

**ANNES I**  
**KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

## 1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU

Coxatab 25 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Coxatab 57 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Coxatab 100 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Coxatab 225 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb

## 2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola li tintmagħad fiha:

### Sustanza attiva:

#### Coxatab 25 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 25 mg

#### Coxatab 57 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 57 mg

#### Coxatab 100 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 100 mg

#### Coxatab 225 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 225 mg

### Ingredjenti ieħor oħra:

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra</b>
Lattosju monoidrat
Cellulose mikrokristallina
Cellulose idrossipropilika
Croscarmellose sodium
Silica, idrat kollojdali
Magnesium stearate
Togħma tat-tigieġ

Pillola li tintmagħad bajda tagħti fl-isfar għal kannella ċar, ittikkjata b'tikek kannella, tonda u konvessa b'linja ta' qsim forma ta' salib fuq naħa waħda. Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'2 jew f'4 partijiet ugwali.

## 3. TAGHRIF KLINIKU

### 3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb.

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

Għas-serħan mill-uġiġħ u mill-infjammazzjoni assoċjati mal-osteoartrite fil-klieb.

Għas-serħan mill-uġiġħ u mill-infjammazzjoni wara l-operazzjoni assoċjati ma' kirurġija fit-tessut artab, ortopediku u dentali fil-klieb.

### 3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax:

- f'każijiet ta' sensitività għall-ingredjent/i attiv/i; ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra.
- fi klieb nisa tqal jew li qed ireddgħu.
- f'annimali li għandhom inqas minn 10 ġimgħat jew li għandhom piż tal-ġisem inqas minn 3 kg.
- f'annimali li qed ibatu minn emorraġija gastrointestinali, diskrazja tad-demem jew disturbi emorraġiċi.

### 3.4 Twissijiet speċjali

Xejn.

### 3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

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

Id-doża rakkomandata, ara sezzjoni 3.9, ma għandhiex tinqabeż.

L-użu f'annimali żgħar ħafna, jew f'annimali b'indeboliment suspettat jew ikkonfermat tal-funzjoni tal-kliwi, tal-qalb jew tal-fwied jista' jinvolvi riskju addizzjonali. Jekk dan l-użu ma jkunx jista' jiġi evitat, daww il-klieb jeħtieġu monitoraġġ veterinarju bir-reqqa.

Evita l-użu f'annimali deidratati, ipovolemiċi jew bi pressjoni baxxa, peress li hemm riskju potenzjali ta' żieda fit-tossiċità tal-kliwi. L-ġhoti fl-istess ħin ta' mediċini nefrotossiċi għandu jiġi evitat.

Uża dan il-prodott mediċinali veterinarju taħt monitoraġġ veterinarju strett fejn ikun hemm riskju ta' emorraġija intestinali, jew jekk qabel, l-annimal ikun wera intolleranza għall-NSAIDs. Disturbi fil-kliwi u/jew fil-fwied ġew irrapportati f'każijiet rari ħafna fi klieb li ngħataw id-doża rakkomandata ta' trattament. Huwa possibbli li proporzjon ta' każijiet bħal dawn kellhom mard subkliniku tal-kliwi jew tal-fwied qabel il-bidu tat-terapija. Għalhekk, huwa rakkomandat ittestjar xieraq fil-laboratorju sabiex jiġu stabbiliti parametri ta' bijokimika tal-kliwi jew tal-fwied tal-linja bażi qabel u perjodikament matul l-amministrazzjoni.

It-trattament għandu jitwaqqaf jekk jiġi osservat xi wiehed minn dawn is-sinjali: dijarea ripetuta, remettar, demm moħbi fl-imsaren, telf f'daqqa fil-piż, anoressija, letarġija, degradazzjoni tal-parametri tal-kliwi jew tal-fwied.

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

Aħsel idejך wara l-użu tal-prodott.

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

Il-pilloli maqsuma għandhom jiġu rritornati fil-pakkett oriġinali.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### 3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Mhux komuni (1 sa 10 animal / 1,000 animal ittrattati):	Rimettar <sup>1</sup> , Dijarea <sup>1</sup>
--	--

Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimal ittrattati):	Disturb fis-sistema nervuża
Rari hafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Disturb fil-kliewi Disturb fil-fwied

<sup>1</sup> Ġeneralment ta' natura temporanja u reversibbli meta t-trattament jitwaqqaf.

Jekk ikun hemm effetti mhux mixtieqa bħal remettar, dijarea ripetuta, demm moħbi fil-ħmieġ, telf f'daqqa fil-piż, anoressija, letarġija jew degradazzjoni tal-parametri tal-kliewi jew tal-fwied, l-użu tal-prodott għandu jitwaqqaf u għandu jintalab il-parir ta' veterinarju. Bħal fil-każ ta' NSAIDs oħra, jistgħu jseħħu effetti mhux mixtieqa serji u, f'każijiet rari hafna, dawn jistgħu jkunu fatali.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediċinali 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 il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### 3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġh u fi żmien il-bidien

Tqala u treddiġh:

Tużax fi klieb nisa tqal jew li qed ireddgħu.

Studji fil-laboratorju fil-fniek urew evidenza ta' effetti maternotossiċi u fetotossiċi b'rati ta' doża li jqarrbu d-doża ta' trattament rakkomandata għall-kelb.

### 3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

It-trattament minn qabel bi prodotti mediċinali veterinarji anti-infjammatorji oħra jista' jirriżulta f'effetti mhux mixtieqa addizzjonali jew miżjuda u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu mingħajr trattament bi prodotti mediċinali veterinarji bħal dawn għal mill-inqas 24 siegħa qabel il-bidu tat-trattament bil-prodott mediċinali veterinarju. Madankollu, il-perjodu mingħajr trattament għandu jqis il-karatteristiċi farmakokinetiċi tal-prodotti mediċinali veterinarji użati qabel.

Il-prodott mediċinali veterinarju ma għandux jingħata flimkien ma' NSAIDs oħra jew ma' glukokortikosteroidi. Ulċerazzjoni tal-passaġġ gastrointestinali tista' tiġi aggravata bil-kortikosteroidi f'annimali li jingħataw mediċini anti-infjammatorji mhux steroidali.

It-trattament fl-istess hin b'molekuli li juru azzjoni fuq il-fluss tal-kliewi, eż. dijuretici jew inibituri tal-Enzima ta' Konverżjoni tal-Angjotensina (ACE), għandu jkun soġġett għal monitoraġġ kliniku. L-għoti fl-istess hin ta' prodotti mediċinali veterinarji potenzjalment nefrotossiċi għandu jiġi evitat minħabba li jista' jkun hemm riskju akbar ta' tossiċità tal-kliewi. Peress li l-prodotti mediċinali veterinarji anestetici jistgħu jaffettwaw il-perfużjoni tal-kliewi, l-użu ta' terapija parenterali bil-fluwidu waqt il-kirurgija għandu jiġi kkunsidrat biex jitnaqqsu l-kumplikazzjonijiet potenzjali tal-kliewi meta jintużaw l-NSAIDs li jkunu qed jaħdmu b'mod peri-operatorju.

L-użu fl-istess hin ta' sustanzi attivi oħra li għandhom grad għoli ta' twaħħil mal-proteini jista' jikkompeti ma' firocoxib għat-twaħħil u b'hekk iwassal għal effetti tossiċi.

### 3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dożaġġ

Użu orali.

Osteoartrite:

Agħti 5 mg għal kull kg ta' piż tal-ġisem (bw) darba kuljum kif ipprezentat fit-tabella ta' hawn taħt.

It-tul tat-trattament ikun jiddependi fuq ir-rispons osservat. Peress li l-istudji fuq il-post kienu limitati għal 90 jum, it-trattament fit-tul għandu jiġi kkunsidrat bir-reqqa u għandu jsir monitoraġġ regolari mill-veterinarju.

**Serhan mill-uġiġh ta' wara l-operazzjoni:**

Agħti 5 mg għal kull kg ta' piż tal-ġisem (bw) darba kuljum kif ipprezentat fit-tabella ta' hawn taht għal sa tlett ijiem kif meħtieġ, billi tibda madwar sagħtejn qabel il-kirurgija.

Wara kirurgija ortopedika u skont ir-rispons osservat, it-trattament bl-użu tal-istess skeda ta' dożaġġ ta' kuljum jista' jitkompla wara l-ewwel tlett ijiem, skont il-ġudizzju tal-veterinarju li jkun qed jattendi.

bw (kg)	Numru ta' pilloli li jistgħu jintmagħdu skont id-daqs		Medda ta' mg/kg bw
	25 mg	100 mg	
3.0 – 3.5	0.75		5.4 – 6.25
3.6 – 5	1	0.25	5.0 – 6.9
5.1 – 6	1.25		5.2 – 6.1
6.1 – 7.5	1.5		5.0 – 6.1
7.6 – 8.5	1.75		5.1 – 5.8
8.6 – 10	2	0.5	5.0 – 5.8
10.1 – 15		0.75	5.0 – 7.4
15.1 – 20		1	5.0 – 6.6
20.1 – 25		1.25	5.0 – 6.2
25.1 – 30		1.5	5.0 – 6.0
30.1 – 35		1.75	5.0 – 5.8
35.1 – 40		2	5.0 – 5.7

jew

bw (kg)	Numru ta' pilloli li jistgħu jintmagħdu skont id-daqs		Medda ta' mg/kg bw
	57 mg		
3.0 – 5.5	0.5		5.2 – 9.5
5.6 – 7.5	0.75		5.7 – 7.6
7.6 – 10	1		5.7 – 7.5
10.1 – 13	1.25		5.5 – 7.1
13.1 – 16	1.5		5.3 – 6.5
16.1 – 18.5	1.75		5.4 – 6.2

jew

bw (kg)	Numru ta' pilloli li jistgħu jintmagħdu skont id-daqs		Medda ta' mg/kg bw
	225 mg		
18.4 – 22.5	0.5		5.0 – 6.1
22.6 – 33.5	0.75		5.0 – 7.5
33.6 – 45	1		5.0 – 6.7
45.1 – 56	1.25		5.0 – 6.2
56.1 – 67	1.5		5.0 – 6.1
67.1 – 78	1.75		5.0 – 5.9
78.1 – 90	2		5.0 – 5.8

Il-pilloli jistgħu jingħataw mal-ikel jew mhux mal-ikel.

Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'2 jew f'4 partijiet ugwali biex jippermettu dożaġġ preċiż.

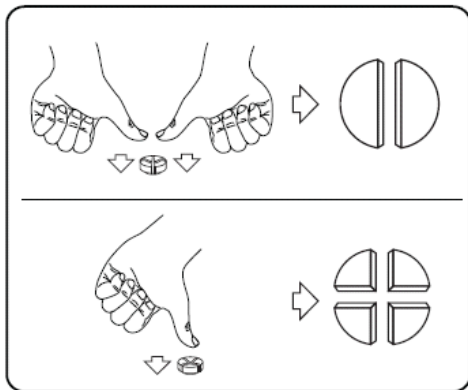
Poġġi l-pillola fuq wiċċ ċatt, bin-naħa mmarkata tagħha thares 'il fuq u bin-naħa konvessa (fit-tond) thares lejn il-wiċċ.

Biex tinqasam f'2 partijiet ugwali:

Aghfas iż-żewġ swaba' l-kbar tiegħek fuq iż-żewġ naħat tal-pillola.

Biex tinqasam f'4 partijiet ugwali:

Aghfas is-saba' l-kbir tiegħek fin-nofs tal-pillola.



### 3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Fil-klieb li kellhom għaxar ġimgħat, fil-bidu tat-trattament, b'rati ta' doża ta' 25 mg /kg/jum jew aktar (5 darbiet id-doża rakkomandata) għal tliet xhur, ġew osservati s-sinjali ta' tossiċità li ġejjin: telf tal-piż tal-ġisem, nuqqas ta' ġuħ, bidliet fil-fwied (akkumulazzjoni tal-lipidi), fil-moħħ (vakwolizzazzjoni), fid-duwodenu (ulċeri) u fil-mewt. B'rati ta' doża ta' 15 mg/kg/jum jew aktar (3 darbiet id-doża rakkomandata) għal sitt xhur, ġew osservati sinjali kliniċi simili, għalkemm is-severità u l-frekwenza kienu anqas u l-ulċeri duwodenali kienu assenti.

F'dawk l-istudji dwar is-sigurtà tal-animali fil-mira, is-sinjali kliniċi tat-tossiċità kienu riversibbli f'xi klieb wara l-waqfien tat-terapija.

Fil-klieb li għandhom seba' xhur, fil-bidu tat-trattament, b'rati ta' doża ta' 25 mg/kg/jum jew aktar (5 darbiet id-doża rakkomandata) għal sitt xhur, ġew osservati effetti mhux mixtieqa gastrointestinali, jiġifieri r-remettar.

Ma sarux studji dwar doża eċċessiva f'animali li għandhom aktar minn 14-il xahar.

Jekk jiġu osservati sinjali kliniċi ta' dożaġġ eċċessiv, waqqaf it-trattament.

### 3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inklużi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' żvilupp ta' reżistenza

Mhux applikabbli.

### 3.12 Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

## 4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOĠIKA

### 4.1 Kodiċi ATC veterinarja:

QM01AH90.

### 4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Firocoxib hija medicina anti-infjammatorja mhux sterojdali (NSAID) li tappartjeni għall-grupp Coxib, li taġixxi permezz ta' inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase -2 (COX-2) – sinteżi medjata prostaglandina. Cyclooxygenase huwa responsabbli għall-ġenerazzjoni ta' prostaglandini. COX-2 hija l-iżoforma tal-enzima li ntvera li hija indotta minn stimuli pro-infjammatorji u giet postulata li hija primarjament responsabbli għas-sinteżi ta' medjaturi prostanojdi tal-uġiġħ, tal-infjammazzjoni u tad-deni. Għalhekk, Coxibs juri karatteristiċi analġesiċi, anti-infjammatorji u antipiretiċi. Huwa maħsub ukoll li COX-2 hija involuta fl-ovulazzjoni, fl-impjantazzjoni u fl-għeluq tad-*ductus arteriosus*, u fil-funzjonijiet tas-sistema nervuża ċentrali (induzzjoni tad-deni, perċezzjoni tal-uġiġħ u funzjoni konjittiva). F'assaggi tad-demmi shaħ tal-klieb *in vitro*, firocoxib juri selettività ta' madwar 380 darba għal COX-2 fuq COX-1.

Il-konċentrazzjoni ta' firocoxib meħtieġa biex jiġi impedit 50 % tal-enzima ta' COX-2 (jiġifieri, l-IC<sub>50</sub>) hija ta' 0.16 (± 0.05) µM, filwaqt li l-IC<sub>50</sub> għal COX-1 hija ta' 56 (± 7) µM.

### 4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi

Wara l-ġħoti orali fil-klieb fid-doża rakkomandata ta' 5 mg għal kull kg ta' piż tal-ġisem, firocoxib jiġi assorbit malajr u l-ħin għall-konċentrazzjoni massima (T<sub>max</sub>) huwa ta' 1.25 (± 0.85) sigħat. Il-konċentrazzjoni massima (C<sub>max</sub>) hija ta' 0.52 (± 0.22) mcg/ml (ekwivalenti għal madwar 1.5 µM), l-erja taħt il-kurva (AUC<sub>0-24</sub>) hija ta' 4.63 (± 1.91) mcg x hr/ml, u l-bijodisponibilità orali hija ta' 36.9 (± 20.4) fil-mija. In-nofs ħajja tal-eliminazzjoni (t<sub>1/2</sub>) hija ta' 7.59 (± 1.53) sigħat. Firocoxib huwa madwar 96 % marbut mal-proteini tal-plażma. Wara amministrazzjonijiet orali multipli, l-istat fiss jintlaħaq bit-tielet doża ta' kuljum.

Firocoxib jiġi metabolizzat l-aktar permezz ta' dealkilazzjoni u glukuronidazzjoni fil-fwied. L-eliminazzjoni hija prinċipalment fil-passaġġ biljari u fil-passaġġ intestinali.

## 5. TAGHRIF FARMAĊEWTIKU

### 5.1 Inkompatibiltajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

### 5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 4 snin.

### 5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen.

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

Folja tal-aluminju - PVC/PE/PVDC f'kaxxa tal-kartun, li fiha 10 pilloli li jintmagħdu kull waħda.

Daqsijiet tal-pakkett:

Kaxxa tal-kartun b' 10, 20, 30, 50, 100 jew 200 pillola li jintmagħdu.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin 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 maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-

regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-gbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

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

EU/2/22/286/001-024

**8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 12/08/2022

**9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARATTERISTIĊI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

{JJ/XX/SSSS}

**10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĊINALI VETERINARJI**

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-ricetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid-*'database'* tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



## **ANNEX II**

### **KONDIZZJONIJIET U HTIĠIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Xejn.

**ANNEX III**

**TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF**

## **A. TIKKETTA**

## **TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

**Kaxxa tal-kartun**

### **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU**

Coxatab 25 mg pilloli li jintmagħdu  
Coxatab 57 mg pilloli li jintmagħdu  
Coxatab 100 mg pilloli li jintmagħdu  
Coxatab 225 mg pilloli li jintmagħdu

### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Kull pillola li tintmagħad fiha:

Firocoxib	25 mg
Firocoxib	57 mg
Firocoxib	100 mg
Firocoxib	225 mg

### **3. DAQS TAL-PAKKETT**

10 pilloli li jintmagħdu  
20 pillola li jintmagħdu  
30 pillola li jintmagħdu  
50 pillola li jintmagħdu  
100 pillola li jintmagħdu  
200 pillola li jintmagħdu

### **4. SPEĊI 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/ss}

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĊJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

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

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

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”**

Għall-kura tal-animali 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**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

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

EU/2/22/286/001 (25 mg, 10 pilloli)  
EU/2/22/286/002 (25 mg, 20 pillola)  
EU/2/22/286/003 (25 mg, 30 pillola)  
EU/2/22/286/004 (25 mg, 50 pillola)  
EU/2/22/286/005 (25 mg, 100 pillola)  
EU/2/22/286/006 (25 mg, 200 pillola)  
EU/2/22/286/007 (57 mg, 10 pilloli )  
EU/2/22/286/008 (57 mg, 20 pillola)  
EU/2/22/286/009 (57 mg, 30 pillola)  
EU/2/22/286/010 (57 mg, 50 pillola)  
EU/2/22/286/011 (57 mg, 100 pillola)  
EU/2/22/286/012 (57 mg, 200 pillola)  
EU/2/22/286/013 (100 mg, 10 pilloli)  
EU/2/22/286/014 (100 mg, 20 pillola)  
EU/2/22/286/015 (100 mg, 30 pillola)  
EU/2/22/286/016 (100 mg, 50 pillola)  
EU/2/22/286/017 (100 mg, 100 pillola)  
EU/2/22/286/018 (100 mg, 200 pillola)  
EU/2/22/286/019 (225 mg, 10 pilloli )  
EU/2/22/286/020 (225 mg, 20 pillola)  
EU/2/22/286/021 (225 mg, 30 pillola)  
EU/2/22/286/022 (225 mg, 50 pillola)  
EU/2/22/286/023 (225 mg, 100 pillola)  
EU/2/22/286/024 (225 mg, 200 pillola)

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

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

**Fojl tal-folji**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĊINALI VETERINARJU**

Coxatab  
Coxatab  
Coxatab  
Coxatab



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Firocoxib	25 mg/ pillola li tintmagħad
Firocoxib	57 mg/ pillola li tintmagħad
Firocoxib	100 mg/ pillola li tintmagħad
Firocoxib	225 mg/ pillola li tintmagħad

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

## **B. FULJETT TA' TAGHRIF**



## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

### 1. L-isem tal-prodott mediċinali veterinarju

Coxatab 25 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Coxatab 57 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Coxatab 100 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Coxatab 225 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb

### 2. Kompożizzjoni

Kull pillola li tintmagħad fiha:

#### Sustanza attiva:

Coxatab 25 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 25 mg

Coxatab 57 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 57 mg

Coxatab 100 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 100 mg

Coxatab 225 mg pilloli li jintmagħdu

Firocoxib 225 mg

Pillola li tintmagħad bajda tagħti fl-isfar għal kannella ċar, ittikkjata b'tikek kannella, tonda u konvessa b'linja ta' qsim forma ta' salib fuq naħa waħda. Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'2 jew f'4 partijiet ugwali.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.



### 4. Indikazzjonijiet għall-użu

Għas-serħan mill-uġiġħ u mill-infjammazzjoni assoċjati mal-osteoartrite fil-klieb.

Għas-serħan mill-uġiġħ u mill-infjammazzjoni wara l-operazzjoni assoċjati ma' kirurgija fit-tessut artab, ortopediku u dentali fil-klieb.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax:

- f'każijiet ta' sensitività għall-ingredjent/i attiv/i; ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra.
- fi klieb nisa tqal jew li qed iredgħu.
- f'annimali li għandhom inqas minn 10 ġimgħat jew li għandhom piż tal-ġisem inqas minn 3 kg.
- f'annimali li qed ibatu minn emorraġija gastrointestinali, diskrazja tad-demem jew disturbi emorraġiċi.

### 6. Twissijiet speċjali

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

L-użu f'annimali żgħar hafna, jew f'annimali b'indeboliment suspettat jew ikkonfermat tal-funzjoni tal-kliwi, tal-qalb jew tal-fwied jista' jinvolvi riskju addizzjonali. Jekk dan l-użu ma jkunx jista' jiġi evitat, dawk il-klieb jeħtieġu monitoraġġ veterinarju bir-reqqa. Huwa rakkomandat ittestjar tal-laboratorju xieraq qabel it-trattament sabiex jiġu identifikati disturbi subklinikali (asintomatiċi) tal-kliwi jew tal-fwied li jistgħu jippre-disponuhom għall-effetti mhux mixtieqa.

Evita l-użu f'annimali deidratati, ipovolemiċi jew bi pressjoni baxxa, peress li hemm riskju ta' zieda fit-tossicità tal-kliwi. L-ġhoti fl-istess hin ta' mediċini potenzjalment nefrotossiċi għandu jiġi evitat. Uża dan il-prodott mediċinali veterinarju taħt monitoraġġ veterinarju strett fejn ikun hemm riskju ta' emorraġija gastrointestinali, jew jekk l-animall ikun wera qabel intolleranza għall-NSAIDs. It-trattament għandu jitwaqqaf jekk jiġi osservat xi wieħed minn dawn is-sinjali: dijarea ripetuta, remettar, demm moħbi fl-imsaren, telf f'daqqa fil-piż, anoressija, letarġija, degradazzjoni tal-parametri tal-kliwi jew tal-fwied.

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

Aħsel idejk wara l-użu tal-prodott.

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

Il-pilloli maqsuma għandhom jiġu rritornati fil-pakkett oriġinali.

### Tqala u treddiġh:

Tużax fi klieb nisa tqal jew li qed ireddgħu.

Studji fil-laboratorju fil-fniek urew evidenza ta' effetti maternotossiċi u fetotossiċi b'rati ta' doża li jqarrbu d-doża ta' trattament rakkomandata għall-kelb.

### Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

It-trattament minn qabel b'sustanzi anti-infjammatorji oħra jista' jirriżulta f'effetti mhux mixtieqa addizzjonali jew miżjuda u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu mingħajr trattament bi prodotti mediċinali veterinarji bħal dawn għal mill-inqas 24 siegħa qabel il-bidu tat-trattament bil-mediċina veterinarja. Madankollu, il-perjodu mingħajr trattament għandu jkollu il-karatteristiċi farmakokinetiċi tal-prodotti mediċinali veterinarji użati qabel.

Il-prodott mediċinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' NSAIDs oħra jew ma' glukokortikosteroidi. Ulcerazzjoni tal-passaġġ gastrointestinali tista' tiġi aggravata bil-kortikosteroidi f'annimali li jingħataw mediċini anti-infjammatorji mhux steroidali.

It-trattament fl-istess hin b'molekuli li juru azzjoni fuq il-fluss tal-kliwi, eż. diuretiki jew inibituri tal-Enzima ta' Konverżjoni tal-Angjotensina (ACE), għandu jkun soġġett għal monitoraġġ kliniku. L-ġhoti fl-istess hin ta' prodotti mediċinali veterinarji potenzjalment nefrotossiċi għandu jiġi evitat minhabba li jista' jkun hemm riskju akbar ta' tossicità tal-kliwi. Peress li l-mediċini anestetiki jistgħu jaffettwaw il-perfużjoni tal-kliwi, l-użu ta' terapija parenterali bil-fluwidu waqt il-kirurgija għandu jiġi kkunsidrat biex jitnaqqsu l-kumplikazzjonijiet potenzjali tal-kliwi meta jintużaw l-NSAIDs li jkunu qed jaħdmu b'mod peri-operatorju.

L-użu fl-istess hin ta' sustanzi attivi oħra li għandhom grad għoli ta' twaħħil mal-proteini jista' jikkompeti ma' firocoxib għat-twaħħil u b'hekk iwassal għal effetti tossiċi.

### Doża eċċessiva:

Fil-klieb li kellhom għaxar ġimgħat fil-bidu tat-trattament b'rati ta' doża ta' 25 mg/kg/jum jew aktar (5 darbiet id-doża rakkomandata) għal tliet xhur, ġew osservati s-sinjali ta' tossicità li ġejjin: telf tal-piż tal-ġisem, nuqqas ta' għu, bidliet fil-fwied (akkumulazzjoni tal-lipidi), fil-moħħ

(vakwolizzazzjoni), fid-duodenum (ulċeri) u fil-mewt. B'rati ta' doża ta' 15 mg/kg/jum jew aktar (3 darbiet id-doża rakkomandata) għal sitt xhur, ġew osservati sinjali kliniċi simili, għalkemm is-severità u l-frekwenza kienu anqas u l-ulċeri duodenali kienu assenti.

F'dawk l-istudji dwar is-sigurtà tal-annimali fil-mira, is-sinjali kliniċi tat-tossicità kienu riversibbli f'xi klieb wara l-waqfien tat-terapija.

Fil-klieb li għandhom seba' xhur fil-bidu tat-trattament b'rati ta' doża ta' 25 mg/kg/jum jew aktar (5 darbiet id-doża rakkomandata) għal sitt xhur, ġew osservati effetti mhux mixtieqa gastrointestinali, jiġifieri r-remettar.

Ma sarux studji dwar doża eċċessiva f'annimali li għandhom aktar minn 14-il xahar.

Jekk jiġu osservati sinjali kliniċi ta' dożaġġ eċċessiv, waqqaf it-trattament.

## 7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Mhux komuni (1 sa 10 animal / 1,000 animal ittrattati):	Rimettar <sup>1</sup> , Dijarea <sup>1</sup>
Rari (1 sa 10 animali / 10,000 animal ittrattati):	Disturb fis-sistema nervuża
Rari hafna (<1 animal / 10,000 animal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Disturb fil-kliewi Disturb fil-fwied

<sup>1</sup> Generalment ta' natura temporanja u riversibbli meta t-treatment jitwaqqaf.

Jekk ikun hemm effetti mhux mixtieqa bħal remettar, dijarea ripetuta, demm moħbi fil-ħmieg, telf f'daqqa fil-piż, anoressija, letargija jew degradazzjoni tal-parametri tal-kliewi jew tal-fwied, l-użu tal-prodott għandu jitwaqqaf u għandu jintalab il-parir ta' veterinarju. Bħal fil-każ ta' NSAIDs ohra, jistgħu jseħħu effetti mhux mixtieqa serji u, f'każijiet rari hafna, dawn jistgħu jkunu fatali.

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

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

Użu orali.

5 mg /kg ta' piż tal-gisem (bw) darba kuljum.

Għat-tnaqqis tal-uġiġ u tal-infjammazzjoni wara l-operazzjoni, l-animali jistgħu jingħataw doża li tibda madwar sagħtejn qabel il-kirurgija sa tlett ijiem konsekuttivi kif meħtieġ. Wara kirurġija ortopedika u skont ir-rispons osservat, it-treatment bl-użu tal-istess skeda ta' dożaġġ ta' kuljum jista' jitkompla wara l-ewwel tlett ijiem, skont il-ġudizzju tal-veterinarju li jkun qed jattendi.

Għall-użu orali skont it-tabella ta' hawn taħt.

bw (kg)	Numru ta' pilloli li jistgħu jintmagħdu skont id-daqs		Medda ta' mg/kg bw
	25 mg	100 mg	
3.0 – 3.5	0.75		5.4 – 6.25
3.6 – 5	1	0.25	5.0 – 6.9
5.1 – 6	1.25		5.2 – 6.1
6.1 – 7.5	1.5		5.0 – 6.1
7.6 – 8.5	1.75		5.1 – 5.8
8.6 – 10	2	0.5	5.0 – 5.8
10.1 – 15		0.75	5.0 – 7.4
15.1 – 20		1	5.0 – 6.6
20.1 – 25		1.25	5.0 – 6.2
25.1 – 30		1.5	5.0 – 6.0
30.1 – 35		1.75	5.0 – 5.8
35.1 – 40		2	5.0 – 5.7

jew

bw (kg)	Numru ta' pilloli li jistghu jintmaghdu skont id-daqs	Medda ta' mg/kg bw
	57 mg	
3.0 – 5.5	0.5	5.2 – 9.5
5.6 – 7.5	0.75	5.7 – 7.6
7.6 – 10	1	5.7 – 7.5
10.1 – 13	1.25	5.5 – 7.1
13.1 – 16	1.5	5.3 – 6.5
16.1 – 18.5	1.75	5.4 – 6.2

jew

bw (kg)	Numru ta' pilloli li jistghu jintmaghdu skont id-daqs	Medda ta' mg/kg bw
	225 mg	
18.4 – 22.5	0.5	5.0 – 6.1
22.6 – 33.5	0.75	5.0 – 7.5
33.6 – 45	1	5.0 – 6.7
45.1 – 56	1.25	5.0 – 6.2
56.1 – 67	1.5	5.0 – 6.1
67.1 – 78	1.75	5.0 – 5.9
78.1 – 90	2	5.0 – 5.8

Il-pilloli jistghu jinqasmu f'2 jew f'4 partijiet ugwali biex jippermettu dożaġġ preċiż.

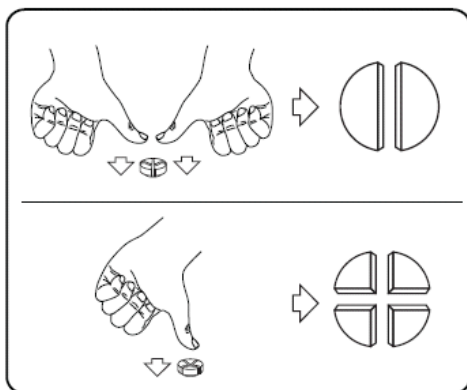
Poġġi l-pillola fuq wiċċ ċatt, bin-naħa mmarkata tagħha thares 'il fuq u bin-naħa konvessa (fit-tond) thares lejn il-wiċċ.

Biex tinqasam f'2 partijiet ugwali:

Aghfas iż-żewġ swaba' l-kbar tiegħek fuq iż-żewġ naħat tal-pillola.

Biex tinqasam f'4 partijiet ugwali:

Aghfas is-saba' l-kbir tiegħek fin-nofs tal-pillola.



## 9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-pilloli jistghu jinghataw mal-ikel jew mhux mal-ikel. Taqbiżx id-doża rakkomandata.

It-tul tat-trattament ikun jiddependi fuq ir-rispons osservat. Peress li l-istudji fuq il-post kienu limitati għal 90 jum, it-trattament fit-tul għandu jiġi kkunsidrat bir-reqqa u għandu jsir monitoraġġ regolari mill-veterinarju.

## **10. Perjodi ta' tiżmim**

Mhux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' ħażna speċjali.

Tużax dan il-prodott mediċinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq it-tikketta u l-kartuna wara Jiskadi. <Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

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

Uża skemi ta' tehid 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 jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jiproteġu l-ambjent.

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

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji**

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/22/286/001 - 024

Folja tal-aluminju - PVC/PE/PVDC, li fiha 10 pilloli li jintmagħdu kull waħda.

Daqsijiet tal-pakkett:

Kaxxa tal-kartun b' 10, 20, 30, 50, 100 jew 200 pillola li jintmagħdu.

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

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

{XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju hija disponibbli fid-*'database'* tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbli għall-ħruġ tal-lott u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrapportati avvenimentieffetti mhux mixtieqa:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Il-Ġermanja  
Tel: +49 (0)5136 60660

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrapportati avvenimenti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediċinali veterinarju, jekk jogħġbok ikkuntattja lirrappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeghid fis-suq.

**België/Belgique/Belgien**

Alivira NV  
Kolonel Begaultlaan 1a  
BE-3012 Leuven  
Tél/Tel: +32 16 84 19 79  
PHV@alivira.be

**Lietuva**

OÜ Zoovetvaru  
Uusaru 5,  
76505 Saue,  
Estija  
Tel: + 372 6 709 006

**Република България**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Германия  
Тел: +49 (0)5136 60660

**Luxembourg/Luxemburg**

Alivira NV  
Kolonel Begaultlaan 1a  
3012 Leuven  
Belgium/Belgien  
Tél/Tel: +32 16 84 19 79  
PHV@alivira.be

**Česká republika**

WERFFT, spol. s r.o.  
Kotlářská 931/53  
CZ-602 00 Brno  
Tel: +420 541 212 183  
info@werfft.cz

**Magyarország**

Medicus Partner Kft.  
Tormásrét u. 12.  
HU-2051 Biatorbágy  
Tel.: + 3623-530-540  
info@vetcentre.com

**Danmark**

ScanVet Animal Health A/S  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg  
Tlf: +45 4848 4317

**Malta**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Germany  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Deutschland**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
DE-31303 Burgdorf  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Nederland**

Alivira NV  
Kolonel Begaultlaan 1a  
3012 Leuven  
België  
Tel: +32 16 84 19 79  
PHV@alivira.be

**Eesti**

OÜ Zoovetvaru  
Uusaru 5,  
EE-76505 Saue,  
Tel: + 372 6 709 006

**Ελλάδα**

PROVET A.E.  
ΛΕΩΦΟΡΟΣ ΕΛΕΥΘΕΡΙΑΣ 120  
EL-45500, ΙΩΑΝΝΙΝΑ  
Τηλ: +30 2105508500  
vet@provet.gr

**España**

Laboratorios Karizoo S.A.  
Pol.Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12  
ES-08140 Caldes de Montbui (Barcelona)  
Tel: +34 93 865 41 48  
pharmacovigilance@alivira.es

**France**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Allemagne  
Tél: +49 (0)5136 60660

**Hrvatska**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Njemačka  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Ireland**

Kela Veterinaria NV  
Nieuwe Steenweg 62,  
9140 Elversele  
Belgium  
Tel: +32 3 780 63 90  
Info.vet@kela.health

**Ísland**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Þýskalandi  
Sími: +49 (0)5136 60660

**Norge**

ScanVet Animal Health A/S  
Kongevejen 66  
3480 Fredensborg  
Danmark  
Tlf: +45 4848 4317

**Österreich**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Deutschland  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Polska**

ScanVet Poland Sp. z o.o.  
Al. Jerozolimskie 99 m. 39  
PL-02-001 Warszawa  
Tel.: +48226229183  
pharmacovigilance@scanvet.pl

**Portugal**

Laboratorios Karizoo, S.A.  
Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12  
08140 Caldes de Montbui  
Espanha  
Tel: + 34 93 865 41 48  
pharmacovigilance@alivira.es

**România**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Germania  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Slovenija**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Nemčija  
Tel: +49 (0)5136 60660

**Slovenská republika**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Nemecko  
Tel: +49 (0)5136 60660



**Italia**

Alivira Italia S.r.l.  
Corso della Giovecca 80  
IT-44121 Ferrara  
Tel: +39 348 2322639  
Farmacovigilanza@alivira.it

**Κύπρος**

CP- Pharma Handelsgesellschaft mbH  
Ostlandring 13  
31303 Burgdorf  
Γερμανία  
Τηλ: +49 (0)5136 60660

**Latvija**

OÜ Zoovetvaru  
Uusaru 5,  
76505 Saue,  
Igaunija  
Tel: + 372 6 709 006

**Suomi/Finland**

Vet Medic Animal Health Oy  
PL 27,  
FI-13721 Parola  
Puh/Tel: +358 (0)3 630 3100  
laaketurva@vetmedic.fi

**Sverige**

Vm Pharma AB  
Box 45010,  
SE-104 30 Stockholm  
Tel: +358 (0) 3 630 3100  
biverkningar@vetmedic.se

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Kela Veterinaria NV  
Nieuwe Steenweg 62,  
9140 Elversele  
Belgium  
Tel: +32 3 780 63 90  
Info.vet@kela.health

**17. Tagħrif iehor**

Firocoxib hija mediċina anti-infjammatorja mhux steroidali (NSAID), li taġixxi permezz ta' inibizzjoni selettiva ta' cyclooxygenase-2 (COX-2) – sinteżi medjata prostaglandina. COX-2 hija l-izoforma tal-enzima li giet postulata li hija primarjament responsabbli għas-sinteżi ta' medjaturi prostanojdi tal-uġiġħ, tal-infjammazzjoni u tad-deni. F'assaġġi tad-demmi sħaħ tal-klieb *in-vitro*, firocoxib juri selettività ta' madwar 380 darba għal COX-2 fuq COX-1.

Il-pilloli ta' dan il-prodott mediċinali għandhom linja ta' qsim forma ta' salib biex jiġi ffaċilitat dożaġġ preċiż u fihom toġhma ta' tiġieġ idrolizzata biex tiffaċilita l-amministrazzjoni lill-klieb.