tnaqqis respiratorju, bradikardija u pressjoni tad-demm baxxa.

Evita l-iġestjoni orali u l-kuntatt mal-ġilda, inkluż kuntatt mill-id għall-halq.

Biex tevita li t-tfal ikollhom aċċess għall-prodott, thallix is-siringa mimlija bid-dożaġġ waħedha waqt li tkun qed tipprepara l-kelb għall-ġhoti. Is-siringa użata u l-flixkun magħluq għandhom jerġġhu jitpoġġew fil-kartuna oriġinali u jinħażnu fejn ma jidhrux u ma jintlahqux mit-tfal.

F'każ ta' kuntatt mal-ġilda, aħsel il-ġilda esposta immedjatament bl-ilma u neħhi l-hwejjeg ikkontaminati. F'każ ta' bliġh aċċidentali, fittex parir mediku mill-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib. Issuqx, għax tista' ssehh sedazzjoni u tibdil fil-pressjoni tad-demm.

Dan il-prodott jista' jikkawża irritazzjoni hafifa fl-għajnejn. Evita kuntatt mal-għajnejn inkluż kuntatt mill-id għall-għajnejn. F'każ ta' kuntatt mal-għajnejn, lahlah l-għajnejn bl-ilma minnufih.

Dan il-prodott veterinarju mediċinali jista' jikkawża sensittività eċċessiva (allergija). Nies li huma sensittivi għal tasipimidine jew għal kwalunkwe mill-eċċipjenti, għandhom jevitaw il-kuntatt mal-prodott mediċinali veterinarju.

Aħsel idejk wara li tużah.

Informazzjoni għall-kirurgu veterinarju:

Il-livell u t-tul tas-sedazzjoni jiddependu fuq id-doża, u għalhekk f'każ li tinqabeż id-doża, jistgħu jidhru sinjali ta' sedazzjoni. Klieb li jirċievu doża eċċessiva għolja tal-prodott għandhom riskju oghla li jaspiraw ir-rimettar minhabba l-effetti emetiċi u l-effetti depressivi fuq is-CNS assoċjati mas-sustanza attiva. Doża eċċessiva għolja hafna tista' tkun ta' periklu għall-hajja.

Jista' jiġi osservat tnaqqis fir-rata ta' taħbit tal-qalb wara l-ġhoti ta' dożi ta' Tessie li jkunu oghla minn dawk rakkomandati. Il-pressjoni tad-demm tonqos f'tit taht il-livelli normali. Ir-rata ta' respirazzjoni xi kultant tista' tonqos. Dożi ta' Tessie li jkunu oghla minn dawk rakkomandati jistgħu jinduċu għadd ta' effetti oħrajn medjati mill-adrenoċettur alpha-2 ukoll, li jinkludu żieda fil-pressjoni tad-demm, tnaqqis tat-temperatura tal-ġisem, letargija, rimettar u titwil tal-QT.

Hekk kif intwera fi studju ta' qabel l-użu kliniku, l-effetti ta' tasipimidine jistgħu jitreggġu lura bl-użu ta' antidotu speċifiku, atipamezole (antagonist tal-adrenoċettur alpha-2). Siegħa wara t-trattament b'tasipimidine ta' 60 mikrogramma/kg tal-piż tal-ġisem, doża ta' atipamezole ta' 300 mikrogramma/kg tal-piż tal-ġisem, li tikkorrispondi għal 0.06 mL/kg tal-piż tal-ġisem ta' soluzzjoni li fiha 5 mg/mL, ingħatat ġol-vina. Ir-riżultati ta' dan l-istudju wrew li l-effetti ta' tasipimidine setgħu jitreggġu lura. Minkejja dan, minhabba li l-half-life ta' tasipimidine taqbeż dik ta' atipamezole, jistgħu jerġġu jidhru xi sinjali ta' effetti ta' tasipimidine.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

Tqala u treddigh:

Is-sigurtà ta' dan il-prodott mediċinali veterinarju ma gietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddigh fil-kelb. Tużax il-prodott matul it-tqala u t-treddigh.

Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Avża lill-kirurgu veterinarju tiegħek jekk il-kelb qed jiehu mediċini oħrajn.
L-użu ta' depressanti oħrajn tas-sistema nervuża ċentrali hu mistenni li jsahħah l-effetti ta' tasipimidine u għalhekk għandu jsir aġġustament xieraq fid-doża mill-kirurgu veterinarju.

Tasipimidine ġie studjat flimkien ma' clomipramine, fluoxetine, dexmedetomidine, methadone, propofol u isoflurane.

Fi studji fuq klieb tal-laboratorju li kienu qed jirċievu kombinazzjoni ta' fluoxetine (għotja ta' kuljum ta' 1.1–1.6 mg/kg għal 12-il jum) u tasipimidine (20 mikrogramma/kg darba, f'jum 12, N = 4 iklieb) jew tasipimidine (20 mikrogramma/kg) u clomipramine (1.2–2.0 mg/kg) it-tnejn mogħtija darbtejn kuljum matul 4 ijiem lil 6 iklieb, ma ġew osservati l-ebda interazzjonijiet kliniċi. Meta tasipimidine jintuża flimkien ma' clomipramine jew fluoxetine, id-doża ta' tasipimidine għandha titnaqqas għal 20 mikrogramma/kg tal-piż tal-ġisem.

Jekk il-kelb preċedentement kien jehtieg tnaqqis fid-doża ta' tasipimidine għal 20 mikrogramma/kg, tista' tinzamm din id-doża. Madankollu, meta jibda jsir użu kombinat għandha tingħata doża test skont l-istruzzjonijiet f'sezzjoni 9. Doži aktar baxxi ta' tasipimidine ma ġewx studjati f'użu kombinat.

Tasipimidine kkawża depressjoni kardjovaskulari hafifa għal moderata meta ngħata waħdu jew flimkien ma' methadone jew methadone u dexmedetomidine fi klieb f'saħħithom. Jekk kelb ittrattat b'tasipimidine jehtieg anestezija ġenerali, id-doża ta' induzzjoni ta' propofol u l-konċentrazzjoni ta' isoflurane meħtieġa se jkollhom bżonn jitnaqqsu.

Doża eċċessiva:

Doża eċċessiva tista' tikkawża theddil, tnaqqis fir-rata tal-qalb, fil-pressjoni tad-demem u fit-temperatura tal-ġisem. Jekk isehh dan, l-animall għandu jinzamm shun.

Jekk issehħ doża eċċessiva, ikkuntattja kirurgu veterinarju malajr kemm jista' jkun.

L-effetti ta' tasipimidine jistgħu jiġu eliminati bl-użu ta' antidotu speċifiku (mediċina li tregġa' lura).

Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu:

Mhux applikabbli.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni hafna (>1 animall / 10 animalli ttrattati):	Emesi Letarġija
Komuni (1 sa 10 animalli / 100 animall ittrattati):	Disturb fl-imġiba (Inbih, Evitar, Reattività mizjuda) Dijarea, Gastroenterite, Nawsja Reazzjoni ta' sensittività eċċessiva Lewkopenija Atassja, Theddil, Ngħas, Dizorjentazzjoni Inkontinenza urinarja Anoressija, Membrani mukużi pallidi, Polidipsja
Frekwenza indeterminata (ma tistax tittiehed stima mid-data disponibbli)	Tnaqqis fir-rata tal-qalb ¹ , Pressjoni tad-demem baxxa ¹ Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem ¹

¹osservati f'animalli mhux anzjużi

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke daww mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma hadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid 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. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Id-doża rakkomandata hija ta' 0.1 mL/kg. Il-veterinarju tak riċetta bid-doża korretta għall-kelb. Agħti l-prodott mill-ħalq.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlahaqx mit-tfal.

Aħżen fil-frigġ ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$). Żomm il-flixxun fil-pakkett ta' barra sabiex tipproteġi mid-dawl.

Tużax dan il-prodott mediċinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-flixxun tikketta wara Exp. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetħ il-flixxun għall-ewwel darba huwa sena fi frigġ ($2^{\circ}\text{C} - 8^{\circ}\text{C}$) jew xahar taħt 25°C .

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

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 giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-gbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqs lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispizjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett

Numru tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq: EU/2/21/276/001

Daqs tal-pakkett:

Kaxxa tal-kartun li fiha flixkun wiehed ta' 15 ml u siringa orali.

15. Id-data li fiha gie rivedut l-ahhar il-fuljett ta' taghrif

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

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finland

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrapportati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull taghrif dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju, jekk joghgbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
BE-2370 Arendonk
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
Belgique
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a
CZ-140 00-Praha
Tel: +420 227 027 263

Magyarország

Orion Pharma Kft.
Pap Károly u. 4-6
HU-1139 Budapest,
Tel.: +36 1 2370603

Danmark

Orion Pharma A/S
Ørestads Boulevard 73
DK-2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Nederland

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
3012 Leuven
België
Tel: +32 16 84 19 79

Deutschland

TVM Tiergesundheits GmbH

Norge

Orion Pharma AS Animal Health

Reuchlinstrasse 10-11
DE-10553 Berlin
Tel: +49 30 23 59 23 200

Eesti

Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
08100 Vilnius
Leedu
Tel: +370 5 2769 499

España

Dômes Pharma Iberia SL
Edificio Net Pharma
Ctra Fuencarral 22
ES-28108 Alcobendas, Madrid
Tel. +34 913 301 651

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
FR-62510 Arques
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

Iris Farmacija d.o.o.
Bednjanska 12
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Royal Veterinary Supplies Ltd.
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park
IE-C15 WK2E Trim, Co.Meath
Tel: + 353 46 9484665

Italia

Alivira Italia S.R.L.
Corso della Giovecca 80
IT-44121 Ferrara
Tel: +39 3482322639

Latvija

Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
08100 Vilnius
Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Lietuva

Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius
Tel: +370 5 2769 499

Postboks 4366 Nydalen
NO-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Österreich

VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
A-4600 Wels
Tel. +43 664 8455326

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A
PL-00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 833 31 77

România

Orion Pharma România srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22
RO-050883, București
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
SI-1000 Ljubljana
Tel: +386 01 200 66 54

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a
140 00 Praha
Česko
Tel: +420 227 027 263

Suomi/Finland

Orion Pharma Eläinlääkkeet
PL/PB 425
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: + 358 10 4261

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Royal Veterinary Supplies Ltd.
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park
Trim, Co. Meath C15 WK2E
Ireland
Tel: +353 46 9484665

Република България
Ελλάδα
Ísland
Κύπρος
Malta
Portugal
Tel: + 358 10 4261

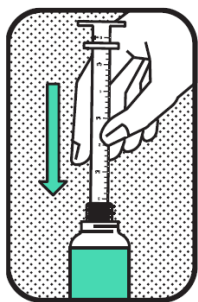
17. Taghrif iehor

ISTRUZZJONIJIET GHALL-GHOTI:



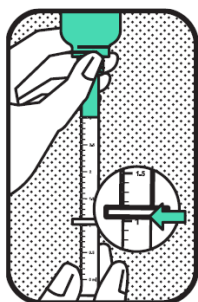
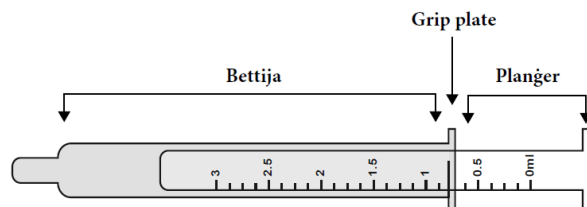
6. NEHHI L-GHATU

Nehhi l-ghatu mill-flixxun (aghfas 'l isfel u dawwar). Żomm l-ghatu għal meta tiġi biex terġa' taghlaq.



7. QABBAD IS-SIRINGA

Imbotta s-siringa kemm tista' fl-adapter li jinsab fuq nett tal-flixxun. Uża s-siringa pprovduta mal-prodott biss.



8. AGHŻEL ID-DOŻA

Aqleb il-flixxun bis-siringa fih ta' taħt fuq. Iġbed il-planger 'il barra sakemm tara l-linja s-sewda tad-doża t-tajba (mL) taħt il-grip plate tal-bettija tas-siringa.

Jekk il-kelb jiżen iktar minn 30 kg, id-doża totali tingħata f'żewġ dożi separati minhabba li s-siringa żżomm massimu ta' 3.0 mL ta' soluzzjoni.

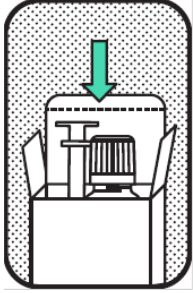
L-eżattezza tas-siringa ntweriet biss għal dożi ta' 0.2 mL jew oghla. Għalhekk il-klieb li jirrikkjedu dożi aktar baxxi minn 0.2 mL ma jistgħux jiġu ttrattati.

Thallix s-siringa mimlija bid-dożaġġ wahedha waqt li tkun qed tipprepara l-kelb għall-ġhoti.



9. AGHTI D-DOŻA

Qieghed is-siringa f'halq il-kelb u aghti d-doża fin-naha ta' wara tal-ilsien billi taghfas il-planger b'mod gradwali sakemm tiżvojta s-siringa. Aghti treat żgħira biex taċċerta li l-kelb jibla' s-soluzzjoni.



10. LURA FIL-PAKKETT

Meta tlesti, erga' poġġi l-ghatu u laħlaħ is-siringa bl-ilma. Erga' poġġi s-siringa u l-flixkun fil-pakkett sekondarju u poġġihom fil-frigg.