

ПРИЛОЖЕНИЕ I
КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Librela 5 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 10 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 15 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 20 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 30 mg инжекционен разтвор за кучета

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Всеки флакон от 1 ml съдържа:

Активно вещество:

bedinvetmab*: 5 mg
 10 mg
 15 mg
 20 mg
 30 mg

* кучешко моноклонално антитяло, експресирано чрез рекомбинантни техники в клетки от яйчниците на китайски хамстер (CHO).

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
L-histidine
Histidine hydrochloride monohydrate
Trehalose dihydrate
Disodium edetate
Methionine
Poloxamer 188
Water for injections

Бистър до леко опалесциращ разтвор.

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

За облекчаване на болка, свързана с остеоартрит при кучетата.

3.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при кучета на възраст под 12 месеца.

Да не се използва при животни за разплод.

Да не се използва при бременни или лактиращи животни.

3.4 Специални предупреждения

Този ветеринарен лекарствен продукт може да индуцира преходни или персистиращи антилекарствени антитела. Индуцирането на подобни антитела е нечесто и може да няма никакъв ефект или може да доведе до намаляване на ефикасността при животните, които по-рано са отговорили на лечението.

Ако до един месец след прилагане на началната доза се наблюдава ограничен или никакъв ефект, подобрене може да има след прилагане на втора доза един месец по-късно. Въпреки това, ако отговорът от лечението при животното не е по-добър след прилагане на втората доза, ветеринарният лекар следва да обмисли алтернативно лечение.

3.5 Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Когато преди лечението кучето не е било в състояние правилно да се натоварва физически поради клиничното си състояние, се препоръчва постепенно (в продължение на няколко седмици) да се позволи на кучето да увеличи количеството упражнения, които извършва (за да се предотврати прекомерното натоварване от някои кучета).

Специални предпазни мерки за лицата, прилагачи ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране могат да се появят реакции на свръхчувствителност, включително анафилаксия. Повторното самоинжектиране може да увеличи риска от поява на реакции на свръхчувствителност.

Значението на фактора на растежа на нервите (NGF) за осигуряване на нормалното развитие на нервната система на плода е добре изследвано и лабораторните проучвания, проведени върху примати, различни от човека, с човешки анти-NGF антитела, показват доказателства за токсичност върху репродукцията и развитието. Бременни жени, жени, които се опитват да забременеят и кърмещи жени е необходимо да вземат специални предпазни мерки за недопускане на самоинжектиране.

При случайно самоинжектиране незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6 Неблагоприятни реакции

Кучета:

Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни):	Реакция в мястото на инжектиране (вкл. оток в мястото на инжектиране, затопляне в мястото на инжектиране) ¹
Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Полидипсия Полиурия
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Реакция на свръхчувствителност (анафилаксия, оток на лицето, пруритус) ² , имуномедирана хемолитична анемия, имуномедирана тромбоцитопения

¹ Леко изразени.

² В случай на такива реакции да се приложи подходящо симптоматично лечение.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочтение чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия или на местния му представител, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. Вижте също точка „Дани за връзка“ от листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност, лактация и при кучета за разплод. Лабораторните изследвания с човешки анти-NGF антитела при маймуни циномолгус, показваха доказателства за тератогенност и фетотоксичност.

Бременност и лактация:

Не се прилага при бременни и лактиращи животни.

Заплодяемост:

Да не се използва при животни за разплод.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

В лабораторно 2-седмично проучване при млади, здрави кучета без остеоартрит, този ветеринарен лекарствен продукт не е имал неблагоприятен ефект, когато е прилаган едновременно с нестероиден противовъзпалителен продукт (cargofen).

Няма данни за безопасност при едновременната дългосрочна употреба на НСПВС и bedinvetmab при кучета. В клинични проучвания при хора се съобщава за бързо прогресиращ остеоартрит при пациенти, получаващи хуманизирано анти-NGF лечение с моноклонални антитела. Честотата на тези случаи нараства с увеличавене на дозата и при хора, които са получавали дългосрочно (повече от 90 дни) нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС) едновременно с анти-NGF моноклонално антитяло.

При кучетата няма съобщения за аналогичен на човешкия, бързо прогресиращ остеоартрит.

Не са провеждани други лабораторни проучвания за безопасност при съвместно приложение на този ветеринарен лекарствен продукт с други ветеринарни лекарствени продукти. В полеви проучвания, при които този ветеринарен лекарствен продукт е прилаган едновременно с ветеринарни лекарствени продукти, съдържащи паразитициди, антимикробни средства, локални антисептици със или без кортикостероиди, антихистамини и ваксини, не са наблюдавани взаимодействия.

Ако едновременно с лечението с този ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прилага и ваксина(и), ваксината(ите) трябва да се приложи в място, различно от приложението на Librela, за да се намали евентуалното въздействие върху имуногенността от ваксината.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Подкожно приложение.

Дозировка и схема за третиране:

Препоръчителната доза е 0,5-1,0 mg/kg телесна маса, веднъж месечно.

За кучета с телесна маса <5,00 kg:

Асептично изтеглете 0,1 ml/kg от единичния флакон, съдържащ 5 mg/ml и приложете подкожно.

За кучета с телесна маса от 5 kg до 60 kg приложете цялото съдържание на флакона (1 ml) съгласно таблицата по-долу:

Телесна маса (kg) на кучето	LIBRELA концентрация (mg) за прилагане				
	5	10	15	20	30
5,0-10,0	1 флакон				
10,1-20,0		1 флакон			
20,1-30,0			1 флакон		
30,1-40,0				1 флакон	
40,1-60,0					1 флакон
60,1-80,0				2 флакона	
80,1-100,0				1 флакон	1 флакон
100,1-120,00					2 флакона

За кучета с телесна маса над 60 kg е необходимо да се приложи като еднократна доза съдържанието на повече от един флакон. В тези случаи изтеглете съдържанието от всеки необходим флакон в една спринцовка и приложете чрез еднократно подкожно инжектиране (2 ml).

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

В лабораторно изследване за предозиране не са наблюдавани неблагоприятни реакции при прилагане на Librela в доза, надвишаваща 10 пъти максимално препоръчаната за 7 последователни месечни дози, освен леко изразените реакции в мястото на инжектиране. При появя на неблагоприятни клинични реакции след предозиране, кучето трябва да се лекува симптоматично.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рисъкът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12 Карентни срокове

Не е приложимо.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QN02BG91

4.2 Фармакодинамика

Механизъм на действие

Bedinvetmab е кучешко моноклонално антитяло (mAb) с таргет - фактора на растежа на нервите (NGF). Доказано е, че инхибирането на NGF-медираната клетъчна сигнализация осигурява намаляване на болката, свързана с остеоартрит.

4.3 Фармакокинетика

Фармакокинетика

По време на 6-месечно лабораторно проучване, на здрави, възрастни кучета порода бигъл, е прилаган bedinvetmab на всеки 28 дни в дози, вариращи от 1-10 mg/kg, AUC и C_{max} се увеличават почти пропорционално на дозата, а стационарното състояние е постигнато след приблизително 2 дози. При лабораторно фармакокинетично проучване при клинична доза (0,5-1,0 mg/kg телесна маса), пиковите серумни нива на активната субстанция (C_{max}) от 6,10 µg/ml, са наблюдавани 2-7 дни ($t_{max} = 5,6$ дни) след подкожно приложение, бионаличността е била приблизително 84%, полуживотът на елиминиране е приблизително 12 дни, а средната $AUC_{0-\infty}$ е била 141 µg x d/ml.

В полево проучване за ефикасност при прилагане на дозата, посочена върху етикета при кучета с остеоартрит, крайният полуживот е средно 16 дни. Стабилно състояние се постига след прилагане на 2 дози.

Bedinvetmab, подобно на ендогенните протеини, се очаква да бъде разграден до малки пептиди и аминокиселини чрез естествени катаболни процеси. Bedinvetmab не се метаболизира от ензимите на цитохром P450; следователно, взаимодействията с едновременно прилагани продукти, които са субстрати, индуктори или инхибитори на цитохром P450 ензими, е малко вероятно.

Имуногенност

Наличието на свързващи антитела към bedinvetmab при кучета се оценява с помощта на многостепенен подход. При теренни проучвания на кучета с остеоартрит, получаващи bedinvetmab веднъж месечно, появата на анти- bedinvetmab антитела е рядкост. Нито едно от кучетата не е показало неблагоприятни клинични реакции, за които се смята, че са свързани със свързващи антитела към bedinvetmab.

Полеви проучвания

В полеви проучвания, продължили до 3 месеца, е доказано, че лечението на кучета с остеоартрит има благоприятен ефект върху намаляването на болката, оценено от Canine Brief Pain Inventory (CBPI). CBPI е оценка от страна на собственика на животните за реакцията на отделното куче на лечението на болка, оценена според тежестта на болката (скала от 0 до 10, където 0 = няма болка и 10 = силна болка), влияние на болката върху типичните дейности на кучето (скала от 0 до 10, където 0 = не се повлиява и 10 = напълно пречи) и качеството на живот. В основното многоцентрово полево проучване на EC, 43,5% от лекуваните с Librela кучета и 16,9% от лекуваните с плацебо кучета показват подобрение от лечението, определено като намаляване на ≥ 1 в степента на тежест на болката (PSS) и ≥ 2 в резултат на интерференция на болката (PIS), на 28 ден след прилагане на първата доза. Доказано е начало на ефикасността на 7 ден след приложението, с доказана успеваемост от лечението при 17,8 % от третираните с Librela кучета и 3,8% от третираните с плацебо кучета. Лечението с bedinvetmab е показало положителен ефект върху трите компонента на CBPI. Данните от неконтролирано проследяващо проучване с продължителност до 9 месеца показват трайна ефикасност на лечението.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

5.2 Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.
Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

5.3 Специални условия за съхранение

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).
Да не се замразява.
Да се съхранява в оригиналната опаковка.
Да се пази от светлина.

5.4 Вид и състав на първичната опаковка

Прозрачен стъклен флакон тип I с флуоробутилова гумена тапа.

Размер на опаковката:

Картонена кутия с 1 флакон от 1 ml.
Картонена кутия с 2 флакона от 1 ml.
Картонена кутия с 6 флакона от 1 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

5.5 Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

7. НОМЕР(А) НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

EU/2/20/261/001-015

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 10/11/2020.

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ПРИЛОЖЕНИЕ II

ДРУГИ УСЛОВИЯ И ИЗИСКВАНИЯ КЪМ РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Няма.

ПРИЛОЖЕНИЕ III
ЕТИКЕТ И ЛИСТОВКА

A. ЕТИКЕТИ

ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО СЕ ИЗПИСВА ВЪРХУ ВЪНШНАТА ОПАКОВКА**КАРТОНЕНА КУТИЯ****1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ**

Librela 5 mg Инжекционен разтвор.

Librela 10 mg Инжекционен разтвор.

Librela 15 mg Инжекционен разтвор.

Librela 20 mg Инжекционен разтвор.

Librela 30 mg Инжекционен разтвор.

2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

Всеки 1 ml съдържа 5 mg bedinvetmab.

Всеки 1 ml съдържа 10 mg bedinvetmab.

Всеки 1 ml съдържа 15 mg bedinvetmab.

Всеки 1 ml съдържа 20 mg bedinvetmab.

Всеки 1 ml съдържа 30 mg bedinvetmab.

3. РАЗМЕР НА ОПАКОВКАТА

1 x 1 ml

2 x 1 ml

6 x 1 ml

4. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВЛП

Кучета.

5. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ**6. НАЧИНИ НА ПРИЛОЖЕНИЕ**

Подкожно приложение.

7. КАРЕНТНИ СРОКОВЕ**8. СРОК НА ГОДНОСТ**

Exp. {мм/гггг}

След пробиване използвай незабавно.

9. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯ ЗА СЪХРАНЕНИЕ

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние.

Да не се замразява.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази от светлина.

10. НАДПИСЪТ „ПРЕДИ УПОТРЕБА ПРОЧЕТЕТЕ ЛИСТОВКАТА“

Преди употреба прочетете листовката.

11. НАДПИСЪТ “САМО ЗА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКА УПОТРЕБА”

Само за ветеринарномедицинска употреба.

**12. НАДПИСЪТ “ДА СЕ СЪХРАНЯВА ДАЛЕЧ ОТ ПОГЛЕДА И НА НЕДОСТЪПНИ
ЗА ДЕЦА МЕСТА”**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

13. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ

Zoetis Belgium

14. НОМЕРА НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ НА ВЛИ

EU/2/20/261/001	5 mg	1 флакон
EU/2/20/261/002	5 mg	2 флакона
EU/2/20/261/003	5 mg	6 флакона
EU/2/20/261/004	10 mg	1 флакон
EU/2/20/261/005	10 mg	2 флакона
EU/2/20/261/006	10 mg	6 флакона
EU/2/20/261/007	15 mg	1 флакон
EU/2/20/261/008	15 mg	2 флакона
EU/2/20/261/009	15 mg	6 флакона
EU/2/20/261/010	20 mg	1 флакон
EU/2/20/261/011	20 mg	2 флакона
EU/2/20/261/012	20 mg	6 флакона
EU/2/20/261/013	30 mg	1 флакон
EU/2/20/261/014	30 mg	2 флакона
EU/2/20/261/015	30 mg	6 флакона

15. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

МИНИМУМ ИНФОРМАЦИЯ, КОЯТО ТРЯБВА ДА БЪДЕ ИЗПИСАНА ВЪРХУ МАЛКИ ОПАКОВКИ ВЛП, КОИТО СЪДЪРЖАТ ЕДИНИЧНА ДОЗА

ФЛАКОН – 1 ml

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Librela



2. КОЛИЧЕСТВО НА АКТИВНИТЕ ВЕЩЕСТВА

bedinvetmab 5 mg/ml

bedinvetmab 10 mg/ml

bedinvetmab 15 mg/ml

bedinvetmab 20 mg/ml

bedinvetmab 30 mg/ml

3. ПАРТИДЕН НОМЕР

Lot {номер}

4. СРОК НА ГОДНОСТ

Exp. {мм/гггг}

След пробиване използвай незабавно.

В. ЛИСТОВКА

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Librela 5 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 10 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 15 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 20 mg инжекционен разтвор за кучета
Librela 30 mg инжекционен разтвор за кучета

2. Състав

Активно вещество:

Всеки флакон от 1 ml съдържа 5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg или 30 mg bedinvetmab*

* bedinvetmab е кучешко моноклонално антитяло, експресирано чрез рекомбинантни техники в клетки от яйчниците на китайски хамстер (CHO).

Продуктът трябва да изглежда бистър до леко опалесциращ, без никакви видими частици.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета.

4. Показания за употреба

За облекчаване на болка, свързана с остеоартрит при кучетата.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при кучета на възраст под 12 месеца.

Да не се използва при животни, предназначени за разплод.

Да не се използва при бременни или лактиращи животни.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Този ветеринарен лекарствен продукт може да индуцира преходни или персистиращи антилекарствени антитела. Индуцирането на подобни антитела е нечесто и може да няма никакъв ефект или може да доведе до намаляване на ефикасността при животните, които по-рано са отговорили на лечението.

Ако до един месец след прилагане на началната доза се наблюдава ограничен или никакъв ефект, подобрене може да има след прилагане на втора доза един месец по-късно. Въпреки това, ако отговорът от лечението при животното не е по-добър след прилагане на втората доза, ветеринарният лекар следва да обмисли алтернативно лечение.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Когато преди лечението кучето не е било в състояние правилно да се натоварва физически поради клиничното си състояние, се препоръчва постепенно (в продължение на няколко седмици) да се позволи на кучето да увеличи количеството упражнения, които извършва (за да се предотврати прекомерното натоварване от някои кучета).

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагашо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

При случайно самоинжектиране могат да се появят реакции на свръхчувствителност, включително анафилаксия. Повторното самоинжектиране може да увеличи риска от поява на реакции на свръхчувствителност.

Значението на фактора на растежа на нервите (NGF) за осигуряване на нормалното развитие на нервната система на плода е добре изследвано и лабораторните проучвания, проведени върху примати, различни от човека, с човешки анти-NGF антитела, показват доказателства за токсичност върху репродукцията и развитието. Бременни жени, жени, които се опитват да забременеят и кърмещи жени е необходимо да вземат специални предпазни мерки за недопускане на самоинжектиране.

При случайно самоинжектиране незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Бременност и лактация:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана по време на бременност, лактация и при кучета за разплод. Лабораторните изследвания с човешки анти-NGF антитела при маймуни циномолгус, показваха доказателства за тератогенност и фетотоксичност.

Не се прилага при бременни и лактиращи животни.

Заплодяемост:

Да не се използва при животни за разплод.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

В лабораторно 2-седмично проучване при млади, здрави кучета без остеоартрит, този ветеринарен лекарствен продукт не е имал неблагоприятен ефект, когато е прилаган едновременно с нестероиден противовъзпалителен продукт (saprofen).

Няма данни за безопасност при едновременната дългосрочна употреба на НСПВС и bedinvetmab при кучета. В клинични проучвания при хора се съобщава за бързо прогресиращ остеоартрит при пациенти, получаващи хуманизирано анти-NGF лечение с моноклонални антитела. Честотата на тези случаи нараства с увеличаване на дозата и при хора, които са получавали дългосрочно (повече от 90 дни) нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС) едновременно с анти-NGF моноклонално антитяло.

При кучетата няма съобщения за аналогичен на човешкия, бързо прогресиращ остеоартрит.

Не са провеждани други лабораторни проучвания за безопасност при съвместно приложение на този ветеринарен лекарствен продукт с други ветеринарни лекарствени продукти. В полеви проучвания, при които този ветеринарен лекарствен продукт е прилаган едновременно с ветеринарни лекарствени продукти, съдържащи паразитициди, антимикробни средства,

локални антисептици със или без кортикоステроиди, антихистамини и ваксини, не са наблюдавани взаимодействия.

Ако едновременно с лечението с този ветеринарен лекарствен продукт трябва да се прилага и ваксина(и), ваксината(ите) трябва да се приложи в място, различно от приложението на Librela, за да се намали евентуалното въздействие върху имуногенността от ваксината.

Предозиране:

В лабораторно изследване за предозиране не са наблюдавани неблагоприятни реакции при прилагане на Librela в доза, надвишаваща 10 пъти максимално препоръчаната за 7 последователни месечни дози, освен леко изразените реакции в мястото на инжектиране.

При поява на неблагоприятни клинични реакции след предозиране, кучето трябва да се лекува симптоматично.

Основни несъвместимости:

Не смесвайте с друг ветеринарен лекарствен продукт.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Нечести (1 до 10 на 1 000 третирани животни):	Реакция в мястото на инжектиране (оток в мястото на инжектиране, затопляне в мястото на инжектиране) ¹
Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	увеличена жажда (полидипсия) повишена нужда от уриниране (полиурия)
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Реакция на свърхчувствителност (анафилаксия, оток на лицето, сърбеж (пруритус)) ² , ниски стойности на червените кръвни клетки и тромбоцитите (имуномедирана хемолитична анемия, имуномедирана тромбоцитопения)

¹ Леко изразени.

² В случай на такива реакции да се приложи подходящо симптоматично лечение.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>.

8. Дозировка за всеки вид животно, начин и метод на приложение

Подкожно приложение.

Дозировка и схема за третиране:

Препоръчителната доза е 0,5-1,0 mg/kg телесна маса, веднъж месечно.

За кучета с телесна маса <5,00 kg:

Асептично изтеглете 0,1 ml/kg от единичния флакон, съдържащ 5 mg/ml и приложете подкожно.

За кучета с телесна маса от 5 kg до 60 kg приложете цялото съдържание на флакона (1 ml) съгласно таблицата по-долу:

Телесна маса (kg) на кучето	LIBRELA концентрация (mg) за прилагане				
	5	10	15	20	30
5,0-10,0	1 флакон				
10,1-20,0		1 флакон			
20,1-30,0			1 флакон		
30,1-40,0				1 флакон	
40,1-60,0					1 флакон
60,1-80,0				2 флакона	
80,1-100,0				1 флакон	1 флакон
100,1-120,00					2 флакона

За кучета с телесна маса над 60 kg е необходимо да се приложи като еднократна доза съдържанието на повече от един флакон. В тези случаи изтеглете съдържанието от всеки необходим флакон в една спринцовка и приложете чрез еднократно подкожно инжектиране (2 ml).

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Няма.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява и транспортира в охладено състояние (2 °C – 8 °C).

Да не се замразява.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да се пази от светлина.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета след Exp. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: използвайте незабавно.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране.
Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.
Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

EU/2/20/261/001-015

Прозрачен стъклен флакон тип I с флуоробутилова гумена тапа.

Размер на опаковката:
Картонена кутия с 1, 2 или 6 флакона от 1 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

{ДД/ММ/ГГГГ}

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Белгия

Местни представители и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

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

Česká republika

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

Danmark

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

Deutschland

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

Eesti

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

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
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

Luxembourg/Luxemburg

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

Magyarország

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

Malta

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

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

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

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Petra 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
Danmørku
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

Ελλάδα

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

Latvija

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

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
Petra 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

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 Copenhagen
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern 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