

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Vitofyllin, 50 mg õhukese polümeerikattega tabletid koertele

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks polümeerikattega tablett sisaldab:

**Toimeaine:** propentofülliin

50,00 mg tableti kohta

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
<b>Polümeerikate</b>	
Titaaniumdioksiid (E171)	0,215 mg tableti kohta
Raudoksiid, kollane (E172)	0,075 mg tableti kohta
Hüpromelloos	
Makrogool 6000	
Talk	
<b>Sisu</b>	
Laktoosmonohüdraat	
Maisitärklis	
Krospovidoon	
Talk	
Räni, veevaba kolloidne	
Magneesiumstearaat	

Õhukese polümeerikattega tabletid.

Kollane ümmargune kumer tablett, mille ühel küljel on ristikujuline poolitusjoon ja teisel küljel sissepressitud kirje „50“.

Tableti saab jagada kaheks või neljaks võrdseks osaks.

### 3. KLIINILISED ANDMED

#### 3.1 Loomaliigid

Koer.

#### 3.2 Näidustused loomaliigiti

Perifeersete ja aju veresoonte verevarustuse parandamiseks. Loiduse ja letargia leevendamiseks ning käitumusliku üldseisundi parandamiseks koertel.

#### 3.3 Vastunäidustused

Vt lõik 3.7.

Mitte kasutada alla 2,5 kg kaaluvatel koertel.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes.

### 3.4 Erihoiatused

Ei ole.

### 3.5 Ettevaatusabinõud

#### Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

Spetsiifilisi haigusi (nt neeruhaigust) tuleb asjakohaselt ravida.

Kaaluda tuleb ravi kohandamist koertel, kes juba saavad ravimeid südame paispuudulikkuse või bronhiaalhaiguse leevendamiseks.

Neerupuudulikkuse korral tuleb annust vähendada.

#### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Juhuslikku allaneelamist tuleb hoolikalt vältida.

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Pärast kasutamist pesta käed.

#### Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Ei rakendata.

### 3.6 Kõrvaltoimed

Koer

Harv (1 kuni 10 loomal 10 000-st ravitud loomast):	allergilised nahareaktsioonid*, oksendamine*, südame häired*
---	--

\* Sellistel juhtudel tuleb ravi katkestada.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist.

Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või tema kohalikule esindajale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele.

Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehe lõigus 16.

### 3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Mitte kasutada tiinetel või lakteerivatel koertel ega aretuseks mõeldud loomadel.

### 3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

### 3.9 Manustamisviis ja annustamine

Põhiannus on 6-10 mg propentofüllini kehamassi kg kohta ööpäevas, mis on jagatud kaheks 3-5 mg/kg annuseks järgmiselt:

<u>Kehamass (kg)</u>	<u>Tabletid</u>		<u>Ööpäevased tabletid kokku</u>	<u>Ööpäevane annus kokku (mg/kg)</u>
	<u>hommikul</u>	<u>õhtul</u>		
2,5 - 4 kg	1/4	1/4	1/2	6,3 - 10,0
5 - 7 kg	1/2	1/2	1	7,1 - 10,0
8 - 9 kg	3/4	3/4	1 1/2	8,3 - 9,4
10 - 15 kg	1	1	2	6,7 - 10,0
16 - 25 kg	1 1/2	1 1/2	3	6,0 - 9,4
26 - 33 kg	2	2	4	6,1 - 7,7

Õige annuse tagamiseks tuleb eelnevalt kindlaks määrata looma kehamass.

Üle 20 kg kaaluvatele koertele võib anda Vitofyllin 100 mg õhukese polümeerikattega tablette.

Tabletid võib manustada otse koera keelepärale või segatuna väikese toidupala sisse. Ravimit tuleks manustada vähemalt 30 minutit enne toitmist.

### 3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Erutus, tahhükardia, hüpotensioon, limaskestade punetus ja oksendamine.

Ravi katkestamisel taanduvad need nähud spontaanselt.

### 3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Ei rakendata.

### 3.12 Keeluajad

Ei rakendata.

## 4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

### 4.1 ATCvet kood:

QC04AD90

### 4.2 Farmakodünaamika

Propentofülliin suurendab verevoolu, eriti südame- ja skeletilihastes. See ravim suurendab ka verevoolu aju ja seega ka aju hapnikuga varustamist, suurendamata samas aju glükoosivajadust. Sellel on kerge positiivne kronotroopne toime ja märgatav positiivne inotroopne toime. Lisaks omab ravim arütmiavastast toimet müokardi isheemiaga koertel ja on aminofülliiniga samaväärne bronhodilataator. Propentofülliin pärsib trombotsüütide agregatsiooni ja parandab erütrotsüütide tsirkuleerumist. Ravim avaldab otsest toimet südamele ja vähendab perifeerset vaskulaarset takistust, mis omakorda vähendab südame koormust.

Propentofülliin võib suurendada valmidust kehaliseks aktiivsuseks ja kehalise aktiivsuse taluvust, eriti vanematel koertel.

### **4.3 Farmakokineetika**

Pärast suukaudset manustamist imendub propentofülliin kiiresti ja täielikult ning jaotub kiiresti kudedesse. Suukaudsel manustamisel saabub koertel maksimaalne plasmakontsentratsioon juba 15 minuti pärast.

Poolväärtusaeg on ligikaudu 30 minutit ja lähteaine biosaadavus ligikaudu 30%. Efektiivseid metaboliite on palju ja biotransformatsioon toimub peamiselt maksas. Propentofülliin eritub metaboliitide kujul 80-90% ulatuses neerude kaudu. Ülejäänud eritub koos väljaheitega. Kumuleerumist ei esine.

## **5. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **5.1 Kokkusobimatus**

Ei rakendata.

### **5.2 Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 5 aastat.

Osadeks jagatud tablettide kõlblikkusaeg: 72 tundi.

### **5.3 Säilitamise eritingimused**

Hoida originaalblisterpakendis.

Hoida blisterpakendid välispakendis.

Hoida kuivas kohas.

Osadeks jagatud tablette tuleb hoida blisterpakendis.

### **5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

Polüvinüülkloriid-/polüvinülideendikloriid-/alumiiniumblister 14 tabletiga, mis on pakitud pappkarpi; ühes karbis on 4 blistrit (56 tabletti).

Polüvinüülkloriid-/polüvinülideendikloriid-/alumiiniumblister 14 tabletiga, mis on pakitud pappkarpi; ühes karbis on 10 blistrit (140 tabletti).

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme.

## **6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI**

WDT-Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

## **7. MÜÜGILOA NUMBRID**

1111223

## **8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV**

Müügiloa esmase väljastamise kuupäev: 28.04.2023

## **9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Aprill 2023

## **10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON**

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).