# ALLEGATO I RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Semintra 4 mg/ml soluzione orale per gatti Semintra 10 mg/ml soluzione orale per gatti

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

Sostanza attiva:

Telmisartan 4 mg o 10 mg

### **Eccipienti:**

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Benzalconio cloruro	0,1 mg
Idrossietilcellulosa	-
Idrossido di sodio (per la regolazione del pH)	-
Acido cloridrico (per la regolazione del pH)	-
Maltitolo	-
Acqua depurata	-

Soluzione limpida, viscosa, da incolore a giallastra.

### 3. INFORMAZIONI CLINICHE

### 3.1 Specie di destinazione

Gatti.

### 3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Riduzione della proteinuria associata a malattia renale cronica (MRC) nei gatti. Trattamento dell'ipertensione sistemica nei gatti.

### 3.3 Controindicazioni

Non usare durante la gravidanza o l'allattamento (vedere anche paragrafo 3.7). Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

### 3.4 Avvertenze speciali

La sicurezza e l'efficacia del telmisartan nella gestione dell'ipertensione sistemica sopra i 200 mmHg non sono state studiate.

### 3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza e l'efficacia del telmisartan non sono state studiate nei gatti di età inferiore a 6 mesi.

Rientra nella buona pratica clinica monitorare la pressione sanguigna dei gatti a cui si somministra il medicinale veterinario mentre sono sotto anestesia.

Considerando il meccanismo d'azione del medicinale veterinario, può manifestarsi ipotensione transitoria. In caso di insorgenza di segni clinici di ipotensione, si deve ricorrere ad un trattamento sintomatico, ad es. terapia a base di liquidi. Il dosaggio del telmisartan deve essere ridotto se la pressione arteriosa sistolica (PAS) si mantiene costantemente inferiore a 120 mmHg o se vi sono segni concomitanti di ipotensione.

Come riconosciuto per i farmaci che agiscono sul Sistema Renina-Angiotensina-Aldosterone (SRAA), può verificarsi una lieve diminuzione della conta dei globuli rossi. La conta dei globuli rossi deve essere monitorata durante la terapia.

Nei gatti con grave malattia renale, le sostanze che agiscono sul SRAA possono indurre una riduzione della velocità di filtrazione glomerulare e il peggioramento della funzionalità renale. La sicurezza e l'efficacia del telmisartan in tali pazienti non sono state studiate. Quando si utilizza questo prodotto in gatti con grave malattia renale, è consigliabile monitorare la funzionalità renale (concentrazione plasmatica di creatinina).

Rientra nella buona pratica clinica monitorare regolarmente la pressione sanguigna dei gatti con ipertensione.

<u>Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:</u>

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Evitare il contatto con gli occhi. In caso di contatto accidentale con gli occhi, risciacquare gli occhi con acqua.

Lavare le mani dopo l'uso.

Le donne in stato di gravidanza devono prestare particolare attenzione al fine di evitare il contatto con il medicinale, in quanto è stato dimostrato che le sostanze che agiscono sul SRAA, come gli Antagonisti del Recettore dell'Angiotensina (ARA) e gli ACE inibitori (ACEi), compromettono il feto durante la gravidanza nel genere umano.

Le persone con nota ipersensibilità al telmisartan o ad altri sartani/ARA devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

### 3.6 Eventi avversi

### Gatti:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati)	Sintomi gastrointestinali (rigurgito¹, vomito², diarrea²).  Aumento dei parametri renali (creatinina e/o azoto ureico ematico), insufficienza renale cronica.
Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Aumento degli enzimi epatici <sup>3</sup> .  Diminuzione della conta dei globuli rossi (vedere paragrafo 3.5).

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Lieve e intermittente.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vomito e diarrea sono segnalati comunemente quando il medicinale è somministrato alla dose di trattamento iniziale di 2 mg/kg per l'ipertensione sistemica. Lievi e transitori.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> I valori sono rientrati nella norma entro pochi giorni dall'interruzione della terapia.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente, tramite un veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere anche l'ultimo paragrafo del foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

### 3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario non è stata stabilita nei gatti nel periodo della riproduzione, durante la gravidanza o l'allattamento.

Non usare durante la gravidanza e l'allattamento (vedere paragrafo 3.3).

### 3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione

Dai dati disponibili non sono note interazioni tra prodotti in gatti con malattia renale cronica e/o ipertensione per l'uso di telmisartan e di altri medicinali che abbassano la pressione sanguigna (come l'amlodipina) o che interferiscono sul SRAA (come gli antagonisti del recettore dell'angiotensina o gli ACE inibitori). La combinazione di tali agenti può determinare effetti ipotensivi aggiuntivi o può alterare la funzionalità renale.

Non è stata osservata nessuna evidenza clinica di ipotensione durante la terapia concomitante con amlodipina alla dose raccomandata per la riduzione della proteinuria associata a malattia renale cronica (MRC) nei gatti.

### 3.9 Vie di somministrazione e posologia

Uso orale.

Il prodotto deve essere somministrato una volta al giorno direttamente nella bocca o con una piccola quantità di cibo.

Questo medicinale veterinario è una soluzione orale ed è ben accettato dalla maggior parte dei gatti.

La soluzione deve essere somministrata usando la siringa dosatrice fornita nella confezione. La siringa si adatta al flacone e ha una scala graduata che riporta i ml.

Dopo la somministrazione del medicinale veterinario, richiudere bene il flacone con il tappo, lavare la siringa dosatrice con l'acqua e lasciarla asciugare.

Per evitare contaminazione, usare la siringa fornita solo per somministrare questo medicinale veterinario.

**Malattia renale cronica** – quantità da somministrare una volta al giorno:

La dose raccomandata è di 1 mg di telmisartan/kg di peso corporeo.

Dosaggio: 1 mg di telmisartan/kg di peso corporeo	
Dosaggio [mg/ml]	Dose/kg di peso corporeo [ml]
4	0,25
10	0,1

**Ipertensione sistemica** – quantità da somministrare una volta al giorno:

La dose raccomandata iniziale per il trattamento dell'ipertensione sistemica è di 2 mg di telmisartan/kg di peso corporeo.

Dosaggio: 2 mg di telmisartan/kg di peso corporeo	
Dosaggio [mg/ml]	Dose/kg di peso corporeo [ml]
4	0,5
10	0.2

Dopo 4 settimane, il dosaggio di telmisartan può essere ridotto nei gatti con pressione arteriosa sistolica (PAS) inferiore a 140 mmHg (ad incrementi di 0,5 mg/kg) a discrezione del veterinario. Se la PAS aumenta nel corso della malattia, è possibile aumentare nuovamente la dose giornaliera fino a 2 mg/kg.

L'intervallo target per la PAS è compreso tra 120 e 140 mmHg. Se la PAS è inferiore a questo intervallo o se ci sono segni concomitanti di ipotensione, fare riferimento al paragrafo 3.5.

**Ipertensione sistemica associata a malattia renale cronica** – quantità da somministrare una volta al giorno:

Il dosaggio per gatti ipertesi con malattia renale cronica concomitante è come descritto sopra per l'ipertensione sistemica, tranne che, per questi gatti, la dose minima efficace raccomandata è di 1 mg/kg.

### 3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)

Dopo somministrazione per 6 mesi di una dose fino a 5 mg/kg di peso corporeo in gatti giovani adulti sani, le reazioni avverse osservate erano coerenti con quelle descritte nel paragrafo 3.6.

La somministrazione del prodotto in sovradosaggio (fino a 5 mg/kg di peso corporeo per 6 mesi) ha comportato una notevole riduzione della pressione sanguigna, diminuzioni della conta dei globuli rossi nel sangue (effetti attribuibili all'attività farmacologica del prodotto) e aumenti dell'Azoto Ureico nel Sangue (BUN).

In caso di insorgenza di ipotensione, si deve ricorrere ad un trattamento sintomatico, ad es. terapia a base di liquidi.

3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza

Non pertinente.

### 3.12 Tempi di attesa

Non pertinente.

### 4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE

### 4.1 Codice ATCvet:

QC09CA07

### 4.2 Farmacodinamica

Il telmisartan è un antagonista specifico del recettore dell'angiotensina II (sottotipo AT1) attivo per via orale che causa una riduzione dose-dipendente della pressione arteriosa media nelle specie mammifere, incluso il gatto. In uno studio clinico condotto nei gatti con malattia renale cronica, si è osservata una riduzione della proteinuria entro i primi 7 giorni dall'inizio del trattamento con 1 mg/kg. In un ulteriore studio clinico in gatti con ipertensione è stata ottenuta una riduzione della pressione arteriosa sistolica media con una dose di 2 mg/kg. Proprio a causa della combinazione di queste proprietà farmacodinamiche, il telmisartan è un trattamento appropriato per i gatti con ipertensione e malattia cronica renale concomitante.

Il telmisartan compete con l'angiotensina II per il legame a livello del sito sul recettore di sottotipo  $AT_1$ . Il telmisartan si lega selettivamente al recettore  $AT_1$  e non presenta affinità per altri recettori,

compresi l'AT² e altri recettori AT meno caratterizzati. La stimolazione del recettore AT¹ è responsabile degli effetti patologici dell'angiotensina II a livello del rene e di altri organi, come vasocostrizione, ritenzione sodica e idrica, aumento della sintesi dell'aldosterone e rimodellamento d'organo. Gli effetti associati alla stimolazione del recettore AT², quali vasodilatazione, natriuresi ed inibizione dell'inappropriata proliferazione cellulare non vengono soppressi. Il legame recettoreligando è di lunga durata, a causa della lenta dissociazione del telmisartan dal sito di legame recettoriale AT¹. Il telmisartan non manifesta alcuna attività come agonista parziale a livello del recettore AT¹.

L'ipokaliemia è associata alla malattia renale cronica, tuttavia il telmisartan non altera l'escrezione di potassio, come dimostrato negli studi clinici sul campo nei gatti.

### 4.3 Farmacocinetica

### Assorbimento

Dopo somministrazione orale di telmisartan nei gatti, le curve concentrazione plasmatica-tempo del composto progenitore sono caratterizzate da un rapido assorbimento, con concentrazioni plasmatiche massime ( $C_{max}$ ) che vengono raggiunte dopo 0,5 ore ( $t_{max}$ ). Sia per i valori di  $C_{max}$  che di AUC si è osservato un aumento proporzionale alla dose nell'intervallo di dosaggio compreso tra 0,5 mg e 3 mg/kg. Come determinato dall'AUC, il consumo di cibo non influenza l'entità globale dell'assorbimento del telmisartan.

Il telmisartan è altamente lipofilo ed ha una cinetica di permeabilità della membrana rapida, che facilita la distribuzione nei tessuti. Non è stato osservato alcun effetto correlato al sesso degli animali.

Non è stato riportato un accumulo clinicamente rilevante dopo somministrazione di dosi multiple una volta al giorno per 21 giorni. La biodisponibilità assoluta dopo somministrazione orale è risultata pari al 33%.

### Distribuzione

Studi *in vitro* nel plasma dell'uomo, del cane, del topo e del ratto hanno mostrato un elevato legame con le proteine plasmatiche (> 99,5%), principalmente all'albumina e alla glicoproteina acida  $\alpha$ -1.

### Metabolismo

Il telmisartan è metabolizzato mediante coniugazione a glucuronide del composto progenitore. Non è stata dimostrata un'attività farmacologica per il coniugato. Dai risultati degli studi *in vitro* ed *ex vivo* con microsomi epatici felini, si può concludere che il telmisartan è soggetto ad un'efficace glucuronidazione nel gatto. La glucuronidazione porta alla formazione del metabolita 1-*O*-acilglucuronide del telmisartan.

### Eliminazione

L'emivita terminale di eliminazione ( $t_{1/2}$ ) è risultata compresa tra 7,3 ore e 8,6 ore, con un valore medio di 7,7 ore. Dopo somministrazione orale, il telmisartan viene escreto quasi esclusivamente nelle feci principalmente come sostanza attiva inalterata.

### 5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

### 5.1 Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

### 5.2 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: Semintra 4 mg/ml soluzione orale per gatti (30 ml o 100 ml): 3 anni.

Semintra 10 mg/ml soluzione orale per gatti (35 ml): 18 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi.

### 5.3 Precauzioni particolari per la conservazione

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

### 5.4 Natura e composizione del confezionamento primario

Un flacone in HDPE contenente:

4 mg/ml: 30 ml o 100 ml

10 mg/ml: 35 ml

Ogni flacone è chiuso con tappo adattatore in LDPE e ghiera antimanomissione e chiusura di sicurezza a prova di bambino.

Confezione: un flacone da 30 ml, 35 ml o 100 ml e una siringa dosatrice in una scatola di cartone.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

## 5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

### 6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### 7. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/12/146/001-003

### 8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 13/02/2013

### 9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

{GG/MM/AAAA}

### 10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione.

### ALLEGATO II

ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Nessuna

# ALLEGATO III ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO
Scatola di cartone da 30 ml e 100 ml (4 mg/ml) e da 35 ml (10 mg/ml)
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO
Semintra 4 mg/ml soluzione orale per gatti Semintra 10 mg/ml soluzione orale per gatti
2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE
Telmisartan 4 mg/ml Telmisartan 10 mg/ml
3. CONFEZIONI
30 ml 35 ml 100 ml 1 siringa dosatrice
4. SPECIE DI DESTINAZIONE
Gatti
5. INDICAZIONI
6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE
Uso orale.
7. TEMPI DI ATTESA
8. DATA DI SCADENZA
Exp. {mm/aaaa} Dopo l'apertura usare entro 6 mesi.
9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10.

LA SCRITTA "PRIMA DELL'USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO"

### 11. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario.

### 12. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

## 13. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### 14. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/12/146/001 (30 ml (4 mg/ml)) EU/2/12/146/002 (100 ml (4 mg/ml)) EU/2/12/146/003 (35 ml (10 mg/ml))

### 15. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

info.semintra.com



INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO	
Flacone da 100 ml (4 mg/ml)	
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO	
Semintra 4 mg/ml soluzione orale per gatti	
2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE	
Telmisartan 4 mg/ml	
3. SPECIE DI DESTINAZIONE	
Gatti	
4. VIE DI SOMMINISTRAZIONE	
Uso orale. Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.	
5. TEMPI DI ATTESA	
6. DATA DI SCADENZA	
Exp. {mm/aaaa}	
Dopo l'apertura usare entro	
7. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE	
" TRECTOLITIMITE OF THE COLUMN TENT OF THE COLUMN T	
8. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO	
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH	
9. NUMERO DI LOTTO	
Lot {numero}	

# INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI PICCOLE DIMENSIONI

Flacone da 30 ml (4 mg/ml) e 35 ml (10 mg/ml)

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Semintra

### 2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE

Telmisartan 4 mg/ml Telmisartan 10 mg/ml

### 3. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

### 4. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura usare entro ...

**B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO** 

### FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Semintra 4 mg/ml soluzione orale per gatti Semintra 10 mg/ml soluzione orale per gatti

### 2. Composizione

Ogni ml contiene:

Telmisartan 4 mg o 10 mg

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti	Composizione quantitativa se essenziale per la corretta somministrazione del medicinale veterinario
Benzalconio cloruro	0,1 mg

Soluzione limpida, viscosa, da incolore a giallastra.

### 3. Specie di destinazione

Gatti.

### 4. Indicazioni per l'uso

Riduzione della proteinuria associata a malattia renale cronica (MRC) nei gatti. Trattamento dell'ipertensione sistemica nei gatti.

### 5. Controindicazioni

Non usare durante la gravidanza o l'allattamento. Vedere paragrafo "Gravidanza e allattamento". Non usare in casi di ipersensibilità alla sostanza attiva o a uno degli eccipienti.

### 6. Avvertenze speciali

La sicurezza e l'efficacia del telmisartan nella gestione dell'ipertensione sistemica sopra i 200 mmHg non sono state studiate.

### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

La sicurezza e l'efficacia del telmisartan non sono state studiate nei gatti di età inferiore ai 6 mesi. Rientra nella buona pratica clinica monitorare la pressione sanguigna dei gatti a cui si somministra questo medicinale veterinario mentre sono sotto anestesia.

Considerando il meccanismo d'azione del medicinale veterinario, può manifestarsi ipotensione transitoria (bassa pressione sanguigna). In caso di insorgenza di segni clinici di ipotensione, si deve ricorrere ad un trattamento sintomatico, ad es. terapia a base di liquidi. Il dosaggio del telmisartan deve essere ridotto se la pressione arteriosa sistolica (PAS) si mantiene costantemente inferiore a 120 mmHg o se vi sono segni concomitanti di ipotensione.

Come riconosciuto per i farmaci che agiscono sul Sistema Renina-Angiotensina-Aldosterone (SRAA), può verificarsi una lieve diminuzione della conta dei globuli rossi. La conta dei globuli rossi deve essere monitorata durante la terapia.

Nei gatti con grave malattia renale, le sostanze che agiscono sul SRAA possono indurre una riduzione della velocità di filtrazione glomerulare e il peggioramento della funzionalità renale. La sicurezza e l'efficacia del telmisartan in tali pazienti non sono state studiate. Quando si utilizza questo prodotto in gatti con grave malattia renale, è consigliabile monitorare la funzionalità renale (concentrazione plasmatica di creatinina).

Rientra nella buona pratica clinica monitorare regolarmente la pressione sanguigna dei gatti con ipertensione.

### <u>Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:</u>

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Evitare il contatto con gli occhi. In caso di contatto accidentale con gli occhi, risciacquare gli occhi con acqua.

Lavare le mani dopo l'uso.

Le donne in stato di gravidanza devono prestare particolare attenzione al fine di evitare il contatto con il prodotto, in quanto è stato dimostrato che le sostanze che agiscono sul SRAA, come gli Antagonisti del Recettore dell'Angiotensina (ARA) e gli ACE inibitori (ACEi), compromettono il feto durante la gravidanza nel genere umano.

Le persone con nota ipersensibilità al telmisartan o ad altri sartani/ARA devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

### Gravidanza e allattamento:

La sicurezza di questo medicinale veterinario non è stata stabilita nei gatti nel periodo della riproduzione, durante la gravidanza o l'allattamento.

Non usare durante la gravidanza e l'allattamento. Vedere paragrafo "Controindicazioni".

### Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione:

Dai dati disponibili non sono note interazioni tra prodotti in gatti con malattia renale cronica e/o ipertensione per l'uso di telmisartan e di altri medicinali che abbassano la pressione sanguigna (come l'amlodipina) o che interferiscono sul SRAA (come gli antagonisti del recettore dell'angiotensina o gli ACE inibitori). La combinazione di tali agenti può determinare effetti ipotensivi aggiuntivi o può alterare la funzionalità renale.

Non è stata osservata nessuna evidenza clinica di ipotensione durante la terapia concomitante con amlodipina alla dose raccomandata per la riduzione della proteinuria associata a malattia renale cronica (MRC) nei gatti.

### Sovradosaggio:

Dopo somministrazione per 6 mesi di una dose fino a 5 mg/kg di peso corporeo in gatti giovani adulti sani, le reazioni avverse osservate erano coerenti con quelle descritte nel paragrafo "Eventi avversi".

La somministrazione del prodotto in sovradosaggio (fino a 5 mg/kg di peso corporeo per 6 mesi) ha comportato una notevole riduzione della pressione sanguigna, diminuzioni della conta dei globuli rossi nel sangue (effetti attribuibili all'attività farmacologica del prodotto) e aumenti dell'Azoto Ureico del Sangue (BUN; prodotti del catabolismo contenenti azoto nel sangue).

In caso di insorgenza di ipotensione, si deve ricorrere ad un trattamento sintomatico, ad es. terapia a base di liquidi.

### Incompatibilità principali:

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

### 7. Eventi avversi

#### Gatti:

Rari (da 1 a 10 animali su 10 000 animali trattati):

Sintomi gastrointestinali (rigurgito<sup>1</sup>, vomito<sup>2</sup>, diarrea<sup>2</sup>).

Aumento dei parametri renali (creatinina e/o azoto ureico ematico), insufficienza renale cronica.

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate):

Aumento degli enzimi epatici<sup>3</sup>.

Diminuzione della conta dei globuli rossi (vedere paragrafo "Avvertenze speciali").

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione.

### 8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

Uso orale.

Il prodotto deve essere somministrato una volta al giorno direttamente nella bocca o con una piccola quantità di cibo.

Questo medicinale veterinario è una soluzione orale ed è ben accettato dalla maggior parte dei gatti.

La soluzione deve essere somministrata usando la siringa dosatrice fornita nella confezione. La siringa si adatta al flacone ed ha una scala graduata che riporta i ml.

Malattia renale cronica – quantità da somministrare una volta al giorno:

La dose raccomandata è di 1 mg di telmisartan/kg di peso corporeo.

Dosaggio: 1 mg di telmisartan/kg di peso corporeo	
Dosaggio [mg/ml]	Dose/kg di peso corporeo [ml]
4	0,25
10	0,1

**Ipertensione sistemica** – quantità da somministrare una volta al giorno:

La dose raccomandata iniziale per il trattamento dell'ipertensione sistemica è di 2 mg di telmisartan/kg di peso corporeo.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Lieve e intermittente.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Vomito e diarrea sono segnalati comunemente quando il medicinale è somministrato alla dose di trattamento iniziale di 2 mg/kg per l'ipertensione sistemica. Lievi e transitori.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> I valori sono rientrati nella norma entro pochi giorni dall'interruzione della terapia.

Dosaggio: 2 mg di telmisartan/kg di peso corporeo	
Dosaggio [mg/ml]	Dose/kg di peso corporeo [ml]
4	0,5
10	0,2

Dopo 4 settimane, il dosaggio di telmisartan può essere ridotto nei gatti con pressione arteriosa sistolica (PAS) inferiore a 140 mmHg (ad incrementi di 0,5 mg/kg) a discrezione del veterinario. Se la PAS aumenta nel corso della malattia, è possibile aumentare nuovamente la dose giornaliera fino a 2 mg/kg.

L'intervallo target per la PAS è compreso tra 120 e 140 mmHg. Se la PAS è inferiore a questo intervallo o se ci sono segni concomitanti di ipotensione, fare riferimento al paragrafo "Avvertenze speciali".

**Ipertensione sistemica associata a malattia renale cronica** – quantità da somministrare una volta al giorno:

Il dosaggio per gatti ipertesi con malattia renale cronica concomitante è come descritto sopra per l'ipertensione sistemica, tranne che, per questi gatti, la dose minima efficace raccomandata è di 1 mg/kg.

### 9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione



Spingere verso il basso e ruotare il tappo per aprire il flacone. Inserire la siringa dosatrice nell'adattatore del flacone spingendo delicatamente.

Capovolgere il flacone/siringa. Tirare lo stantuffo posizionandone l'estremità sul valore corrispondente alla quantità necessaria, espressa in millilitri (ml).

Estrarre la siringa dosatrice dal flacone.



Spingere lo stantuffo per svuotare il contenuto della siringa direttamente nella bocca del gatto...



... oppure in una piccola quantità di cibo.

Dopo la somministrazione del medicinale veterinario richiudere bene il flacone con il tappo,...

... lavare la siringa dosatrice con l'acqua e lasciarla asciugare.



Per evitare contaminazione, usare la siringa fornita solo per somministrare questo medicinale veterinario.

### 10. Tempi di attesa

Non pertinente.

### 11. Precauzioni speciali per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul flacone dopo Exp. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 6 mesi.

### 12. Precauzioni speciali per lo smaltimento

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

### 13. Classificazione dei medicinali veterinari

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

### 14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni

EU/2/12/146/001-003

Confezione: un flacone di plastica contenente 30 ml o 100 ml (4 mg/ml) o un flacone di plastica contenente 35 ml (10 mg/ml).

1 siringa dosatrice.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

#### **15.** Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione.

#### 16. Recapiti

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e fabbricante responsabile del rilascio dei

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH 55216 Ingelheim/Rhein **GERMANIA** 

Rappresentanti locali e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

België/Belgique/Belgien

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Република България

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Tel: +359 2 958 79 98

Česká republika

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.

Tel: +420 234 655 111

**Danmark** 

Tlf: +45 3915 8888

**Deutschland** 

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Tel: 0800 290 0 270

**Eesti** 

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Eesti filiaal

Tel: +372 612 8000

Ελλάδα

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Τηλ: +30 2108906300

España

Boehringer Ingelheim Animal Health España,

S.A.U.

Tel: +34 93 404 51 00

Boehringer Ingelheim Animal Health France, SCS Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,

Tél: +33 4 72 72 30 00

Lietuva

Lietuvos filialas

Tel: +370 5 2595942

Luxembourg/Luxemburg Boehringer Ingelheim Animal

Health Belgium SA Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

Magyarország

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG

Magyarországi Fióktelep Tel: +36 1 299 8900

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

Tel: +44 1344 746957

**Nederland** 

Boehringer Ingelheim Animal Health

Netherlands by Tel: +31 20 799 6950

Norge

**Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics** 

Tlf: +47 66 85 05 70

Österreich

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Tel: +43 1 80105-6880

Polska

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 699 0 699

**Portugal** 

Unipessoal, Lda.

Tel: +351 21 313 5300

Hrvatska

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Tel: +385 1 2444 600

România

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Viena - Sucursala București Tel: +40 21 302 28 00

**Ireland** 

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Tel: +353 1 291 3985

Slovenija

Podružnica Ljubljana Tel: +386 1 586 40 00

Ísland

Vistor hf.

Sími: + 354 535 7000

Slovenská republika

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.

Tel: +421 2 5810 1211

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A. Vetcare Oy

Tel: +39 02 53551

Suomi/Finland

Puh/Tel: + 358 201443360

Κύπρος

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Tηλ: +30 2108906300

**Sverige** 

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics

A/S

Tlf: +46 (0)40-23 34 00

Latvija

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Latvijas filiāle

Tel: +371 67 240 011

**United Kingdom (Northern Ireland)** 

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

Tel: + 44 1344 746957

#### **17.** Altre informazioni

Le informazioni sopra riportate sono accessibili on line usando il seguente URL info.semintra.com o QR code:

