

PRILOGA I
POVZETEK GLAVNIH ZNAČILNOSTI ZDRAVILA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Daxocox 15 mg tablete za pse
Daxocox 30 mg tablete za pse
Daxocox 45 mg tablete za pse
Daxocox 70 mg tablete za pse
Daxocox 100 mg tablete za pse

2. KAKOVOSTNA IN KOLIČINSKA SESTAVA

Vsaka tableta vsebuje:

Učinkovina:

Enflikoksib	15 mg
Enflikoksib	30 mg
Enflikoksib	45 mg
Enflikoksib	70 mg
Enflikoksib	100 mg

Pomožne snovi:

Črni železov oksid (E172)	0,26%
Rumeni železov oksid (E172)	0,45%
Rdeči železov oksid (E172)	0,50%

Za celoten seznam pomožnih snovi, glejte poglavje 6.1.

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Tablete

Rjave, okrogle in konveksne tablete.

4. KLINIČNI PODATKI

4.1 Ciljne živalske vrste

Psi

4.2 Indikacije za uporabo pri ciljnih živalskih vrstah

Za zdravljenje bolečine in vnetja povezanega z osteoartritisom (ali degenerativnim obolenjem sklepov) pri psih.

4.3 Kontraindikacije

Ne uporabite pri živalih z motnjami v delovanju gastrointestinalnega sistema, enteropatijami povezanimi z izgubo beljakovin in krvi ali hemoragičnimi obolenji.

Ne uporabite v primerih motenega delovanja ledvic ali jeter.

Ne uporabite v primeru srčne insuficience.

Ne uporabite pri brejih in doječih psihah.

Ne uporabite pri živalih namenjenih za vzrejo.

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

Ne uporabite v primerih znane preobčutljivosti na sulfonamide.

Ne uporabite pri dehidriranih, hipovolemičnih ali hipotenzivnih živalih, saj obstaja tveganje za povečano škodljivo delovanje na ledvice.

4.4. Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto

Tega zdravila ne uporabite sočasno ali v obdobju 2 tednov po dajanju drugih nesteroidnih protivnetnih zdravil (NSAID) ali glukokortikoidov.

4.5 Posebni previdnostni ukrepi

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih

Varnost zdravila pri zelo mladih živalih ni bila popolnoma dokazana, zato se svetuje, da se zelo mlade pse, mlajše od 6 mesecev, med zdravljenjem pazljivo spremlja.

Aktivni metabolit enflikoksiba ima zaradi nizke stopnje eliminacije dolg razpolovni čas v plazmi. Kjer obstaja tveganje za pojav gastrointestinalnih ulceracij ali je žival v preteklosti pokazala netoleranco na NSAID, mora uporaba tega veterinarskega zdravila potekati pod strogim veterinarskim nadzorom.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo

To zdravilo za uporabo v veterinarski medicini lahko povzroči preobčutljivostne (alergične) reakcije. Osebe z znano preobčutljivostjo na NSAID naj se izogibajo stiku z zdravilom.

Nekateri NSAID so lahko škodljivi za nerojenega otroka, še posebno v tretjem trimesečju nosečnosti. Nosečnice naj previdno rokujejo s tem zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

Zaužitje tega veterinarskega zdravila je lahko škodljivo, še posebej za otroke in lahko se pojavijo podaljšani farmakološki učinki, ki vodijo do gastrointestinalnih motenj. Da se izognete nenamernemu zaužitju, dajte tableto psu takoj po odstranitvi iz pretisnega omota. Tablete ne lomite ali drobite.

V primeru nenamernega zaužitja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

4.6. Neželeni učinki (pogostost in resnost)

V kliničnih študijah so pogosto poročali o občasnem pojavu bruhanja, mehkega blata in/ali driske, vendar v večini primerov terapija ni bila potrebna.

Občasno so poročali o apatičnosti, izgubi apetita ali krvavi driski. Občasno so poročali o razjedah v gastrointestinalnem traktu.

V varnostni študiji so opazili povišano vrednost sečnine v krvi in povišano vrednost holesterola v serumu pri zdravih, mladih psi, ki so prejeli predpisani odmerek.

V primeru pojava neželenih učinkov prenehajte z uporabo zdravila in pričnite s splošno podporno terapijo, ki je primerna za klinično preveliko odmerjanje nesteroidnih protivnetnih zdravil, do izginotja kliničnih znakov. Posebno pozornost namenite ohranjanju hemodinamičnega statusa.

Pri živalih, pri katerih pride do neželenih učinkov na prebavila ali ledvice, bo morda potrebna terapija z zdravili za zaščito sluznice prebavil in parenteralno nadomeščanje tekočin.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)

- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

4.7. Uporaba v obdobju brejosti, laktacije ali nesnosti

Z laboratorijskimi študijami na podganah in kuncih so bili dokazani fetotoksični učinki pri odmerkih, ki so toksični za breje živali.

Varnost tega zdravila v obdobju brejosti, laktacije in reprodukcije pri psih ni bila ugotovljena. Ne uporabite med brejostjo, laktacijo in pri vzrejnih psih.

4.8 Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij

Študije o medsebojnem delovanju z drugimi zdravili niso bile izvedene. Kot pri drugih nesteroidnih protivnetnih zdravilih, tega zdravila ne dajajte sočasno z ostalimi nesteroidnimi protivnetnimi zdravili ali glukokortikoidi.

Če zdravilo dajete sočasno z antikoagulantom, živali pazljivo spremljajte.

Enflikoksib ima visoko afiniteto vezave na plazemske proteine in lahko tekmuje z ostalimi substancami z visoko afiniteto vezave, zato lahko sočasno dajanje vodi do toksičnih učinkov.

Predhodno zdravljenje z drugimi nesteroidnimi protivnetnimi zdravili lahko povzroči dodatne ali povečane neželene učinke. Pri dajanju tega zdravila kot zamenjavo za drugo nesteroidno protivnetno zdravilo, zagotovite primeren čas brez zdravljenja, pred dajanjem prvega odmerka, da se izognete pojavu takih neželenih učinkov. Čas brez zdravljenja je odvisen od farmakologije predhodno uporabljenega zdravila za uporabo v veterinarski medicini.

Izogibajte se sočasnemu dajanju potencialno nefrotoksičnih zdravil za uporabo v veterinarski medicini.

4.9 Odmerjanje in pot uporabe

Peroralna uporaba.

Pogostost odmerjanja je ENKRAT NA TEDEN.

Začetni odmerek: 8 mg enflikoksiba na kg telesne mase.

Vzdrževalni odmerek: terapijo ponovite vsakih 7 dni z odmerkom 4 mg enflikoksiba na kg telesne mase.

Zdravilo dajte takoj pred obrokom ali skupaj z obrokom za psa. Za pravilno odmerjanje je potrebno natančno določiti telesno maso živali.

Telesna masa (Kg) /Velikost tablete (mg)	Število tablet potrebnih za odmerek									
	ZAČETNI ODMEREK					VZDRŽEVALNI ODMEREK				
	8 mg/kg					4 mg/kg				
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
3-4.9	2					1				
5-7.5		2					1			
7.6-11.2			2					1		
11.3-15		4					2			
15.1-17.5				2					1	
17.6-25					2					1
25.1-35				4					2	
35.1-50					4					2
50.1-75					6					3

4.10 Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi), (če je potrebno)

V kliničnih študijah prevelikega odmerjanja neprekinjenega tedenskega dajanja odmerka 12mg/kg telesne mase v obdobju 7 mesecev in odmerka 20 mg/kg telesne mase v obdobju 3 mesecev z začetnim višjim odmerkom, so dokazali povišano vrednost sečnine v krvi in povišano vrednost holesterola v serumu. Zaznani niso bili nobeni drugi stranski učinki povezani s terapijo.

4.11 Karenca

Ni smiselno.

5. FARMAKOLOŠKE LASTNOSTI

Farmakoterapevtska skupina: Nesteroidna protivnetna in protirevmatična zdravila, koksibi
Oznaka ATC vet: QM01AH95 Enflikoksib

5.1 Farmakodinamične lastnosti

Enflikoksib je protivnetno nesteroidno zdravilo iz razreda koksibov, ki selektivno zavira delovanje encima ciklooksigenaze 2. Encim ciklooksigenaza (COX) je prisoten v dveh izomernih oblikah. COX-1 je običajno konstitutivni encim izražen v tkivih, ki proizvajajo snovi odgovorne za normalno fiziološko delovanje (npr. v prebavnem traktu in ledvicah), COX-2 pa običajno sprožijo in sintetizirajo makrofagi in druge vnetne celice po stimulaciji s strani citokinov in ostalih mediatorjev vnetja. COX-2 sodeluje pri proizvodnji mediatorjev, vključno s PGE₂, ki sprožijo bolečino, eksudacijo, vnetje in vročino.

5.2 Farmakokinetični podatki

Enflikoksib se dobro absorbira po peroralnem dajanju; biološka razpoložljivost je visoka in se s hrano poveča za 40-50%. Priporočljiv odmerek temelji na dajanju s hrano. Po peroralnem dajanju priporočenega začetnega odmerka 8 mg/kg telesne mase hranjenim psom, se enflikoksib takoj absorbira in doseže maksimalno koncentracijo 1.8 (± 0.4) µg/ml (C_{max}) po 2 urah (T_{max}). Eliminacijska razpolovna doba (t_{1/2}) je 20 ur.

Enflikoksib se v veliki meri transformira preko jetrnega mikrosomalnega sistema v aktivni metabolit pirazol, ki doseže svojo maksimalno koncentracijo $1.3 (\pm 0.2) \mu\text{g/ml}$ (C_{max}) po 6 dneh (T_{max}). Eliminacijska razpolovna doba ($t_{1/2}$) je 17 dni.

Enflikoksib in njegov aktivni metabolit sta v veliki meri vezana na proteine plazme psa (98-99%) in se večinoma izločita s fecesom preko žolča in v manjši meri z urinom.

Po večkratnem dajanju sistemska izpostavljenost enflikoksibu in njegovemu metabolitu pirazolu hitro doseže raven, brez dokazov o časovno odvisni farmakokinetiki ali prekomernemu kopičenju katerekoli od sestavin.

6. FARMACEVTSKI PODATKI

6.1. Seznam pomožnih snovi

Manitol
Celuloza, silikatna, mikrokristalna
Natrijev lavrilsulfat
Krospovidon
Kopovidon
Natrijev stearilfumarat
Smukec
Črni železov oksid (E172)
Rumeni železov oksid (E172)
Rdeči železov oksid (E172)
Celuloza mikrokristalna
Posušena aroma

6.2 Glavne inkompatibilnosti

Ni smiselno.

6.3 Rok uporabnosti

Rok uporabnosti zdravila v pakiranju za prodajo: 30 mesecev.

6.4. Posebna navodila za shranjevanje

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Shranjujte v originalni ovojnini, da zaščitite pred svetlobo.

Tablete shranjujte nedosegljivo živalim, da se izognete nenamernemu zaužitju.

6.5 Vrsta ovojnine in vsebina

Pretisni omoti so narejeni iz PVC/aluminijeve poliamidne folije in aluminijeve pokrovne folije.

Velikosti pakiranj:

Kartonske škatle, ki vsebujejo 4, 10, 20, 24, 50 ali 100 tablet.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

6.6 Posebni varnostni ukrepi za odstranjevanje neporabljenega zdravila ali odpadnih snovi, ki nastanejo pri uporabi teh zdravil

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

7. IMETNIK(I) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020
Oostkamp
Belgija

8. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

EU/2/21/270/001-035

9. DATUM PRIDOBITVE/PODALJŠANJA DOVOLJENJA ZA PROMET

Datum pridobitve dovoljenja za promet: {DD/MM/LLLL}

10. DATUM REVIZIJE BESEDILA

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

PREPOVED PRODAJE, OSKRBE IN/ALI UPORABE

Ni smiselno.

PRILOGA II

- A. PROIZVAJALEC ZDRAVILA ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ**
- B. POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE**
- C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)**

A. PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ

Ime in naslov proizvajalca zdravila, odgovornega za sproščanje serij

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ
Lelystad
Nizozemska

B. POGOJI TER OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE

Na veterinarski recept. Rp-Vet.

C. NAVEDBA NAJVIŠJIH DOVOLJENIH KOLIČIN OSTANKOV ZDRAVILA (MRL)

Ni smiselno.

PRILOGA III
OZNAČEVANJE IN NAVODILO ZA UPORABO

A. OZNAČEVANJE

PODATKI NA ZUNANJI OVOJNINI

KARTONSKA ŠKATLA

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Daxocox 15 mg tablete za pse
Daxocox 30 mg tablete za pse
Daxocox 45 mg tablete za pse
Daxocox 70 mg tablete za pse
Daxocox 100 mg tablete za pse

Enflikoksib

2. NAVEDBA UČINKOVIN(E)

Vsaka tableta vsebuje:

Enflikoksib 15 mg
Enflikoksib 30 mg
Enflikoksib 45 mg
Enflikoksib 70 mg
Enflikoksib 100 mg

3. FARMACEVTSKA OBLIKA

Tablete

4. VELIKOST PAKIRANJA

4 tablete
10 tablet
12 tablet
20 tablet
24 tablet
50 tablet
100 tablet

5. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Psi

6. INDIKACIJA(E)

7. NAČIN IN POT(I) UPORABE

Peroralna uporaba.
Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

8. KARENCA

9. POSEBNO(A) OPOZORILO(A), ČE JE/SO POTREBNO(A)

Pred uporabo preberite navodilo za uporabo.

10. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP {mesec/leto}

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Shranjujte v originalni ovojnini, da zaščitite pred svetlobo.
Za shranjevanje tega zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

12. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Odstranjevanje: preberite navodilo za uporabo.

13. BESEDILO “SAMO ZA ŽIVALI” IN POGOJI ALI OMEJITVE GLEDE OSKRBE IN UPORABE, ČE JE SMISELNO

Samo za živali. Rp-Vet.

14. BESEDILO “ZDRAVILO SHRANJUJTE NEDOSEGLJIVO OTROKOM ”

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

15. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp, Belgija

16. ŠTEVILKA(E) DOVOLJENJ(A) ZA PROMET

EU/2/21/270/001 (15 mg, 4 tablete)
EU/2/21/270/002 (15 mg, 10 tablet)
EU/2/21/270/003 (15 mg, 12 tablet)
EU/2/21/270/004 (15 mg, 20 tablet)
EU/2/21/270/005 (15 mg, 24 tablet)
EU/2/21/270/006 (15 mg, 50 tablet)
EU/2/21/270/007 (15 mg, 100 tablet)

EU/2/21/270/008 (30 mg, 4 tablet)
EU/2/21/270/009 (30 mg, 10 tablet)
EU/2/21/270/010 (30 mg, 12 tablet)
EU/2/21/270/011 (30 mg, 20 tablet)
EU/2/21/270/012 (30 mg, 24 tablet)
EU/2/21/270/013 (30 mg, 50 tablet)
EU/2/21/270/014 (30 mg, 100 tablet)
EU/2/21/270/015 (45 mg, 4 tablet)
EU/2/21/270/016 (45 mg, 10 tablet)
EU/2/21/270/017 (45 mg, 12 tablet)
EU/2/21/270/018 (45 mg, 20 tablet)
EU/2/21/270/019 (45 mg, 24 tablet)
EU/2/21/270/020 (45 mg, 50 tablet)
EU/2/21/270/021 (45 mg, 100 tablet)
EU/2/21/270/022 (70 mg, 4 tablet)
EU/2/21/270/023 (70 mg, 10 tablet)
EU/2/21/270/024 (70 mg, 12 tablet)
EU/2/21/270/025 (70 mg, 20 tablet)
EU/2/21/270/026 (70 mg, 24 tablet)
EU/2/21/270/027 (70 mg, 50 tablet)
EU/2/21/270/028 (70 mg, 100 tablet)
EU/2/21/270/029 (100 mg, 4 tablet)
EU/2/21/270/030 (100 mg, 10 tablet)
EU/2/21/270/031 (100 mg, 12 tablet)
EU/2/21/270/032 (100 mg, 20 tablet)
EU/2/21/270/033 (100 mg, 24 tablet)
EU/2/21/270/034 (100 mg, 50 tablet)
EU/2/21/270/035 (100 mg, 100 tablet)

17. PROIZVAJALČEVA ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

**PODATKI, KI MORAJO BITI NAJMANJ NAVEDENI NA PRETISNEM OMOTU ALI
DVOJNEM TRAKU**

PRETISNI OMOT

1. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Daxocox 15 mg tablete za pse
Daxocox 30 mg tablete za pse
Daxocox 45 mg tablete za pse
Daxocox 70 mg tablete za pse
Daxocox 100 mg tablete za pse

Enflikoksib

2. IME IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM

Ecuphar NV

3. DATUM IZTEKA ROKA UPORABNOSTI ZDRAVILA

EXP {mesec/leto}

4. ŠTEVILKA SERIJE

Lot {številka}

5. BESEDILO "SAMO ZA ŽIVALI"

Samo za živali.

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO
Daxocox 15 mg tablete za pse
Daxocox 30 mg tablete za pse
Daxocox 45 mg tablete za pse
Daxocox 70 mg tablete za pse
Daxocox 100 mg tablete za pse

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp, Belgija

Proizvajalec odgovoren za sproščanje serij:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ
Lelystad
Nizozemska

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Daxocox 15 mg tablete za pse
Daxocox 30 mg tablete za pse
Daxocox 45 mg tablete za pse
Daxocox 70 mg tablete za pse
Daxocox 100 mg tablete za pse

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN

Vsaka tableta vsebuje:

Učinkovina:

Enflikoksib	15 mg
Enflikoksib	30 mg
Enflikoksib	45 mg
Enflikoksib	70 mg
Enflikoksib	100 mg

Pomožne snovi:

Črni železov oksid (E172)	0,26%
Rumeni železov oksid (E172)	0,45%
Rdečo železov oksid (E172)	0,50%

Rjave okrogle in konveksne tablete.

4. INDIKACIJA(E)

Za zdravljenje bolečine in vnetja povezanega z osteoartritisom (ali degenerativnega obolenja sklepov) pri psih.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabite pri živalih z motnjami v delovanju gastrointestinalnega sistema, enteropatijami povezanimi z izgubo beljakovin in krvi ali hemoragičnimi obolenji.

Ne uporabite v primerih motenega delovanja ledvic ali jeter.

Ne uporabite v primeru srčne insuficience.

Ne uporabite pri bregih in doječih psihah.

Ne uporabite pri živalih namenjenih za vzrejo.

Ne uporabite v primerih preobčutljivosti na učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

Ne uporabite v primerih znane preobčutljivosti na sulfonamide.

Ne uporabite pri dehidriranih, hipovolemičnih ali hipotenzivnih živalih, saj obstaja tveganje za povečano škodljivo delovanje na ledvice.

6. NEŽELENI UČINKI

V kliničnih študijah so pogosto poročali o občasnem pojavu bruhanja, mehkega blata in/ali driske, vendar v večini primerov terapija ni bila potrebna.

Občasno so poročali o apatičnosti, izgubi apetita ali krvavi driski.

Občasno so poročali o razjedah v gastrointestinalnem traktu.

V laboratorijski študiji varnosti so opazili povišano vrednost sečnine v krvi in povišano vrednost holesterola v serumu pri zdravih, mladih psi, ki so prejeli predpisani odmerek.

V primeru pojava neželenih učinkov prenehajte z uporabo zdravila in pričnite s splošno podporno terapijo, ki je primerna za klinično preveliko odmerjanje nesteroidnih protivnetnih zdravil, do izginotja kliničnih znakov. Posebno pozornost namenite ohranjanju hemodinamičnega statusa.

Pri živalih, pri katerih pride do neželenih učinkov na prebavila ali ledvice, bo morda potrebna terapija z zdravili za zaščito sluznice prebavil in parenteralno nadomeščanje tekočin.

Pogostost neželenih učinkov je določena po naslednjem dogovoru:

- zelo pogosti (neželeni učinki se pokažejo pri več kot 1 od 10 zdravljenih živali)
- pogosti (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 100 zdravljenih živali)
- občasni (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 1.000 zdravljenih živali)
- redki (pri več kot 1, toda manj kot 10 živali od 10.000 zdravljenih živali)
- zelo redki (pri manj kot 1 živali od 10.000 zdravljenih živali, vključno s posameznimi primeri).

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja.

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Psi

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

Peroralna uporaba

Pogostost odmerjanja je ENKRAT NA TEDEN.

Začetni odmerek: 8 mg enflikoksiba na kg telesne teže

Vzdrževalni odmerek: ponovi terapijo vsakih 7 dni z dozo 4 mg enflikoksiba na kg telesne teže.

Zdravilo se daje takoj pred obrokom ali skupaj z obrokom za psa. Za pravilno odmerjanje je potrebno natančno določiti telesno maso h živali.

Telesna teža(Kg) /Velikost tablete (mg)	Število tablet potrebnih za odmerek									
	ZAČETNI ODMEREK					VZDRŽEVALNI ODMEREK				
	8 mg/kg					4 mg/kg				
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
3-4.9	2					1				
5-7.5		2					1			
7.6-11.2			2					1		
11.3-15		4					2			
15.1-17.5				2					1	
17.6-25					2					1
25.1-35				4					2	
35.1-50					4					2
50.1-75					6					3

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

10. KARENCA

Ni smiselno.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Shranjujte v originalni ovojnini, da se zaščiti pred svetlobo.

Tablete shranjujte nedosegljivo živalim, da se izognete nenamernemu zaužitju.

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na škatli po EXP. Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Posebna opozorila za vsako ciljno živalsko vrsto:

Tega zdravila ne uporabite sočasno ali v obdobju 2 tednov po dajanju drugih nesteroidnih protivnetnih zdravil (NSAID) ali glukokortikoidov.

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

Varnost zdravila pri zelo mladih živalih ni bila popolnoma dokazana, zato se svetuje, da se zelo mlade pse, mlajše od 6 mesecev, med zdravljenjem pazljivo spremlja.

Aktivni metabolit enflikoksiba ima zaradi nizke stopnje eliminacije dolg razpolovni čas v plazmi. Kjer obstaja tveganje za pojav gastrointestinalnih ulceracij ali je žival v preteklosti pokazala netoleranco na NSAID, mora uporaba tega veterinarskega zdravila potekati pod strogim veterinarskim nadzorom.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

To zdravilo za uporabo v veterinarski medicini lahko povzroči preobčutljivostne (alergične) reakcije. Osebe z znano preobčutljivostjo na NSAID naj se izogibajo stiku z zdravilom.

Nekateri NSAID so lahko škodljivi za nerojenega otroka, še posebno v tretjem trimesečju nosečnosti. Nosečnice naj previdno rokujejo s tem zdravilom za uporabo v veterinarski medicini.

Zaužitje tega veterinarskega zdravila je lahko škodljivo, še posebej za otroke in lahko se pojavijo podaljšani farmakološki učinki, ki vodijo do gastrointestinalnih motenj. Da se izognete nenamernemu zaužitju, dajte tableto psu takoj po odstranitvi iz pretisnega omota. Tablete ne lomite ali drobite.

V primeru nenamernega zaužitja se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino.

Brejest in laktacija:

Z laboratorijskimi študijami na podganah in kuncih so bili dokazani fetotoksični učinki pri odmerkih, ki so toksični za breje živali.

Varnost tega zdravila v obdobju brejosti, laktacije in reprodukcije pri psih ni bila ugotovljena. Ne uporabite med brejostjo, laktacijo in pri vzrejnih psih.

Medsebojno delovanje z drugimi zdravili in druge oblike interakcij:

Študije o medsebojnem delovanju z drugimi zdravili niso bile izvedene. Kot pri drugih nesteroidnih protivnetnih zdravilih, tega zdravila ne dajajte sočasno z ostalimi nesteroidnimi protivnetnimi zdravili ali glukokortikoidi.

Če zdravilo dajete sočasno z antikoagulantom, živali pazljivo spremljajte.

Enflikoksib ima visoko afiniteto vezave na plazemske proteine in lahko tekmuje z ostalimi substancami z visoko afiniteto vezave, zato lahko sočasno dajanje vodi do toksičnih učinkov.

Predhodno zdravljenje z drugimi nesteroidnimi protivnetnimi zdravili lahko povzroči dodatne ali povečane neželene učinke. Pri dajanju tega zdravila kot zamenjavo za drugo nesteroidno protivnetno zdravilo, zagotovite primeren čas brez zdravljenja, pred dajanjem prvega odmerka, da se izognete pojavu takih neželenih učinkov. Čas brez zdravljenja je odvisen od farmakologije predhodno uporabljenega zdravila za uporabo v veterinarski medicini.

Izogibajte se sočasnemu dajanju potencialno nefrotoksičnih zdravil za uporabo v veterinarski medicini.

Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):

V kliničnih študijah prevelikega odmerjanja neprekinjenega tedenskega dajanja odmerka 12mg/kg telesne mase v obdobju 7 mesecev in odmerka 20 mg/kg telesne mase v obdobju 3 mesecev z začetnim višjim odmerkom, so dokazali povišano vrednost sečnine v krvi in povišano vrednost holesterola v

serumu. Zaznani niso bili nobeni drugi stranski učinki povezani s terapijo.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Glede odstranjevanja zdravil, ki jih ne uporabljate več, se posvetujte z veterinarjem ali farmacevtom. Ti ukrepi pomagajo varovati okolje.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITEVE NAVODIL ZA UPORABO

Podrobne informacije o tem zdravilu so na voljo na spletni strani Evropske agencije za zdravila (European Medicines Agency) (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. DRUGE INFORMACIJE

Kartonske škatle vsebujejo 4, 10, 12, 20, 24, 50 ali 100 tablet.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.

Za vse nadaljnje informacije o tem zdravilu se obrnite na krajevno predstavništvo imetnika dovoljenja za promet z zdravilom.

België/Belgique/Belgien

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tél/Tel: +32 50314269

Lietuva

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Република България

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Luxembourg/Luxemburg

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269

Česká republika

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Magyarország

VIRBAC HUNGARY KFT
Szent István krt.11.II/21.
HU-1055 Budapest
Tel: +36 703387177

Danmark

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tel: +45 75521244

Malta

AGRIMED LIMITED
MDINA ROAD, ZEBBUG ZBG 9016, MALTA
Tel: +356 21465797

Deutschland
Ecuphar GmbH
Brandteichstraße 20
DE-17489 Greifswald
Tel: +49 3834835840

Nederland
Ecuphar BV
Verlengde Poolseweg 16
NL-4818 CL Breda
Tel: +31 880033800

Eesti
VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel: +33-(0)492087300

Norge
VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tel: +45 75521244

Ελλάδα
ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ
1^ο χλμ. Λεωφόρου Παιανίας – Μαρκοπούλου,
19002, ΤΘ 100, Παιανία, Ελλάδα
Τηλ.: +30 2106800900

Österreich
VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: +43-(0)121834260

España
Ecuphar Veterinaria SLU
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6^o
ES-08173 Sant Cugat del Vallés,
Barcelona
Tel: +34 935955000

Polska
VIRBAC Sp. z o.o.
ul. Puławska 314
PL 02-819 Warszawa
Tel.: +48 228554046

France
VIRBAC France
13^e rue LID
FR-06517, Carros
Tel: +33 (0)805055555

Portugal
Belphar Lda
Sintra Business Park 7, Edifício 1, Escritório 2K
Zona Industrial de Abrunheira
PT-2710-089 Sintra
Tel: +351 308808321

Hrvatska
VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel: +33-(0)492087300

România
VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel: +33-(0)492087300

Ireland
Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269

Slovenija
VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel: +33-(0)492087300

Ísland

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269

Slovenská republika

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Italia

Ecuphar Italia S.r.l.
Viale Francesco Restelli, 3/7
IT-20124 Milano
Tel: +39 0282950604

Suomi/Finland

VIRBAC
1ere avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Κύπρος

Panchris Feeds (Veterinary) Ltd
Γόρδιου Δεσμού 15, Βιομηχανική περιοχή
Αραδίππου, Λάρνακα, 7100, (Τ.Θ. 45189, 7112,
Αραδίππου), Κύπρος.
Τηλ.: +357 24813333

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244

Latvija

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

United Kingdom (Northern Ireland)

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269