

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Apoquel 3.6 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Apoquel 5.4 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Apoquel 16 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola miksijsa b'rita fiha:

Sustanza Attiva:

3.6 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate).
5.4 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate).
16 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate).

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Qalba tal-pillola:
Cellulose, mikrokristallin
Lactose monohydrate
Magnesium stearate
Sodium starch glycolate
Kisja tal-pillola:
Lactose monohydrate
Hypromellose (E464)
Titanium dioxide (E171)
Macrogol 400 (E1521)

Abjad għal abjad fl-isfar, pilloli miksijsa b'rita b'forma tawwalija b'linja fejn taqsam fuq żewġ naħħat u mmarkati bl-ittri "AQ" u "S", "M" jew "L" fuq iż-żewġ naħħat. L-ittri "S", "M" u "L" jirreferu għall-qawwiet differenti tal-pilloli: "S" huwa fuq il-pilloli 3.6 mg, "M" fuq il-pilloli 5.4 mg, u "L" fuq il-pilloli 16 mg.

Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'nofsijiet indaqs.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb.

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

Trattament tal-ħakk assoċjat ma' dermatite allerġika fil-klieb.

Trattament ta' manifestazzjonijiet kliniči ta' dermatite atopika fil-klieb.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' sensittività għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra.

Tużax fi klieb ta' età anqas minn 12-il xahar jew ta' piż anqas minn 3 kg.

Tużax fi klieb b'evvidenza ta' immunità mnaqqsa, bhall-iperadrenokortiċiżmu, jew b'evidenza ta' neoplasja progressiva malinna billi s-sustanza attiva ma ġietx evalwata f'dawn il-każijiet.

3.4 Twissijiet speċjali

Xejn.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Oclacitinib jimmodula s-sistema immunitarja u jista' jżid is-suxxettibbiltà għall-infezzjoni u jiggrava kundizzjonijiet neoplastici. Għalhekk, klieb li jircievu il-prodott mediċinali veterinarju għandhom jiġu mmonitorati għall-iżvilupp ta' infezzjonijiet u neoplasja.

Meta tiġi kkurata b'oclacitinib ħakk assoċjat ma' dermatite allergika, investiga u ttratta l-kaġun tal-kawża (eż. dermatite allergika mill-briegħed, dermatite minn kuntatti, sensitività eċċessiva għall-ikel). Barra minn hekk, f'każijiet ta' dermatite allergika u dermatite atopika, huwa rrakkomandat li tinvestiga u tittratta fatturi li jikkumplikaw il-każ, bħal infezzjonijiet b'mikrobi, b'moffa jew infestazzjonijiet b'parassiti (eż. briegħed u mange).

Billi hemm il-potenzjal ta' effetti fuq ċerti parametri klinikopatologici (ara sejjoni 3.6 "Effetti mhux mixtieqa"), monitoraġġ perjodikament b'analizi kompleta tad-demm u bijokimika tas-serum huwa rrakkomandat fi klieb li qeqħdin fuq trattament fit-tul.

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

Aħsel idejk wara l-amministrazzjoni.

F'każ li tibilgħu b'mod aċċidental, fitteż parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):	pijoderma, boċċoċ dermali, papilloma
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ittrattati):	telqa, lipoma, polidipsja, żieda fl-apptit nawsja, remettar, dijarea, anoressija, istjositoma, infezzjonijiet tal-ġilda bil-moffa, pododermatite, otite, limfadenopatija, cīsitite, aggressjoni
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	anemija, limfoma, konvulżjonijiet

Bidliet kliniči patologici relatati mat-trattament kienu ristretti għal żieda fil-livell medju tal-kolesterol fis-serum u tnaqqis fl-ghadd medju tal-lewkoċi, imma l-valuri medji kollha baqgħu fil-medda ta' referenza tal-laboratorju. It-naqqis fl-ghadd medju tal-lewkoċi fi klieb ittrattati b'oclacitinib ma kienx progressiv u affettwa l-ghadd taċ-ċelloli bojod kollha (l-ghadd tan-newtropili, tal-eosinofili u tal-monoċċi) ħlief l-ghadd tal-limfoċi. L-ebda minn dawn il-bidliet kliniči patologici ma dehru ta' sinifikat kliniku.

Ara sezzjoni 3.5 "Prekawzjonijiet specjali għall-użu" dwar suxxettibilità għall-infezzjoni u kundizzjonijiet neoplastici.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediciinali 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 l-ahħar sezzjoni tal-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

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

Is-sigurtà tal-prodott mediciinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ, jew fi klieb maskili tat-tgħammir, għalhekk l-użu tiegħu mhuwiex irrakkommandat waqt it-tqala, fit-treddiġ jew fi klieb intenzjonati għat-tgħammir.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Ma ġiet osservata l-ebda interazzjoni mediciinali fi studji fuq il-post fejn oclacitinib ingħata flimkien ma' prodotti mediciinali veterinarji bħalma huma endo- u ektoparasitiċi, antimikrobiċi u anti-infjammatorji.

L-impatt tal-amministrazzjoni ta' oclacitinib ġie studjat fuq tilqim b'vaċċini ħajjin immodifikati, canine parvovirus (CPV), canine distemper virus (CDV) u canine parainfluenza (CPI) u vaċċin tar-rabies inattivat (RV), fuq ġriewi ta' 16-il gimġha li kienu għadhom qatt ma ġew imlaqqma. Ĝie miksub respons immunitarju adegwat (serologija) għal tilqim b'CDV u CPV meta ġriewi nghataw oclacitinib f'doża ta' 1.8 mg / kg piż (bw) darbejn kuljum għal 84 jum. Madankollu, is-sejbiet ta' dan l-istudju wrew tnaqqis fir-rispons serologiku għat-tilqim b'CPI u RV fi ġriewi li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib meta mqabbla ma' kontrolli mingħajr trattament. Mhix čara r-relevanza klinika ta' dawn l-effetti li ġew osservati f'annimali li ġew imlaqqma waqt li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib (skont id-dożagiż irrakkommandat).

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Għal użu orali.

Id-doža irrakkomandata fil-bidu hija ta' 0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż, amministrati mill-ħalq, darbejn kuljum sa 14-jum.

Għal terapija ta' manteniment, l-istess doža (0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż) għandha mbagħad tingħata biss darba kuljum. Il-bżonn għal terapija ta' manteniment fit-tul għandha tkun ibbażata fuq valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju fuq livell individwali.

Dawn il-pilloli jistgħu jiġi amministrati ma' jew mingħajr l-ikel.

It-tabella tad-dožagiż hawn taħt turi n-numru ta' pilloli li hemm bżonn. Il-pilloli jistgħu jinqas mu mal-linjal mnaqqxa.

Piż (kg) tal-kelb	Saħha u numru ta' pilloli li għandhom jiġu amministrati:		
	Pilloli Apoquel 3.6 mg	Pilloli Apoquel 5.4 mg	Pilloli Apoquel 16 mg
3.0–4.4	½		
4.5–5.9		½	
6.0–8.9	1		
9.0–13.4		1	
13.5–19.9			½
20.0–26.9		2	
27.0–39.9			1
40.0–54.9			1½
55.0–80.0			2

3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Pilloli oclacitinib ġew amministrati lill-klieb f'saħħithom tar-razza Beagle ta' sena, darbejn kuljum għal 6 ġimħat, imbagħad darba kuljum għal 20 ġimħa b'doži ta' 0.6 mg/kg, 1.8 mg/kg u 3.0 mg/kg għal total ta' 26 ġimħa.

Osservazzjonijiet kliniči li kienu kkonsidrati x'aktarx relatati mat-trattament b'oclacitinib, inkludew: aloplexja (lokali), papilloma, dermatite, eritema, brix u qxur, “ċesti” bejn is-swaba, u edima tas-saqajn. Feriti mid-dermatite kienu l-aktar sekondarji għal žvilupp ta' furunkuloži ta' bejn is-swaba f'waħda jew aktar minn sieq waħda, bin-numru u frekwenza ta' dehriet tiżdied ma' żieda fid-doža. Limfadenopatija ta' nodi fil-periferiji għet-innotata fil-gruppi kollha bil-frekwenza tiżdied ma' żieda fid-doža, u ta' spiss kienet assoċċjata ma' furunkuloži ta' bejn is-swaba. Papilloma għet-ikkonsidrata relatata mat-trattament imma mhux mad-doža.

M'hemmx antidotu speċifiku u f'każ ta' sinjali ta' dožaġġ eċċessiv, il-kelb għandu jiġi kkurat għas-sintomi.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbi.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbi.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QD11AH90.

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Oclacitinib huwa inibitur Janus kinase (JAK). Dan jista' jinibixxi l-funzjoni ta' varjetà ta' čitokini li jiddependu fuq l-attività tal-enzima JAK. Għal oclacitinib, iċ-čitokini fil-mira huma dawk li huma proinfjammatorji jew li għandhom rwol fir-risponsi allerġiċċi/hakk. Madankollu, oclacitinib jista' wkoll jeżercita effetti fuq čitokini oħra (pereżempju, dawk involuti fid-difiża tal-ġisem jew f'hematopoeži) bil-potenzjal għal effetti mhux mixtieqa.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetiči

Wara amministrazzjoni mill-ħalq fil-krieb, oclacitinib maleate huwa assorbit malajr u tajjeb, b'anqas minn siegħa biex jilhaq l-ogħla livelli fil-plażma (t_{max}). Il-bijodisponibilità assoluta ta' oclacitinib maleate kienet ta' 89%. L-istat prandial tal-kelb ma jaffettwax b'mod sinifikanti r-rata jew l-ammont tal-assorbiment.

It-total body clearance mill-plażma ta' oclacitinib kien baxx – 316 ml/h/kg piż (5.3 ml/min/kg piż), u l-apparent volume of distribution f'steady state kien 942 ml/kg piż. Wara amministrazzjoni fil-vina jew mill-ħalq, it-terminal $t_{1/2}$ s kienu simili ta' 3.5 u 4.1 hours rispettivament. Oclacitinib juri abbinar baxx mal-proteini b'66.3% sa 69.7% abbinat ma' plażma msahha tal-krieb f'livelli nominali fil-plażma li jifirxu bejn 10 u 1,000 ng/ml.

Oclacitinib jiġi metabolizat fil-krieb f'ħafna metaboliti. Metabolit ossidattiv maġġuri ġie identifikat fil-plażma u fl-urina.

Ir-rotta maġġuri ta' clearance hija l-metabolizmu, b'kontribuzzjonijiet minuri minn eliminazzjoni renali u biljari. L-inibizzjoni ta' canine cytochrome P450s hija minima b'IC₅₀s ħamsin darba ogħla mis-C_{max} medju (333 ng/ml or 0.997 μM) osservat wara 0.6 mg/kg piż amministrati mill-ħalq fl-istudju dwar is-sigurtà fl-animali li fihom ser jintuża l-prodott. Għalhekk, ir-riskju ta' interazzjonijiet metabolici bejn medicina u oħra minħabba l-inibizzjoni minn oclacitinib hija baxxa ħafna. Ma ġiex innotat akkumulu fid-demm ta' krieb ittrattati għal 6 xhur b'oclacitinib.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat ghall-bejgħ fi blisters: sentejn. Żmien kemm idum tajjeb l-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat ghall-bejgħ fi fliexken: 18-il xhar. Nofsijiet ta' pilloli li jista' jifdal għandhom jintremew wara 3 ijiem.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen f'temperaturi anqas minn 25 °C.

In-nofs ta' pillola li jista' jifdal għandu jitpoġġa lura fil-blister il-miftuħa u jinżamm fil-kaxxa tal-kartun originali, jew fil-flixkun HDPE (għal massimu ta' 3 ijiem).

5.4 In-natura u l-ħamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Il-qawwiet kollha tal-pilloli huma ppakkjati f'folji tal-aluminjum/PVC/Aclar jew tal-aluminjum/PVC/PVDC (kull strixxa fiha 10 pilloli miksija b'rīta) ippakkjati f'kaxxa tal-kartun ta' barra jew fi flixkun abjad tal-plastik HDPE b'tapp li ma jinfetahx mit-tfal. Id-daqsijiet tal-pakkett huma ta' 20, 50 jew 100 pillola.

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

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 maħluġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

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

Zoetis Belgium

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

EU/2/13/154/001 (2 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/007 (5 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/002 (10 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/010 (20 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/011 (50 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/012 (100 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/003 (2 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/008 (5 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/004 (10 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/013 (20 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/014 (50 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/015 (100 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/005 (2 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/009 (5 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/006 (10 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/016 (20 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/017 (50 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/018 (100 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/019 (2 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/020 (5 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/021 (10 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/022 (2 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/023 (5 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/024 (10 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/025 (2 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/026 (5 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/027 (10 x 10 pilloli, 16 mg)

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizazzjoni: 12/09/2013.

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicijnali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicijnali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni.

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Apoquel 3.6 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb
Apoquel 5.4 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb
Apoquel 16 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola li tintmagħad fiha:

Sustanza Attiva:

3.6 mg oclacitinib (bħala oclacitinib maleate).
5.4 mg oclacitinib (bħala oclacitinib maleate).
16 mg oclacitinib (bħala oclacitinib maleate).

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Trab tal-fwied tal-majjal
Crospovidone (tip A)
Sodium starch glycolate (tip A)
Glycerol monostearate 40-55 (tip II)
Macrogol 3350
Glycerol
Sodium chloride
Gomma tax-Xanthan
Hmira tal-birra mnixxfa
Silika kollojdali anidra
Magnesium stearate

Pilloli li jintmagħdu bi dbabar kannella čar sa kannella skur b'forma ta' pentagon b'linja fejn taqsam fuq iż-żewġ naħat. Il-pilloli għandhom imnaqqxa l-qawwa korrispondenti (“S S” għal 3.6 mg, “M M” għal 5.4 mg, u “L L” għal 16 mg). Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'nofsijiet indaqs.

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb.

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

Trattament tal-ħakk assoċjat ma’ dermatite allerġika fil-klieb.
Trattament ta’ manifestazzjonijiet kliniči ta’ dermatite atopika fil-klieb.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f’każijiet ta’ sensittività ghall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra.
Tużax fi klieb ta’ età anqas minn 12-il xahar jew ta’ piż anqas minn 3 kg.
Tużax fi klieb b’evindenza ta’ immunità mnaqqsa, bhall-iperadrenokortiċiżmu, jew b’evidenza ta’ neoplasja progressiva malinna billi s-sustanza attiva ma ġietx evalwata f’dawn il-każijiet.

3.4 Twissijiet speċjali

Xejn.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Oclacitinib jimmodula s-sistema immunitarja u jista' jżid is-suxxettibbiltà għall-infezzjoni u jiggrava kundizzjonijiet neoplastici. Għalhekk, klieb li jircievu il-prodott mediċinali veterinarju għandhom jiġu mmonitorati għall-iżvilupp ta' infezzjonijiet u neoplasja.

Meta tiġi kkurata b'oclacitinib ħakk assoċjat ma' dermatite allergika, investiga u ttratta l-kaġun tal-kawża (eż. dermatite allergika mill-briegħed, dermatite minn kuntatti, sensitività eċċessiva għall-ikel). Barra minn hekk, f'każijiet ta' dermatite allergika u dermatite atopika, huwa rrakkomandat li tinvestiga u tittratta fatturi li jikkumplikaw il-każ, bħal infezzjonijiet b'mikrobi, b'moffa jew infestazzjonijiet b'parassiti (eż. briegħed u mange).

Billi hemm il-potenzjal ta' effetti fuq ċerti parametri klinikopatologici (ara sejjoni 3.6 “Effetti mhux mixtieqa”), monitoraġġ perjodikament b’analizi kompleta tad-demm u bijokimika tas-serum huwa rrakkomandat fi klieb li qeqħdin fuq trattament fit-tul.

Il-pilloli għandhom togħma. Sabiex tevita l-ingestjoni b'mod aċċidental, aħżeen il-pilloli f'post sigur fejn ma jintlaħqu mill-annimali.

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

Aħsel idejk wara l-amministrazzjoni.

F'każ li tibilgħu b'mod aċċidental, fitteż parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

L-ingestjoni ta' dan il-prodott tista' tagħmel ħsara lit-tfal. Sabiex tevita l-ingestjoni b'mod aċċidental, aġħti l-pillola/i lill-kelb immedjatażżeñ wara li tneħhiha/hom mill-pakkett bil-blisters.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):	pijoderma, boċċoċ dermali, papilloma
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ittrattati):	telqa, lipoma, polidipsja, zieda fl-apptit nawsja, remtar, dijarea, anoressija istjositoma, infezzjonijiet tal-ġilda bil-moffa, pododermatite otite limfadenopatija ċisitite aggressjoni
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	anemija, limfoma, konvulżjonijiet

Bidliet kliniči patoloġiči relatati mat-trattament kienu ristretti għal żieda fil-livell medju tal-kolesterol fis-serum u tnaqqis fl-ġħadd medju tal-lewkoċi, imma l-valuri medji kollha baqgħu fil-medda ta' referenza tal-laboratorju. It-taqqis fl-ġħadd medju tal-lewkoċi fi klieb ittrattati b'oclacitinib ma kienx progressiv u affettwa l-ġħadd taċ-ċelloli bojod kollha (l-ġħadd tan-newtrophili, tal-eosinofili u tal-monociti) ħlief l-ġħadd tal-limfoċi. L-ebda minn dawn il-bidliet kliniči patoloġiči ma dehru ta' sinifikat kliniku.

Ara sezzjoni 3.5 “Prekawzjonijiet speċjali għall-użu” dwar suxxettibilità għall-infezzjoni u kundizzjonijiet neoplastici.

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

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

Is-sigurta tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ, jew fi klieb maskili tat-tgħammir, għalhekk l-użu tiegħi mhuwiex irrakkommandat waqt it-tqala, fit-treddiġ jew fi klieb intenzjonati għat-tgħammir.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Ma ġiet osservata l-ebda interazzjoni medicinali fi studji fuq il-post fejn oclacitinib ingħata flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji bħalma huma endo- u ektoparasiticidi, antimikrobiċi u anti-infjammatorji.

L-impatt tal-amministrazzjoni ta' oclacitinib ġie studjat fuq tilqim b'vaċċini ħajjin immodifikati, canine parvovirus (CPV), canine distemper virus (CDV) u canine parainfluenza (CPI) u vaċċin tar-rabies inaktivat (RV), fuq ġriewi ta' 16-il ġimgħa li kienu għadhom qatt ma ġew imlaqqma. Ĝie miksub respons immunitarju adegwaw (serologija) għal tilqim b'CDV u CPV meta ġriewi nghataw oclacitinib f'doża ta' 1.8 mg/kg piż (bw) darbejn kuljum għal 84 jum. Madankollu, is-sejbiet ta' dan l-istudju wrew tnaqqis fir-rispons serologiku għat-tilqim b'CPI u RV fi ġriewi li kienu qed jiġi ttrattati b'oclacitinib meta mqabbla ma' kontrolli mingħajr trattament. Mhix čara r-relevanza klinika ta' dawn l-effetti li ġew osservati f'annimali li ġew imlaqqma waqt li kienu qed jiġi ttrattati b'oclacitinib (skont id-dožaġġ irrakkommandat).

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Għal użu orali.

Id-doža irakkomandata fil-bidu hija ta' 0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż, amministrati mill-ħalq, darbejn kuljum sa 14-jum.

Għal terapija ta' manteniment, l-istess doža (0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż) għandha mbagħad tingħata biss darba kuljum. Il-bżonn għal terapija ta' manteniment fit-tul għandha tkun ibbażata fuq valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju fuq livell individwali.

Il-pilloli ta' Apoquel jintmagħdu, għandhom togħma tajba u jistgħu jiġi kkunsmati faċilment mill-biċċa l-kbira tal-klieb.

Dawn il-pilloli jistgħu jiġi amministrati ma' jew mingħajr l-ikel.

It-tabella tad-dožaġġ hawn taħt turi n-numru ta' pilloli li hemm bżonn. Il-pilloli jistgħu jinqas mu mal-linja mnaqqxa.

Piż (kg) tal-kelb	Saħħa u numru ta' pilloli li għandhom jiġu amministrati:		
	Pilloli Apoquel 3.6 mg	Pilloli Apoquel 5.4 mg	Pilloli Apoquel 16 mg
3.0–4.4	½		
4.5–5.9		½	
6.0–8.9	1		
9.0–13.4		1	
13.5–19.9			½
20.0–26.9		2	
27.0–39.9			1
40.0–54.9			1½
55.0–80.0			2

3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Pilloli oclacitinib gew amministrati lill-klieb f'saħħithom tar-razza Beagle ta' sena, darbtejn kuljum għal 6 ġimħat, imbagħad darba kuljum għal 20 ġimħa b'doži ta' 0.6 mg/kg, 1.8 mg/kg u 3.0 mg/kg għal total ta' 26 ġimħa.

Osservazzjonijiet klinici li kienu kkonsidrati x'aktarx relatati mat-trattament b'oclacitinib, inkludew: aloplexja (lokali), papilloma, dermatite, eritema, brix u qxur, “ċesti” bejn is-swaba, u edima tas-saqajn. Feriti mid-dermatite kienu l-aktar sekondarji għal žvilupp ta' furunkuloži ta' bejn is-swaba f'waħda jew aktar minn sieq waħda, bin-numru u frekwenza ta' dehriet tiżdied ma' żieda fid-doža. Limfadenopatija ta' nodi fil-periferiji għet innotata fil-gruppi kollha bil-frekwenza tiżdied ma' żieda fid-doža, u ta' spiss kienet assoċċata ma' furunkuloži ta' bejn is-swaba. Papilloma għet ikkonsidrata relatata mat-trattament imma mhux mad-doža.

M'hemmx antidotu speċifiku u f'każ ta' sinjali ta' dožaġġ eċċessiv, il-kelb għandu jiġi kkurat għas-sintomi.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluzi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbi.

3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbi.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QD11AH90.

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Oclacitinib huwa inibtit Janus kinase (JAK). Dan jista' jinibixxi l-funzjoni ta' varjetà ta' citokini li jiddepdu fuq l-attività tal-enzima JAK. Għal oclacitinib, iċ-ċitokini fil-mira huma dawk li huma proinfjammatorji jew li għandhom rwol fir-risponsi allergiči/ħakk. Madankollu, oclacitinib jista' wkoll jeżercita effetti fuq citokini oħra (pereżempju, dawk involuti fid-difiża tal-ġisem jew f'hematopoeži) bil-potenzjal għal effetti mhux mixtieqa.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi

Wara amministrazzjoni mill-ħalq fil-klieb f'doža li tvarja minn 0.55 sa 0.9 mg oclacitinib/kg piż tal-ġisem, is-C_{max} medja osservata kienet ta' 352 ng/ml (minn 207 sa 860 ng/ml) li seħħet madwar 1.7 sigħat (t_{max}) wara l-għoti tad-doža. Il-half-life (t_{1/2}) hija ta' 4.8 sigħat fil-plażma.

It-total body clearance mill-plažma ta' oclacitinib kien baxx – 316 ml/h/kg piż (5.3 ml/min/kg piż), u l-apparent volume of distribution f'steady state kien 942 ml/kg piż tal-ġisem. Oclacitinib juri abbinar baxx mal-proteini b'66.3% sa 69.7% abbinat ma' plažma msaħħa tal-klieb f'livelli nominali fil-plažma li jifirxu bejn 10 u 1,000 ng/ml.

Oclacitinib jiġi metabolizat fil-klieb f'ħafna metaboliti. Metabolit ossidattiv maġġuri ġie identifikat fil-plažma u fl-urina.

Ir-rotta maġġuri ta' clearance hija l-metabolizmu, b'kontribuzzjonijiet minuri minn eliminazzjoni renali u biljari. L-inibizzjoni ta' canine cytochrome P450s hija minima, b'IC₅₀s 60 darba oħħla mis-C_{max} medju (281 ng/ml or 0.833 μM) osservat wara 0.6 mg/kg piż amministrati mill-ħalq fl-istudju dwar is-sigurtà fl-animali li fihom ser jintuża l-prodott. Għalhekk, ir-riskju ta' interazzjoniċi metabolici bejn medicina u oħra minħabba l-inibizzjoni minn oclacitinib hija baxxa ħafna.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajjet maġġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ fi blisters: tlett snin.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex ikun protett mill-umdità.

Il-partijiet li jifdal ta' pillola għandhom jinhażnu fil-blister u jingħataw mal-ghoti li jmiss.

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

Folji tal-aluminju/PVC/Aclar (kull strixxa fiha 10 pilloli li jintmagħdu) ippakkjati f'kaxxa tal-kartun ta' barra. Id-daqsijiet tal-pakkett huma ta' 20, 50 jew 100 pillola.

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

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 maħluġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

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

Zoetis Belgium

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

EU/2/13/154/028–036

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizazzjoni: 12/09/2013.

9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni.

ANNESS II

KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET 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**KAXXA TAL-KARTUN GHALL-FOLJA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Apoquel 3.6 mg pilloli miksijsa b'rita.

Apoquel 5.4 mg pilloli miksijsa b'rita.

Apoquel 16 mg pilloli miksijsa b'rita.

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

3.6 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

5.4 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

16 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

3. DAQS TAL-PAKKETT

20 pillola

50 pillola

100 pillola

4. SPEČI 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/ssss}

9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen f'temperatura anqas minn 25 °C.

Nofs ta' pillola li tista' tifdal għandha tinżamm fil-blister u tintrema jekk ma tintużax fi żmien 3 ijiem.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Zoetis Belgium

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

EU/2/13/154/001 (2 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/007 (5 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/002 (10 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/003 (2 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/008 (5 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/004 (10 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/005 (2 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/009 (5 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/006 (10 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/019 (2 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/020 (5 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/021 (10 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/022 (2 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/023 (5 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/024 (10 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/025 (2 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/026 (5 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/027 (10 x 10 pilloli, 16 mg)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra**KAXXA TAL-KARTUN GHALL-FOLJA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Apoquel 3.6 mg pilloli li jintmagħdu.

Apoquel 5.4 mg pilloli li jintmagħdu.

Apoquel 16 mg pilloli li jintmagħdu.

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

3.6 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

5.4 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

16 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

3. DAQS TAL-PAKKETT

20 pillola

50 pillola

100 pillola

4. SPEČI 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/ssss}

9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex ikun protett mill-umdità.

Il-partijiet li jifdal ta' pillola għandhom jinħażnu fil-blister u jingħataw mal-għotxi li jmiss.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Zoetis Belgium

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

EU/2/13/154/028 (2 x 10 pilloli li jintmagħdu, 3.6 mg)
EU/2/13/154/034 (5 x 10 pilloli li jintmagħdu, 3.6 mg)
EU/2/13/154/029 (10 x 10 pilloli li jintmagħdu, 3.6 mg)
EU/2/13/154/030 (2 x 10 pilloli li jintmagħdu, 5.4 mg)
EU/2/13/154/035 (5 x 10 pilloli li jintmagħdu, 5.4 mg)
EU/2/13/154/031 (10 x 10 pilloli li jintmagħdu, 5.4 mg)
EU/2/13/154/032 (2 x 10 pilloli li jintmagħdu, 16 mg)
EU/2/13/154/036 (5 x 10 pilloli li jintmagħdu, 16 mg)
EU/2/13/154/033 (10 x 10 pilloli li jintmagħdu, 16 mg)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**TIKKETTA (LI TMISS MAL-PRODOTT) GHALL-FLIXKUN****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Apoquel 3.6 mg pilloli miksijsa b'rita

Apoquel 5.4 mg pilloli miksijsa b'rita

Apoquel 16 mg pilloli miksijsa b'rita

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

3.6 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

5.4 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

16 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

3. DAQS TAL-PAKKETT

20 pillola

50 pillola

100 pillola

4. SPEĆI 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/ssss}

9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen f'temperatura anqas minn 25 °C.

Nofs ta' pillola li tista' tifdal għandha tinżamm fil-flixkun u tintrema jekk ma tintużax fi żmien 3 ijiem.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Zoetis Belgium

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

EU/2/13/154/010 (20 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/011 (50 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/012 (100 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/13/154/013 (20 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/014 (50 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/015 (100 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/13/154/016 (20 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/017 (50 pilloli, 16 mg)
EU/2/13/154/018 (100 pilloli, 16 mg)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

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

BLISTER

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Apoquel pilloli miksijsa b'rita.



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

3.6 mg

5.4 mg

16 mg

oclacitinib

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

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

BLISTER

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Apoquel pilloli li jintmagħdu.



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

3.6 mg

5.4 mg

16 mg

oclacitinib

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediciinali veterinarju

Apoquel 3.6 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Apoquel 5.4 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Apoquel 16 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb

2. Kompożizzjoni

Kull pillola miksijsa b'rita fiha:

Sustanza Attiva:

3.6 mg, 5.4 mg jew 16 mg oclacitinib (bħala oclacitinib maleate).

Abjad għal abjad fl-isfar, pilloli miksijsa b'rita b'forma tawwalija b'linja fejn taqsam fuq żewġ naħat u mmarkati bl-ittri "AQ" u "S", "M" jew "L" fuq iż-żewġ naħat. L-ittri "S", "M" u "L" jirreferu għall-qawwiet differenti tal-pilloli: "S" huwa fuq il-pilloli 3.6 mg, "M" fuq il-pilloli 5.4 mg, u "L" fuq il-pilloli 16 mg.

Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'nofsijiet indaqs.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Trattament tal-ħakk assoċjat ma' dermatite allergika fil-klieb.

Trattament ta' manifestazzjonijiet kliniči ta' dermatite atopika fil-klieb.

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' sensittività għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra.

Tużax fi klieb ta' età anqas minn 12-il xahar jew ta' piż anqas minn 3 kg.

Tużax fi klieb b'evidenza ta' immunità mnaqqsa, bħall-iperadrenokortiċiżmu, jew b'evidenza ta' neoplasja progressiva malinna billi s-sustanza attiva ma ġietx evalwata f'dawn il-każijiet.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Xejn.

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

Oclacitinib jimmودula s-sistema immunitarja u jista' jżid is-suxxettibbiltà għall-infezzjoni u jidgrava kundizzjonijiet neoplastiči. Għalhekk, klieb li jircievu il-prodott mediciinali veterinarju għandhom jiġu mmonitorjati għall-iżvilupp ta' infezzjonijiet u neoplasja.

Meta tiġi kkurata b'oħra oclacitinib ħakk assoċjata ma' dermatite allergika, investiga u ttratta l-kaġun tal-kawża (eż. dermatite allergika mil-briegħed, dermatite minn kuntatti, sensitività eċċessiva għal ikel).

Barra minn hekk, f'każijiet ta' dermatite allergika u dermatite atopika, huwa irrakkomandat li tinvestiga u tittratta fatturi li jikkumplikaw il-każ, bħal infezzjonijiet b'mikrobi, b'moffa jew infestazzjonijiet b'parassiti (eż. briegħed u mange).

Billi hemm il-potenzjal ta' effetti fuq certi parametri klinikopatologici (are sezzjoni 7 "Effetti mhux mixtieqa"), monitoraġġ perjodikament b'analizi kompleta tad-demm u bijokimika tas-serum huwa rrakkomandat fi klieb li qegħdin fuq trattament fit-tul.

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

Aħsel idejk wara l-amministrazzjoni.

F'każ li tibilgħu b'mod aċċidental, fitteż parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet specjalji għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

Tqala u treddiġħ:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ, jew fi klieb maskili tat-tgħammir, għalhekk l-użu tiegħu muwiex irrakkommandat waqt it-tqala, fit-treddiġ jew fi klieb intenzjonati għat-tgħammir.

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

Ma ġiet osservata l-ebda interazzjoni medicinali fi studji fuq il-post fejn oclacitinib ingħata flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji bħalma huma endo- u ektoparasiticidi, antimikrobiċi u anti-infammatorji.

L-impatt tal-amministrazzjoni ta' oclacitinib għie studjat fuq tilqim b'vacċini ħajjin immodifikati, canine parvovirus (CPV), canine distemper virus (CDV) u canine parainfluenza (CPI) u vaċċin tar-rabies inattivat (RV), fuq ġriewi ta' 16-il gimġha li kienu għadhom qatt ma ġew imlaqqma. Gie miksub rispons immunitarju adegwat (serologija) għal tilqim b'CDV u CPV meta ġriewi nghataw oclacitinib f'doża ta' 1.8 mg / kg piż (bw) darbtejn kuljum għal 84 jum. Madankollu, is-sejbiet ta' dan l-istudju wrew tnaqqis fir-rispons serologiku għat-tilqim b'CPI u RV fi ġriewi li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib meta mqabbla ma' kontrolli mingħajr trattament. Mhix čara r-relevanza klinika ta' dawn l-effetti li ġew osservati f'annimali li ġew imlaqqma waqt li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib (skont id-dożagiż irrakkommandat).

Doża eċċessiva:

Pilloli oclacitinib ġew amministrati lill-klieb f'saħħithom tar-razza Beagle ta' sena, darbtejn kuljum għal 6 ġimħat, imbagħad darba kuljum għal 20 ġimħa b'doži ta' 0.6 mg/kg, 1.8 mg/kg u 3.0 mg/kg għal total ta' 26 ġimħa. Osservazzjonijiet klinici li kienu kkonsidrati x'aktarx relatati mat-trattament b'oclacitinib, inkludew: alopecia (lokali), papilloma, dermatite, eritema, brix u qxur, "ċesti" bejn is-swaba, u edima tas-saqajn.

Feriti mid-dermatite kienu l-aktar sekondarji għal žvilupp ta' furunkuloži ta' bejn is-swaba f'waħda jew aktar minn sieq waħda, bin-numru u frekwenza ta' dehriet tiżdied ma' żieda fid-doža.

Limfadenopatija ta' nodi fil-periferiji għet innotata fil-gruppi kollha bil-frekwenza tiżdied ma' żieda fid-doža, u ta' spiss kienet assoċjata ma' furunkuloži ta' bejn is-swaba.

Papilloma għet ikkonsidrata relatata mat-trattament imma mhux mad-doža.

M'hemmx antidotu specifiku u f'każ ta' sinjali ta' dożagiż eċċessiv, il-kelb għandu jiġi kkurat għas-sintomi.

Restrizzjonijiet specjalji għall-użu u kundizzjonijiet specjalji għall-użu:

Mhux applikabbli.

Inkompatibilitajiet magħġuri:

Mhux applikabbli.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni ġafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):
pijoderma, boċċoċ dermali, papilloma
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):
telqa, lipoma, polidipsja, žieda fl-aptit nawsja, remettar, dijarea, anoressija istjositoma, infezzjonijiet tal-ġilda bil-moffa, pododermatite otite limfadenopatija ċisitite aggressjoni
Rari ġafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):
anemija, limfoma, konvulżjonijiet

Bidliet kliniči patoloġiċi relatati mat-trattament kienu ristretti għal žieda fil-livell medju tal-kolesterol fis-serum u tnaqqis fl-ġhadd medju tal-lewkoċti, imma l-valuri medji kollha baqgħu fil-medda ta' referenza tal-laboratorju. It-taqqis fl-ġhadd medju tal-lewkoċti fi klieb ittrattati b'oclacitinib ma kienx progressiv u affettwa l-ġhadd taċ-ċelloli bojod kollha (l-ġhadd tan-newtrophili, tal-eosinofili u tal-monocoċti) ħlief l-ġhadd tal-limfoċti. L-ebda minn dawn il-bidliet kliniči patoloġiċi ma dehru ta' sinifikat kliniku.

Ara sezzjoni 6 "Twissijiet speċjali" dwar suxxettibilità għall-infezzjoni u kundizzjonijiet neoplastici.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti mhux mixtieqa anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ħadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja mal-ewwel lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali.

8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Għal użu orali.

Id-doža rakkodata fil-bidu ta' Apoquel pilloli li għandha tingħata lill-kelb biex jikseb 0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż, amministrati mill-ħalq, darbejn kuljum sa 14-il jum.

Għal terapija ta'manteniment (wara l-ewwel 14-il jum tat-trattament), l-istess doža (0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż) għandha mbagħad tingħata biss darba kuljum. Il-bżonn għal terapija ta' manteniment fit-tul għandha tkun ibbażata fuq valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi, fuq livell individwali.

Dawn il-pilloli jistgħu jiġu amministrati ma' jew mingħajr l-ikel.

Jekk jogħġgbok segwi t-tabella tad-dožaġġ hawn taħt għan-numru ta' pilloli meħtieġa sabiex tinkiseb id-doža rrakkodata. Il-pilloli jistgħu jinqasmu mal-linja mnaqqxa.

Piż (kg) tal-kelb	Saħħa u numru ta' pilloli li għandhom jiġu amministrati:		
	Pilloli Apoquel 3.6 mg	Pilloli Apoquel 5.4 mg	Pilloli Apoquel 16 mg
3.0–4.4	½		
4.5–5.9		½	
6.0–8.9	1		
9.0–13.4		1	
13.5–19.9			½
20.0–26.9		2	
27.0–39.9			1
40.0–54.9			1½
55.0–80.0			2

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-klieb għandhom jiġu osservati sew wara l-amministrazzjoni biex ikun żgurat li kull pillola tinbelha.

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen f'temperatura anqas minn 25 °C.

In-nofs ta' pillola li jista' jifdal għandu jitpoġġa lura fil-blister il-miftuħa u jinżamm fil-kaxxa tal-kartun oriġinali, jew fil-flixkun HDPE (għal massimu ta' 3 ijiem).

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-blister jew il-flixkun wara l-ittri Exp.

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

Staqsi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

EU/2/13/154/001-27

Il-qawwiet kollha tal-pilloli huma ppakkjati f'folji tal-aluminjum/PVC/Aclar jew tal-aluminjum/PVC/PVDC (kull strixxa fiha 10 pilloli miksija b'rita) ippakkjati f'kaxxa tal-kartun ta' barra jew fi flixkun abjad tal-plastik HDPE b'tapp li ma jinfetahx mit-tfal. Id-daqsijiet tal-pakkett huma ta' 20, 50 jew 100 pillola.

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

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni.

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Pfizer Italia S.r.l.
Viale Del Commercio 25/27
Ascoli Piceno
63100
L-Italja

jew

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

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

België/Belgique/Belgien
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Република България
Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Белгия
Tel: +359 888 51 30 30

Lietuva
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Luxembourg/Luxemburg
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Česká republika
Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
CZ 150 00 Praha
Tel: +420 257 101 111

Magyarország
Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Danmark
Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Malta
Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Deutschland
Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Nederland
Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Eesti
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Norge
Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Ελλάδα
Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

Österreich
Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Wien
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

España
Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

Polska
Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

France
Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Portugal
Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

Hrvatska
Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

România
Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Ireland

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

Latvija

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvatska
Tel: +385 1 6441 462

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha
Česká republika
Tel: +420 257 101 111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Zoetis UK Limited
1st Floor, Birchwood Building
Springfield Drive
Leatherhead
Surrey, KT22 7LP
UK
Tel: +44 (0) 345 300 8034

17. Tagħrif iehor

Oclacitinib huwa inibit Janus kinase (JAK). Jista' jinibixxi l-funzjoni ta' varjetà ta' cytokines li jiddependu fuq l-attività tal-enżimi JAK. Għal oclacitinib, iċ-ċitokini fil-mira huma dawk li huma proinfjammatorji jew li għandhom rwol fir-risponsi allerġiċi/ħakk. Madankollu, oclacitinib jista' wkoll jeżerċita effett fuq cytokines oħra (bħal eżempju, f'dawk involuti fid-difiża tal-ġisem jew f'hematopoezi) bil-potenzjal għal effetti mhux mixtieqa.

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediciinali veterinarju

Apoquel 3.6 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb
Apoquel 5.4 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb
Apoquel 16 mg pilloli li jintmagħdu għal klieb

2. Kompożizzjoni

Kull pillola li tintmagħad fiha:

Sustanza Attiva:

3.6 mg, 5.4 mg jew 16 mg oclacitinib (bħala oclacitinib maleate).

Pilloli li jintmagħdu bi dbabar kannella ċar sa kannella skur b'forma ta' pentagon b'linja fejn taqsam fuq iż-żewġ naħat. Il-pilloli għandhom imnaqqxa l-qawwa korrispondenti ("S S" għal 3.6 mg, "M M" għal 5.4 mg, u "L L" għal 16 mg). Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'nofsijiet indaq.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Trattament tal-ħakk assoċjat ma' dermatite allergika fil-klieb.

Trattament ta 'manifestazzjonijiet kliniči ta' dermatite atopika fil-klieb.

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' sensittività għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra.

Tużax fi klieb ta' età anqas minn 12-il xahar jew ta' piż anqas minn 3 kg.

Tużax fi klieb b'evidenza ta' immunità mnaqqsa, bħall-iperađrenokortiċiżmu, jew b'evidenza ta' neoplasja progressiva malinna billi s-sustanza attiva ma ġietx evalwata f'dawn il-każijiet.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Xejn.

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

Oclacitinib jimmودula s-sistema immunitarja u jista' jżid is-suxxettibbiltà għall-infezzjoni u jiggħra kundizzjonijiet neoplastici. Għalhekk, klieb li jircieu il-prodott mediciinali veterinarju għandhom jiġu mmonitorati għall-iż-żvilupp ta' infezzjonijiet u neoplasja.

Meta tiġi kkurata b'oclacitinib ħakk assoċjata ma' dermatite allergika, investiga u ttratta l-kaġun tal-kawża (eż. dermatite allergika mil-briegħed, dermatite minn kuntatti, sensitività eċċessiva għal ikel). Barra minn hekk, f'każijiet ta 'dermatite allergika u dermatite atopika, huwa irrakkomandat li tinvestiga u tittratta fatturi li jikkumplikaw il-każ, bħal infezzjonijiet b'mikrobi, b'moffa jew infestazzjonijiet b'parassiti (eż. briegħed u mange).

Billi hemm il-potenzjal ta' effetti fuq certi parametri klinikopatologici (are sezzjoni 7 "Effetti mhux mixtieqa"), monitoragg perjodikament b'analizi kompleta tad-demm u bijokimika tas-serum huwa rrakkomandat fi klieb li qegħdin fuq trattament fit-tul.

Il-pilloli għandhom toghhma. Sabiex tevita l-ingestjoni b'mod aċċidentalni, aħżeen il-pilloli f'post sigur fejn ma jintlaħqu mill-annimali.

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

Aħsel idejk wara l-amministrazzjoni.

F'każ li tibilgħu b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

L-ingestjoni ta' dan il-prodott tista' tagħmel ħsara lit-tfal. Sabiex tevita l-ingestjoni b'mod aċċidentalni, aġhti l-pillola/i lill-kelb immedjatażżeñ wara li tneħhiha/hom mill-pakkett bil-blisters.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

Tqala u treddiġi:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma gietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġi, jew fi klieb maskili tat-tgħammir, għalhekk l-užu tiegħu mhuwiex irrakkommandat waqt it-tqala, fit-treddiġi jew fi klieb intenzjonati għat-tgħammir.

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

Ma giet osservata l-ebda interazzjoni medicinali fi studji fuq il-post fejn oclacitinib ingħata flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji bħalma huma endo- u ektoparasitiċi, antimikrobiċi u anti-infammatorji.

L-impatt tal-amministrazzjoni ta' oclacitinib ġie studjat fuq tilqim b'vaċċini ħajjin immodifikati, canine parvovirus (CPV), canine distemper virus (CDV) u canine parainfluenza (CPI) u vaċċin tar-rabies inattivat (RV), fuq ġriewi ta' 16-il ġimgħa li kienu għadhom qatt ma ġew imlaqqma. Ĝie miksub rispons immunitarju adegwaw (seroloġija) għal tilqim b'CDV u CPV meta ġriewi nghata oclacitinib f'doża ta' 1.8 mg/kg piż (bw) darbtejn kuljum għal 84 jum. Madankollu, is-sejbiet ta' dan l-istudju wrew tnaqqis fir-rispons seroloġiku għat-tilqim b'CPI u RV fi ġriewi li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib meta mqabbla ma' kontrolli mingħajr trattament. Mhix čara r-relevanza klinika ta' dawn l-effetti li ġew osservati f'annimali li ġew imlaqqma waqt li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib (skont id-dożaġġ irrakkommandat).

Doża eċċessiva:

Pilloli oclacitinib ġew amministrati lill-klieb f'saħħithom tar-razza Beagle ta' sena, darbtejn kuljum għal 6 ġimgħat, imbagħad darba kuljum għal 20 ġimgħa b'doži ta' 0.6 mg/kg, 1.8 mg/kg u 3.0 mg/kg għal total ta' 26 ġimgħa. Osservazzjonijiet kliniči li kienu kkonsidrati x'aktarx relatati mat-trattament b'oclacitinib, inkludew: alopecia (lokali), papilloma, dermatite, eritema, brix u qxur, "ċesti" bejn is-swaba, u edima tas-saqajn.

Feriti mid-dermatite kienu l-aktar sekondarji għal žvilupp ta' furunkuloži ta' bejn is-swaba f'waħda jew aktar minn sieq waħda, bin-numru u frekwenza ta' dehriet tiżidied ma' żieda fid-doža.

Limfadenopatija ta' nodi fil-periferiji ġiet innotata fil-gruppi kollha bil-frekwenza tiżidied ma' żieda fid-doža, u ta' spiss kienet assocjata ma' furunkuloži ta' bejn is-swaba.

Papilloma ġiet ikkonsidrata relatata mat-trattament imma mhux mad-doža.

M'hemmx antidotu spċificu u f'każ ta' sinjali ta' dożaġġ eċċessiv, il-kelb għandu jiġi kkurat għas-sintomi.

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

Mhux applikabbli.

Inkompatibilitajiet maġġuri:

Mhux applikabbli.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni īnfra (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):
pijoderma, boċċoċ dermali, papilloma
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ttrattati):
telqa, lipoma, polidipsja, żieda fl-aptit nawsja, remettar, dijarea, anoressija istjositoma, infelizzjonijiet tal-ġilda bil-moffa, pododermatite otite limfadenopatija ċisitite aggressjoni
Rari īnfra (<1 annimal / 10,000 annimali ttrattati, inkluż rapporti iżolati):
anemija, limfoma, konvulżjonijiet

Bidliet kliniči patoloġiċi relatati mat-trattament kienu ristretti għal żieda fil-livell medju tal-kolesterol fis-serum u tnaqqis fl-ġħadd medju tal-lewkoċi, imma l-valuri medji kollha baqgħu fil-medda ta' referenza tal-laboratorju. It-naqqis fl-ġħadd medju tal-lewkoċi fi klieb ittrattati b'oclacitinib ma kienx progressiv u affettwa l-ġħadd taċ-ċelloli bojod kollha (l-ġħadd tan-newtropili, tal-eosinofili u tal-monociti) hliex l-ġħadd tal-limfoċi. L-ebda minn dawn il-bidliet kliniči patoloġiċi ma dehru ta' sinifikat kliniku.

Ara sezzjoni 6 “Twissijiet speċjali” dwar suxxettibilità għall-infezzjoni u kundizzjonijiet neoplastici.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti mhux mixtieqa anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma hadmitx, jekk jogħġibok ikkuntattja mal-ewwel lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lir-rappreżentant lokal 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.

8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Għal użu orali.

Id-doža rakkodata fil-bidu ta' Apoquel pilloli li għandha tingħata lill-kelb biex jikseb 0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż, amministrati mill-ħalq, darbejn kuljum sa 14-il jum.

Għal terapija ta'manteniment (wara l-ewwel 14-il jum tat-trattament), l-istess doža (0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż) għandha mbagħad tingħata biss darba kuljum. Il-bżonn għal terapija ta' manteniment fit-tul għandha tkun ibbażata fuq valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi, fuq livell individwali.

Il-pilloli ta' Apoquel jintmagħdu, għandhom togħma tajba u jistgħu jiġi kkunsmati faċilment mill-biċċa l-kbira tal-klieb.

Dawn il-pilloli jistgħu jiġi amministrati ma' jew mingħajr l-ikel.

Jekk jogħġibok segwi t-tabella tad-doža hawn taħt għan-numru ta' pilloli meħtieġa sabiex tinkiseb id-doža rrakkodata. Il-pilloli jistgħu jinqas mu mal-linja mnaqqxa.

Piż (kg) tal-kelb	Saħħa u numru ta' pilloli li għandhom jiġu amministrati:		
	Pilloli Apoquel 3.6 mg	Pilloli Apoquel 5.4 mg	Pilloli Apoquel 16 mg
3.0–4.4	½		
4.5–5.9		½	
6.0–8.9	1		
9.0–13.4		1	
13.5–19.9			½
20.0–26.9		2	
27.0–39.9			1
40.0–54.9			1½
55.0–80.0			2

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-klieb għandhom jiġu osservati sew wara l-amministrazzjoni biex ikun żgurat li kull pillola tinbela.

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen fil-pakkett oriġinali sabiex ikun protett mill-umdità.

Il-partijiet li jifdal ta' pillola għandhom jinħażnu fil-blister u jingħataw mal-ghoti li jmiss.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-blister jew il-flixkun wara l-ittri Exp.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħluġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

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

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

EU/2/13/154/028–036

Folji tal-aluminju/PVC/Aclar (kull strixxa fiha 10 pilloli li jintmagħdu) ippakkjati f'kaxxa tal-kartun ta' barra. Id-daqqsijiet tal-pakkett huma ta' 20, 50 jew 100 pillola.

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

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni.

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

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

België/Belgique/Belgien
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Lietuva
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Република България
Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Белгия
Тел: +359 888 51 30 30

Luxembourg/Luxemburg
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Česká republika
Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
CZ 150 00 Praha
Tel: +420 257 101 111

Magyarország
Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Danmark
Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Malta
Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Deutschland
Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Nederland
Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Eesti

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Norge

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

España

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

France

Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

Ireland

Zoetis Belgium S.A. (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich

Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Wien
Tel: +43 (0)1 2701100 100
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

Portugal

Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

România

Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvaška
Tel: +385 1 6441 462

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha
Česká republika
Tel: +420 257 101 111

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Copenhagen
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

Latvija

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

United Kingdom (Northern Ireland)

Zoetis UK Limited
1st Floor, Birchwood Building
Springfield Drive
Leatherhead
Surrey, KT22 7LP
UK
Tel: +44 (0) 345 300 8034

17. Tagħrif ieħor

Oclacitinib huwa inibitur Janus kinase (JAK). Jista' jinibixxi l-funzjoni ta' varjetà ta' cytokines li jiddependu fuq l-attività tal-enzimi JAK. Għal oclacitinib, iċ-ċitokini fil-mira huma dawk li huma proinfjammatorji jew li għandhom rwol fir-risponsi allerġiċċi/hakk. Madankollu, oclacitinib jista' wkoll jeżercita effett fuq cytokines oħra (bħal eżempju, f'dawk involuti fid-difiża tal-ġisem jew f'hematopoeži) bil-potenzjal għal effetti mhux mixtieqa.