

ANNESS I

SOMMARJU TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Equisolon 100 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 300 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 600 mg trab orali għaż-żwiemel

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Sustanza attiva:

100 mg prednisolone għal kull qartas ta' 3 g
300 mg prednisolone għal kull qartas ta' 9 g
600 mg prednisolone għal kull qartas ta' 18 g

Għal-lista shiħa tal-eċċipjenti, ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTKA

Trab orali.
Trab abjad għal offwajt

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Speċi fil-mira

Żwiemel.

4.2 Indikazzjonijiet għall-użu, li jispeċifikaw l-ispeċi fil-mira

Bix itaffi l-parametri infjammatorji u kliniči assoċjati ma' imblukkar rikorrenti tal-passaġġi tal-arja (RAO) fiż-żwiemel, f'kombinazzjoni ma' kontroll ambjentali.

4.3 Kontra indikazzjonijiet

Tużax f'każijiet magħrufa ta' ipersensittività għas-sustanza attiva, għal kortikosterojdi jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti.

Tużax f'infezzjonijiet virali matul l-istadju viremiku jew f'każijiet ta' infezzjonijiet mikotiċi sistemiċi.

Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri gastrointestinali.

Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri tal-kornea.

Tużax waqt it-tqala.

4.4 Twissijiet speċjali għal kull speċi fil-mira

L-ghoti ta' kortikojdi huwa biex jindu ċi titjib fis-sinjal kliniči aktar milli għall-kura. Il-kura għandha tkun ikkombinata ma' kontroll ambjentali.

Kull każ għandu jiġi evalwat individwalment mill-veterinarju u għandu jiġi stabbilit programm ta' kura xierqa. Il-kura bi prednisolone għandha tinbeda biss meta t-taffija sodisfaċenti tas-sintomi kliniči ma tkunx inkisbet jew ma tkunx probabbli li tinkiseb permezz ta' kontroll ambjentali waħdu.

Il-kura bi prednisolone tista' ma treġġax lura b'mod sodisfaċenti l-funzjoni respiratorja fil-każijiet kollha, u f'kull każ individwali jista' jkun hemm il-ħtieġa li jiġi kkunsidrat l-użu ta' prodotti mediciinali li jibdew jaħdmu aktar malajr.

4.5 Prekawzjonijiet specjali għall-użu

Prekawzjonijiet specjali għall-użu fl-annimali

Tużax f'annimali li jbatu minn dijabete mellitus, insuffiċjenza renali, insuffiċjenza kardijaka, iperadrenokortičiżmu, jew osteoporoži.

L-użu ta' kortikosterojdi fiż-żwiemel gie rapportat li jinduci laminite (ara sezzjoni 4.6). Għalhekk iż-żwiemel għandhom jiġu mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu ta' kura.

Minħabba l-kwalitajiet farmakoloġiċi ta' prednisolone, uža b'attenzjoni meta l-prodott medicinali veterinarju jintuża f'annimali b'sistema immunitarja mdghajfa.

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

Nies li huma magħrufa li huma ipersensittivi għal kortikosterodji jew għal xi wieħed mill-eċċipjenti ma għandhomx jiġi f'kuntatt mal-prodott medicinali veterinarju.

Minħabba r-riskju ta' malformazzjoni tal-fetu, il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata lil nisa tqal.

Huwa rrakkomandat li jintlibsu kemm ingwanti kif ukoll maskla protettiva matul il-maniġġ u l-għoti tal-prodott.

Sabiex jiġi evitat li jifforna t-trab, thawwadx il-prodott medicinali veterinarju.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

B'mod rari ħafna, wara l-użu tal-prodott għet osservata laminite. Għaldaqstant, iż-żwiemel għandhom jiġi mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu tal-kura.

B'mod rari ħafna, wara l-użu tal-prodott gew osservati sinjali newroloġiċi bħal atassja, rikumenza, liwi tar-ras, irrikwetezza jew nuqqas ta' koordinazzjoni.

Filwaqt li dozi għoljin waħedhom ta' kortikosterojdi huma ġeneralment ittollerati sew, jistgħu jikkawżaw effetti sekondarji severi waqt użu fit-tul. Għalhekk, ġeneralment, id-dożagiġ f'użu fuq perjodu minn medju sa fit-tul għandu jinżamm għall-minimu neċċessaru biex jikkontrolla s-sintomi. It-trażżeen sinifikanti ta' kortisol relatat mad-doża innotat b'mod komuni ħafna matul it-terapija huwa riżultat ta' dozi effettivi li jrażżu l-assi adrenali ipotalamika-pitwitarja.

Wara li l-kura titwaqqaf, jista' jkun hemm sinjali ta' insuffiċjenza adrenali li testendi għal atrofja adrenokortikali u dan jista' jagħmel lill-annimal inkapaċi li jiffaċċja b'mod adegwat sitwazzjonijiet stressanti.

Żieda sinifikanti fit-trigliceridi sseħħi b'mod komuni ħafna. Din tista' tkun parti minn iperadrenokortičiżmu jatroġeniku (marda ta' Cushing) possibbli li jinvvoli tibdil sinifikanti fil-metabolizmu tax-xaħam, karboidrati, proteini u minerali, eż bħala riżultat jista' jkun hemm ridistribuzzjoni tax-xaħam tal-ġisem, żieda fil-piż tal-ġisem, dgħjufija fil-muskoli u atrofja u osteoporoži.

Żieda fl-alkaline phosphatase minħabba l-glukokortikojdi hija osservata b'mod rari ħafna u tista' tkun relatata ma' tkabbir tal-fwied (epatomegalija) b'żieda fl-enzimi epatiċi fis-serum.

Ulcerazzjoni gastrointestinali għet irrapporata b'mod rari ħafna u l-ulċerazzjoni gastrointestinali tista' taggrava bi steriodi f'annimali li jingħataw mediċini antiinfjammatorji mhux steriodi u f'annimali bi trawma fis-sinsla tad-dahar (ara s-sezzjoni 4.3). Sintomi gastrointestinali oħrajn li ġew osservati b'mod rari ħafna huma kolik u anoreksja.

B'mod rari ħafna għie osservat hrug eċċessiv ta' għaraq. B'mod rari ħafna għet osservata urtikarja.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont il-konvenzjoni li ġejja:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f'10 annimali ttrattati li juru effetti mhux mixtieqa matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'100 annimali ittrattati)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimali ittrattati)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimali ittrattati)
- rari ħafna (inqas minn annimal wieħed f'10,000 annimali ittrattati, inkluzi rapporti iżolati)

4.7 Užu fit-tqala, fit-treddigħ u fi żmien il-bidien

Is-sigurtà tal-prodott mediciinali veterinarju ma gietx stabbilita fiż-żwiemel waqt it-tqala u l-prodott m'għandux jintuża fuq debbiet tqal (jekk jogħġibok ara s-sezzjoni 4.3).

L-ghoti fil-bidu tat-tqala huwa magħruf li kkawża anormalitajiet fil-fetu f'animali fil-laboratorju. L-ghoti tard fit-tqala x'aktar li jikkawża abort jew ħlas kmieni f'animali li jixtarru u jista' jkollu effett simili fi speċi oħra.

4.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

L-užu konkomitanti ta' dan il-prodott mediciinali veterinarju ma' mediciini antiinfammatorji mhux steroidi jista' jaggrava ul-ċerazzjoni tal-passaġġ gastro-intestinali. Minħabba li l-kortikosterojdi jistgħu jnaqqsu r-rispons immunitarju għat-tilqim, prednisolone m'għandux jintuża flimkien ma' vaċċini jew fi żmien ġimaginej wara tilqima.

L-ghoti ta' prednisolone jista' jindu ċi ipokalimja u għalhekk iżid ir-riskju ta' tossicità minn glikosidi kardijaċi. Ir-riskju ta' ipokalimja jista' jiżid jekk prednisolone jingħata flimkien ma' dijureticli li jnaqqsu l-potassju.

4.9 Ammont li għandu jingħata u l-metodu ta' kif għandu jingħata

Užu orali.

Biex jiġi žgurat li tingħata d-doża korretta, il-piż tal-ġisem għandu jiġi stabbilit bl-aktar mod preċiż possibbli sabiex jiġi evitat li tingħata doża aktar baxxa jew doża eċċessiva.

Doża unika ta' 1 mg ta' prednisolone/kg tal-piż tal-ġisem kuljum li tikkorrispondi għal 100 mg prednisolone f'qartas ta' 3 għal kull 100 kg tal-piż tal-ġisem (ara t-tabella ta' dożaġġ hawn taħt).

Il-kura tista' tiġi ripetuta f'intervalli ta' 24 siegħa matul 10 ijiem konsekuttivi.

Id-doża korretta għandha titħallat f'ammont żgħir ta' ikel.

Ikel imħallat mal-prodott mediciinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jkunx ġie kkonsmat fi żmien 24 siegħa.

Qratis ta' daqsijiet differenti tal-pakkett jistgħu jiġi kkombinati biex tintlaħaq id-doża korretta, skont it-tabella t'hawn taħt:

Piż tal-ġisem (kg) taż-żiemel	Numru ta' qratis		
	100 mg prednisolone (qartas ta' 3 g)	300 mg prednisolone (qartas ta' 9 g)	600 mg prednisolone (qartas ta' 18 g)
100-200	2		
200-300		1	
300-400	1	1	
400-500	2	1	
500-600			1
600-700	1		1
700-800	2		1
800-900		1	1
900-1000	1	1	1

4.10 Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti), jekk ikun hemm bżonn

Amministrazzjoni għal żmien qasir anki ta' doži kbar mhijiex probabbli li tikkawża effetti sistemiċi ta' īxsara serji. Madankollu, užu kroniku ta' kortikosterojdi jista' jwassal għal effetti avversi serji (jekk jogħġibok ara s-sezzjoni 4.6).

4.11 Perjodu(i) ta' tiżmim

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 10 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża fi dwieb li jipproduċu l-ħalib għall-konsum tan-nies.

5. KWALITAJIET FARMAKOLOGIČI

Grupp farmakoterapewtiku: kortikosterojdi għal użu sistemiku, glukokortikojdi.

Kodici ATC veterinarja: QH02AB06

5.1 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Prednisolone huwa kortikosterojdi li jaġixxi b'mod intermedju b'madwar 4 darbiet l-attività antiinfammatorja u madwar 0.8 darbiet l-effett taż-żamma tas-sodju ta' kortisol. Il-kortikosterojdi jrażżnu r-rispons immunologiku permezz tal-inibizzjoni tat-twessiġħ tal-kapillari, il-migrazzjoni u l-funzjoni ta' lewkoċiti u fagoċitosi. Il-glukokortikojdi għandhom effett fuq il-metabolizmu billi jżidu l-glukoneogenesi.

L-imblukkar rikorrenti tal-passaġġi tal-arja (RAO) huwa marda respiratorja li sseħħ b'mod komuni fi żwiemel maturi. Iż-żwiemel affettwati huma suxxettibbli għal antiġeni inalati u aġenti proinfammatorji oħra, inkluži spori fungali u endotossini li gejjin mit-trab. Fejn ikun hemm il-ħtiega ta' kura medika ta' żwiemel b'RAO, il-glukokortikojdi huma effettivi biex jikkontrollaw is-sinjalji kliniči u jnaqqsu n-newtrofilja fil-passaġġi tal-arja.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Wara l-ġhoti orali fiż-żwiemel, prednisolone jiġi faċilment assorbit u jagħti respons immedjat li jinżamm għal madwar 24 siegħha. $It-T_{max}$ globali medju huwa ta' 2.5 ± 3.1 sīghat, $is-C_{max}$ huwa ta' 237 ± 154 ng/ml u $l-AUC_t$ huwa ta' 989 ± 234 ng h/ml. $It-T_{1/2}$ huwa ta' 3.1 ± 2.3 sīghat iżda mill-perspettiva ta' terapija mhuwiex sinifikanti meta l-kortikosterojdi sistemiċi jkunu qiegħdin jiġu vvalutati.

Il-bijodisponibbiltà wara l-ġhoti orali hija ta' madwar 60%. Iseħħi metabolizmu parżjali ta' prednisolone għas-sustanza prednisone bijologikament inerta. Ammonti ugħalli ta' prednisolone, prednisone, 20β -dihydroprednisolone u 20β -dihydroprednisone jinstabu fl-awrina. L-eskrezżjoni ta' prednisolone hija kompleta fi żmien 3 ijiem.

Dożaġġi multipli ma jwasslux f'akkumulazzjoni ta' prednisolone fil-plasma.

6. TAGħrif FARMAĊEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċepjenti

Lactose monohydrate

Anise aroma powder

Silica colloidal hydrated.

6.2 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibbiltà, dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jitħallat ma' prodotti medicinali veterinarji oħra.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 3 snin
Il-qratas huma għall-użu ta' darba u għandhom jintremew wara li jintużaw/jinfethu.

Żmien kemm idum tajjeb wara li jiġi miżjud mal-ikel jew għalf f'għamlta ta' pritkuni: 24 siegħha

6.4. Prekawzjonijiet specjali dwar kif għandu jinħażen

Qratas miftuħin m'għandhomx jinħażu.

6.5 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Kaxxa tal-kartun li fiha 20 qartas tal-pentalamine (b'kisja ta' ġewwa tal-LDPE) ta' 3 g (li fihom 100 mg ta' prednisolone), jew 10 qratas ta' 9 g (li fihom 300 mg ta' prednisolone) jew ta' 18 g (li fihom 600 mg ta' prednisolone) ta' trab orali.

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

6.6 Prekawzjonijiet specjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat mill-użu ta' dawn il-prodotti

Kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju għandhom jintremew skont kif jitkolu r-rekwiziti lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Il-Pajjiżi l-Baxxi

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/2/14/161/001-003

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞ DID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 12/03/2014
Data tal-aħħar tiġid: 05/02/2019

10 DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Assoċjazzjoni Ewropea għall-Mediċini <http://www.emea.europa.eu/>.

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVVISTA U/JEW UŻU

Mhux applikabbli.

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Equisolon 33 mg/g trab orali għaż-żwiemel

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Vażett bi trab orali ta' 180 g jew ta' 504 g. Gramma waħda fiha:

Sustanza attiva:

prednisolone 33.3 mg

Għal-lista shiħa tal-eċċipjenti, ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Trab orali.

Trab abjad għal offwajt

4. TAGħrif KLINIKU

4.1 Speċi fil-mira

Żwiemel.

4.2 Indikazzjonijiet għall-użu, li jispeċifikaw l-ispeċi fil-mira

Biex itaffi l-parametri infjammatorji u kliniči assoċjati ma' imblukkar rikorrenti tal-passaggi tal-arja (RAO) fiż-żwiemel, f'kombinazzjoni ma' kontroll ambjentali.

4.3 Kontra indikazzjonijiet

Tużax f'każijiet magħrufa ta' ipersensittivit għas-sustanza attiva, għal kortikosterojdi jew għal kwalunkwe wieħed mill-eċċipjenti.

Tużax f'infezzjonijiet virali matul l-istadju viremiku jew f'każijiet ta' infezzjonijiet mikotici sistemiċi. Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri gastrointestinali.

Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri tal-kornea.

Tużax waqt it-tqala.

4.4 Twissijiet speċjali għal kull speċi fil-mira

L-ghoti ta' kortikojdi huwa biex jinduči titjib fis-sinjal kliniči aktar milli għall-kura. Il-kura għandha tkun ikkombinata ma' kontroll ambjentali.

Kull kaž għandu jiġi evalwat individwalment mill-veterinarju u għandu jiġi stabbilit programm ta' kura xierqa. Il-kura bi prednisolone għandha tinbeda biss meta t-taffija sodisfaċenti tas-sintomi kliniči ma tkunx inkisbet jew ma tkunx probabbli li tinkiseb permezz ta' kontroll ambjentali waħdu.

Il-kura bi prednisolone tista' ma treġġax lura b'mod sodisfaċenti l-funzjoni respiratorja fil-każijiet kollha, u f'kull kaž individwali jista' jkun hemm il-ħtieġa li jiġi kkunsidrat l-użu ta' prodotti medicinali li jibdew jaħdmu aktar malajr.

4.5 Prekawzjonijiet specjali għall-użu

Prekawzjonijiet specjali għall-użu fl-annimali

Tużax f'annimali li jbatu minn dijabete mellitus, insufficjenza renali, insufficjenza kardijaka, iperadrenokorticiżmu, jew osteoporoži.

L-użu ta' kortikosterojdi fiż-żwiemel gie rrapporat li jinduci laminit (ara sezzjoni 4.6). Għalhekk iż-żwiemel għandhom jiġi mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu ta' kura.

Minħabba l-kwalitajiet farmakoloġiči ta' prednisolone, uža b'attenzjoni meta l-prodott medicinali veterinarju jintuża f'annimali b'sistema immunitarja mdghajfa.

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

Nies li huma magħrufa li huma ipersensittivi għal kortikosterojdi jew għal xi wieħed mill-eċċipjenti ma għandhomx jiġi f'kuntatt mal-prodott medicinali veterinarju.

Minħabba r-riskju ta' malformazzjoni tal-fetu, il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata lil nisa tqal.

Huwa rrakkomandat li jintlibsu kemm ingwanti kif ukoll maskla protettiva matul il-maniġġ u l-għoti tal-prodott.

Sabiex jiġi evitat li jifforna t-trab, thawwadx il-prodott medicinali veterinarju.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

B'mod rari ħafna, wara l-użu tal-prodott ġiet osservata laminit. Għaldaqstant, iż-żwiemel għandhom jiġi mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu tal-kura.

B'mod rari ħafna, wara l-użu tal-prodott gew osservati sinjali newroloġiči bħal atassja, rikumenta, liwi tar-ras, irrikwetezza jew nuqqas ta' koordinazzjoni.

Filwaqt li dozi għoljin waħedhom ta' kortikosterojdi huma ġeneralment ittollerati sew, jistgħu jikkawżaw effetti sekondarji severi waqt użu fit-tul. Għalhekk, ġeneralment, id-dożagiġ f'użu fuq perjodu minn medju sa fit-tul għandu jinżamm għall-minimu neċċessarju biex jikkontrolla s-sintomi. It-trażżeen sinifikanti ta' kortisol relatat mad-doża innotat b'mod komuni ħafna matul it-terapija huwa riżultat ta' dozi effettivi li jrażżu l-assi adrenali ipotalamika-pitwitarja.

Wara li l-kura titwaqqaf, jista' jkun hemm sinjali ta' insufficjenza adrenali li testendi għal atrofija adrenokortikali u dan jista' jagħmel lill-annimal inkapaċi li jiffaċċja b'mod adegwat sitwazzjonijiet stressanti.

Żieda sinifikanti fit-trigliceridi sseħħ b'mod komuni ħafna. Din tista' tkun parti minn iperadrenokorticiżmu jatroġeniku (marda ta' Cushings) possibbli li jinvolvi tibdil sinifikanti fil-metabolizmu tax-xaħam, karboidrati, proteini u minerali, eż bħala riżultat jista' jkun hemm ridistribuzzjoni tax-xaħam tal-ġisem, żieda fil-piż tal-ġisem, dgħejufija fil-muskoli u atrofija u osteoporoži.

Żieda fl-alkaline phosphatase minħabba l-glukokortikojdi hija osservata b'mod rari ħafna u tista' tkun relatata ma' tkabbir tal-fwied (epatomegalija) b'żieda fl-enzimi epatici fis-serum.

Ulċerazzjoni gastrointestinali ġiet irrapportata b'mod rari ħafna u l-ulċerazzjoni gastrointestinali tista' taggrava bi sterojdi f'annimali li jingħataw medicini antiinfammatorji mhux sterojdi u f'annimali bi trawma fis-sinsla tad-dahar (ara s-sezzjoni 4.3). Sintomi gastrointestinali oħrajn li ġew osservati b'mod rari ħafna huma kolik u anoreksja.

B'mod rari ħafna ġie osservat hrug eċċessiv ta' għaraq. B'mod rari ħafna ġiet osservata urtikarja.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont il-konvenzjoni li ġejja:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f'10 annimali trattati li juri effetti mhux mixtieqa matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'100 annimali ittrattati)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimali ittrattati)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimali ittrattati)
- rari ħafna (inqas minn annimal wieħed f'10,000 annimali ittrattati, inkluzi rapporti iżolati)

4.7 Užu fit-tqala, fit-treddigħ u fi żmien il-bidien

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma gietx stabbilita fiż-żwiemel waqt it-tqala, u l-prodott huwa kontraindikat biex jintuża fuq debbiet tqal (jekk jogħġbok ara s-sezzjoni 4.3).

L-ghoti fil-bidu tat-tqala huwa magħruf li kkawża abnormalitajiet fil-fetu f'animali fil-laboratorju. L-ghoti tard fit-tqala x'aktarx li jikkawża abort jew ħlas kmieni f'animali li jixtarru u jista' jkollu effett simili fi speċi oħra.

4.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni

L-užu konkomitanti ta' dan il-prodott medicinali veterinarju ma' medicini antiinfammatorji mhux steroidi jista' jaggrava ulċerazzjoni tal-passaġġ gastro-intestinali. Minħabba li l-kortikosterojdi jistgħu jnaqqsu r-rispons immunitarju għat-tilqim, prednisolone m'għandux jintuża flimkien ma' vaċċini jew fi żmien ġimaginej wara tilqima.

L-ghoti ta' prednisolone jista' jinduçi ipokalimja u għalhekk iżid ir-riskju ta' tossicità minn glikosidi kardijaci. Ir-riskju ta' ipokalimja jista' jiż-żied jekk prednisolone jingħata flimkien ma' dijureticli li jnaqqsu l-potassju.

4.9 Ammont li għandu jingħata u l-metodu ta' kif għandu jingħata

Užu orali.

Bixx jiġi żgurat li tingħata d-doża korretta, il-piż tal-ġisem għandu jiġi stabbilit bl-aktar mod preċiż possibbli sabiex jiġi evitat li tingħata doża aktar baxxa jew doża eċċessiva.

Doża unika ta' 1 mg ta' prednisolone/kg tal-piż tal-ġisem kuljum li tikkorrispondi għal 3 g ta' trab għal kull 100 kg tal-piż tal-ġisem (ara t-tabella tad-dożagi hawn taht).

Il-kura tista' tiġi ripetuta f'intervalli ta' 24 siegħa matul 10 ijiem konsekuttivi.

Id-doża korretta għandha tithallat f'ammont żgħir ta' ikel.

Ikel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jkunx ġie kkonsmat fi żmien 24 siegħa.

Bl-užu tal-kuċċarina tal-kejl tapplika t-tabella tad-dożagi li ġejja:

Piż tal-ġisem (kg) taż-żiemel	Vażett b'kuċċarina tal-kejl (Mgħarfa 1 = 4.6 g ta' trab)
	Għadd ta' kuċċarini
150-300	2
300-450	3
450-600	4
600-750	6
750-1000	7

4.10 Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emerġenza, antidoti), jekk ikun hemm bżonn

Amministrazzjoni għal żmien qasir anki ta' doži kbar mhijiex probabbli li tikkawża effetti sistemiċi ta' īxsara serji. Madankollu, užu kroniku ta' kortikosterojdi jista' jwassal għal effetti avversi serji (jekk jogħġgbok ara s-sezzjoni 4.6).

4.11 Perjodu(i) ta' tiżmim

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 10 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża fi dwieb li jipprodu l-ħalib ghall-konsum tan-nies.

5. KWALITAJIET FARMAKOLOGIČI

Grupp farmakoterapeutiku: kortikosterojdi għal użu sistemiku, glukokortikojdi.
Kodici ATC veterinarja: QH02AB06

5.1 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Prednisolone huwa kortikosterojdi li jaġixxi b'mod intermedju b'madwar 4 darbiet l-attività antiinfammatorja u madwar 0.8 darbiet l-effett taż-żamma tas-sodju ta' kortisol. Il-kortikosterojdi jrażżnu r-rispons immunoloġiku permezz tal-inibizzjoni tat-twessiġħ tal-kapillari, il-migrazzjoni u l-funzjoni ta' lewkoċiti u fagoċitosi. Il-glukokortikojdi għandhom effett fuq il-metabolizmu billi jżidu l-glukoneoġenesi.

L-imblukkar rikorrenti tal-passaġġi tal-arja (RAO) huwa marda respiratorja li sseħħ b'mod komuni fi żwiemel maturi. Iż-żwiemel affettwati huma suxxettibbli għal antiġeni inalati u aġenti proinfammatorji oħra, inkluži spori fungali u endotossini li ġejjin mit-trab. Fejn ikun hemm il-htiega ta' kura medika ta' żwiemel b'RAO, il-glukokortikojdi huma effettivi biex jikkontrollaw is-sinjal kliniči u jnaqqsu n-newtrofilja fil-passaġġi tal-arja.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Wara l-ghoti orali fiż-żwiemel, prednisolone jiġi facilment assorbit u jagħti rispons immedjat li jinżamm għal madwar 24 siegħha. It-T_{max} globali medju huwa ta' 2.5 ± 3.1 sīgħat, is-C_{max} huwa ta' 237 ± 154 ng/ml u l-AUC_t huwa ta' 989 ± 234 ng h/ml. It-T_½ huwa ta' 3.1 ± 2.3 sīgħat iżda mill-perspettiva ta' terapija mħuwiex sinifikanti meta l-kortikosterojdi sistemiċi jkunu qegħdin jiġu vvalutati.

Il-bijodisponibbiltà wara l-ghoti orali hija ta' madwar 60%. Is-ħeħġġ metabolizmu parżjali ta' prednisolone għas-sustanza pređnisone bijologikament inerta. Ammonti ugħalli ta' prednisolone, pređnisone, 20β-dihydroprednisolone u 20β-dihydroprednisone jinstabu fl-awrina. L-eskrezzjoni ta' prednisolone hija kompleta fi żmien 3 ijiem.

Dożaġġi multipli ma jwasslux f'akkumulazzjoni ta' prednisolone fil-plasma.

6. TAGħrif FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Lactose monohydrate

Anise aroma powder

Silica colloidal hydrated.

6.2 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibbiltà, dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandux jithallat ma' prodotti mediċinali veterinarji oħra.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh: 3 snin

Żmien kemm idum tajjeb wara li l-kontenitur jkun infetaħ għall-ewwel darba: 4 ġimġħat.

Żmien kemm idum tajjeb wara li jiġi miżjud mal-ikel jew ghalf f'għamla ta' pritkuni: 24 siegħha

6.4. Prekawzjonijiet speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżeen fil-kontenit orġinali.

Żomm il-vażett magħluq tajjeb.

6.5 In-natura u l-ġħamla tal-ippakkjär li jmiss mal-prodott

Kaxxa tal-kartun li fiha vażett wieħed (abjad) tal-HDPE b'għatu tal-LDPE b'faxxa li tinqala' (*tear band*) li fih 180 grammi jew 504 grammi ta' trab orali u mgħarfa waħda tal-kejl tal-polisterin (minghajr kulur) (kejl ta' 4.6 grammi ta' trab orali).

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

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat mill-użu ta' dawn il-prodotti

Kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju għandhom jintremew skont kif jitkolu r-rekwiziti lokali.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Il-Pajjiżi l-Baxxi

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/2/14/161/004
EU/2/14/161/005

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 12/03/2014
Data tal-aħħar tiġid: 05/02/2019

10 DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Ägenzija Ewropea ghall-Mediċini <http://www.emea.europa.eu/>.

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVVISTA U/JEW UŻU

Mhux applikabbli.

ANNESS II

- A. MANIFATTUR RESPONSABBLI MILL-HRUġ TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. DIKJARAZZJONI TAL-MRLs**

A. MANIFATTUR RESPONSABBLI MILL-ħRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbi mill-ħruġ tal-lott

LelyPharma B.V.
Zuiveringweg 42
8203 AA Lelystad
Il-Pajjiżi l-Baxxi

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU

Prodott medicinali veterinarju li jingħata b'riċetta ta' tabib.

C. DIKJARAZZJONI TAL-MRLs

Is-sustanza attiva f'Equisolon hija sustanza **ammissibbli** kif deskrirt fit-tabella numru 1 fl-anness għar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010:

Sustanza farmakoloġikament attiva	Residwu li jimmarka	Speċi tal-animal	MRL	Tessuti fil-mira	Dispożizzjonijiet oħrajn	Klassifikazzjoni terapewtika
Prednisolone	Prednisolone	Equidae	4 µg/kg 8 µg/kg 6 µg/kg 15 µg/kg	Muskoli Xaħam Fwied Kliewi	L-EBDA ANNOT AZZJONI	Kortikojdi / Glukokortikojdi

L-eċċipjenti elenkti f'sezzjoni 6.1 tas-sommarju tal-karatteristici tal-prodott (SPC) huma jew sustanzi ammissibbli li għalihom m'hemmx bżonn ta' limiti massimi ta' residwi (MRLs) kif indikat fit-tabella numru 1 tal-anness għar-Regolament tal-Kummissjoni (UE) Nru 37/2010, jew huma kkunsidrati li ma jaqgħux fi ħdan l-iskop tar-Regolament (KE) Nru 470/2009 meta użati bħal f'dan il-prodott medicinali veterinarju.

ANNESS III
TIKKETTAR U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTAR

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA TAL-KARTUN - Qratas

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Equisolon 100 mg trab orali għaż-żwiemel

Equisolon 300 mg trab orali għaż-żwiemel

Equisolon 600 mg trab orali għaż-żwiemel

prednisolone

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

100 mg prednisolone

300 mg prednisolone

600 mg prednisolone

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Trab orali.

4. DAQS TAL-PAKKETT

20 x 3 g

10 x 9 g

10 x 18 g

5. SPEċI FIL-MIRA

Żwiemel.

6. INDIKAZZJONI(JIET)

7. METODU U MOD(I) TA' KIF GHANDU JINGHATA

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

Użu orali.

8. PERJODU TA' TIŽMIM

Perjodu ta' tižmim:

Laham u ġewwieni: 10 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża fī dwieb li jipproduċu l-ħalib għall-konsum tan-nies.

9. TWISSIJA(JIET) SPEĆJALI, JEKK MEHTIEĞ

Huwa rrakkomandat li jintlibsu kemm ingwanti kif ukoll maskla respiratorja protettiva matul il-maniġġ u l-ghoti tal-prodott. Sabiex jiġi evitat li jifforma t-trab, thawwadx il-prodott medicinali veterinarju. Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

10. DATA TA' SKADENZA

JIS

Ikkel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jiġix ikkonsmat fi żmien 24 siegħa.

11. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Qratis miftuħin m'għandhomx jinħażnu.

12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŻATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŽ

Rimi: aqra l-fuljett ta' tagħrif.

13. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS” U KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVVISTA U L-UŽU, jekk applikabbli

Għall-kura tal-animali biss.

Għandu jingħata biss b'riċetta veterinarja.

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

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Il-Pajjiżi l-Baxxi

16. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/2/14/161/001-003

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott {numru}

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT**QRATAS (3, 9 u 18-il gramma)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Equisolon 100 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 300 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 600 mg trab orali għaż-żwiemel
prednisolone

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

Le Vet B.V.

3. DATA TA' SKADENZA

JIS

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

5. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”

Għall-kura tal-animali biss.

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KAXXA TAL-KARTUN - Vażett****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Equisolon 33 mg/g trab orali għaż-żwiemel
prednisolone

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

33.3 mg/g prednisolone.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Trab orali.

4. DAQS TAL-PAKKETT

Vażett ta' 180 g.
Vażett ta' 504 g.
Mgharfa tal-kejl hija inkluża.

5. SPEĆI FIL-MIRA

Żwiemel.

6. INDIKAZZJONI(JIET)**7. METODU U MOD(I) TA' KIF GHANDU JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.
Użu orali.

8. PERJODU TA' TIŽMIM

Perjodu ta' tižmim: Laħam u ġewwieni: 10 ijiem.
Mhx awtorizzat li jintuża fi dwieb li jipproċu l-ħalib għall-konsum tan-nies

9. TWISSIJIET SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞ

Huwa rrakkomandat li jintlibsu kemm ingwanti kif ukoll maskla respiratorja protettiva matul il-maniġġ u l-ghoti tal-prodott. Sabiex jiġi evitat li jifforna t-trab, tħawwadx il-prodott medicinali veterinarju.

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

10. DATA TA' SKADENZA

JIS {xahar/sena}

Ladarba jinfetah, uža fi żmien 4 ġimġħat.

Ikkel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jiġix ikkonsmat fi żmien 24 siegħha.

11. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżen fil-kontenit originali.

Żomm il-kontenit magħluq tajjeb.

12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŻATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Rimi: aqra l-fuljett ta' tagħrif.

13. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS” U KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVVISTA U L-UŻU, jekk applikabbli

Għall-kura tal-animali biss. Għandu jingħata biss b’riċetta veterinarja.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Il-Pajjiżi l-Baxxi

16. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/2/14/161/004
EU/2/14/161/005

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott {numru}

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT

Vażett

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Equisolon 33 mg/g trab orali għaż-żwiemel
prednisolone

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

33.3 mg/g prednisolone.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Trab orali.

4. DAQS TAL-PAKKETT

180 g
504 g

5. SPEĆI FIL-MIRA

Żwiemel

6. INDIKAZZJONI(JIET)

7. METODU U MOD(I) TA' KIF GHANDU JINGHATA

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

8. PERJODU TA' TIŽMIM

Perjodu ta' tižmim:Laham u ġewwieni:10 ijiem.
Mhx awtorizzat li jintuża fi dwieb li jipproduċu l-ħalib għall-konsum tan-nies.

9. TWISSIJA(JIET) SPEĆJALI, JEKK MEHTIEĞ

Huwa rrakkomandat li jintlibsu kemm ingwanti kif ukoll maskla respiratorja protettiva matul il-maniġġ u l-ghoti tal-prodott. Sabiex jiġi evitat li jifforna t-trab, thawwadx il-prodott medicinali veterinarju.

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

10. DATA TA' SKADENZA

JIS

Ladarba jinfetaħ, uža fi żmien 4 ġimġħat.

Ikkel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jiġix ikkonsmat fi żmien 24 siegħa.

11. KONDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen fil-kontenit originali. Żomm il-kontenit magħluq tajjeb.

12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŻATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Rimi: aqra l-fuljett ta' tagħrif.

13. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS” U KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVVISTA U L-UŽU, jekk applikabbli

Għall-kura tal-annimali biss. Għandu jingħata biss b'rċetta veterinarja.

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

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Il-Pajjiżi l-Baxxi

16. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ

EU/2/14/161/004

EU/2/14/161/005

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott {numru}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF

Equisolon 100 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 300 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 600 mg trab orali għaż-żwiemel

1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ U TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHALL-MANIFATTURA RESPONSABBLI MILL-HRUĞ TAL-LOTT, JEKK DIFFERENTI

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Il-Pajjiżi l-Baxxi

Manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott:

LelyPharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Il-Pajjiżi l-Baxxi

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Equisolon 100 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 300 mg trab orali għaż-żwiemel
Equisolon 600 mg trab orali għaż-żwiemel
prednisolone

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U INGREDJENT OHRA

Trab abjad għal offwajt li fih 33.3 mg/g ta' prednisolone.

Sustanza attiva:

100 mg prednisolone għal kull qartas ta' 3 g
300 mg prednisolone għal kull qartas ta' 9 g
600 mg prednisolone għal kull qartas ta' 18 g

4. INDIKAZZJONI(JIET)

Biex itaffi l-parametri infjammatorji u kliniči assoċjati ma' imblukkar rikorrenti tal-passaġġi tal-arja (RAO) fiż-żwiemel, f'kombinazzjoni ma' kontroll ambjentali.

5. KONTRAINDIKAZZJONI(JIET)

Tużax f'każijiet magħrufa ta' ipersensittività għas-sustanza attiva, għal kortikosterojdi jew għal kwalunkwe ingredjent ieħor tal-prodott.

Tużax f'infezzjonijiet virali li fihom il-particelli tal-virus jiċċirkolaw fil-fluss tad-demm jew f'każijiet ta' infezzjonijiet fungali sistemicī.

Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri gastrointestinali.

Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri tal-kornea.

Tużax waqt it-tqala.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

B'mod rari hafna, wara l-užu tal-prodott ġiet osservata laminite. Għaldaqstant, iż-żwiemel għandhom jiġu mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu tal-kura.

B'mod rari hafna, wara l-užu tal-prodott ġew osservati sinjali newroloġiči bħal atassja, rikumbenza, liwi tar-ras, irrikwetezza jew nuqqas ta' koordinazzjoni.

Filwaqt li dozi għoljin waħedhom ta' kortikosterojdi huma ġeneralment ittollerati sew, jistgħu jikkawżaw effetti sekondarji severi waqt užu fit-tul. Għalhekk, ġeneralment, id-dożagg fuq perjodu minn medju sa fit-tul għandu jinżamm għall-minimu neċċesarju biex jikkontrolla s-sintomi. It-trażżeen sinifikanti ta' kortisol relatat mad-doża innotat b'mod komuni hafna matul it-terapija huwa riżultat ta' doži effettivi li jrażżu l-assi adrenali ipotalamika-pitwitarja.

Wara li l-kura titwaqqaf, jista' jkun hemm sinjali ta' insuffiċjenza adrenali li testendi għal atrofja adrenokortikali u dan jista' jagħmel lill-annimal inkapaċi li jiffaċċċa b'mod adegwat sitwazzjonijiet stressanti.

Żieda sinifikanti fit-trigliceridi sseħħ b'mod komuni hafna. Din tista' tkun parti minn iperadrenokorticiżmu jatroġeniku (marda ta' Cushing's) possibbli li jinvvoli tibdil sinifikanti fil-metabolizmu tax-xaham, karboidrati, proteini u minerali, eż bħala riżultat jista' jkun hemm ridistribuzzjoni tax-xaham tal-ġisem, żieda fil-piż tal-ġisem, dgħju fija fil-muskoli u atrofja u osteoporoži.

Żieda fl-alkaline phosphatase minħabba l-glukokortikojdi hija osservata b'mod rari hafna u tista' tkun relatata ma' tkabbir tal-fwied (epatomegalija) b'żieda fl-enzimi epatiċi fis-serum.

Ulċerazzjoni gastrointestinali ġiet irrapportata b'mod rari hafna u l-ulċerazzjoni gastrointestinali tista' taggrava bi sterojdi f'annimali li jingħataw medicini antiinfjammatorji mhux sterojdi u f'annimali bi trawma fis-sinsla tad-dahar (ara s-sezzjoni 4.3). Sintomi gastrointestinali oħrajn li ġew osservati b'mod rari hafna huma kolik u anoreksja.

B'mod rari hafna ġie osservat hrug eċċessiv ta' għaraq. B'mod rari hafna ġiet osservata urtikarja.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont il-konvenzjoni li ġejja:

- komuni hafna (aktar minn wieħed f'10 annimali trattati li juru effetti mhux mixtieqa matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'100 annimali trattati)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimali trattati)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimali trattati)
- rari hafna (inqas minn annimal wieħed f'10,000 annimali trattati, inkluži rapporti iżolati)

Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediciċina ma hadmitx, jekk jogħġibok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEċI FIL-MIRA

Żwiemel.

8. DOŽAĞġ GHAL KULL SPEċI, MOD U METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Užu orali.

Bixx jiġi żgurat li jingħata d-dożagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi stabbilit bl-aktar mod preciż possibbli sabiex jiġi evitat li tingħata doża aktar baxxa jew doża eċċessiva.

Doża unika ta' 1 mg ta' prednisolone/kg tal-piż tal-ġisem kuljum li tikkorrispondi għal 100 mg prednisolone f'qartas ta' 3 għal kull 100 kg tal-piż tal-ġisem (ara t-tabella ta' dożagg hawn taħt).

Il-kura tista' tiġi ripetuta f'intervalli ta' 24 siegħa matul 10 ijiem konsekuttivi.

Id-doża korretta għandha titħallat m'ammont żgħir ta' ikel.

Qratas ta' daqsijiet differenti tal-pakkett jistgħu jiġu kkombinati biex tintlaħaq id-doża korretta, skont it-tabella t'hawn taħt:

Piż tal-gisem (kg) taż-żiemel	Numru ta' qratas		
	100 mg prednisolone (qartas ta' 3 g)	300 mg prednisolone (qartas ta' 9 g)	600 mg prednisolone (qartas ta' 18 g)
100-200	2		
200-300		1	
300-400	1	1	
400-500	2	1	
500-600			1
600-700	1		1
700-800	2		1
800-900		1	1
900-1000	1	1	1

9. PARIR DWAR L-GHOTI TAL-PRODOTT B'MOD KORRETT

Ikel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jiġix ikkonsmat fi żmien 24 siegħa.

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Laħam u ġewwieni: 10 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża fī dwieb li jipproduċu l-ħalib għall-konsum tan-nies.

11. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHALL-HŻIN

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq it-tikketta u l-kartuna wara JIS.

Ikel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jiġix ikkonsmat fi żmien 24 siegħa.

Qratas miftuhin m'għandhomx jinħażnu.

12. TWISSIJA(JIET) SPEĆJALI

Twissijiet speċjali għall-ispeċi fil-mira

L-ghoti ta' kortikodji huwa biex jindu ċi titjib fis-sinjali kliniči aktar milli għall-kura. Il-kura għandha tkun ikkombinata ma' kontroll ambjentali.

Kull kaž għandu jiġi evalwat individwalment mill-veterinarju u għandu jiġi stabbilit programm ta' kura xierqa. Il-kura bi prednisolone għandha tinbeda biss meta taffija sodisfaċenti tas-sintomi kliniči ma tkunx inkisbet jew ma tkunx probabbli li tinkiseb permezz ta' kontroll ambjentali waħdu.

Il-kura bi prednisolone tista' ma treġġax lura b'mod sodisfaċenti l-funzjoni respiratorja fil-każijiet kollha, u f'kull kaž individwali jista' jkun hemm il-ħtiega li jiġi kkunsidrat l-użu ta' prodotti medicinali li jibdew jaħdmu aktar malajr.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

Tużax f'annimali li jebtu minn dijabete mellitus, insuffiċjenza renali, insuffiċjenza kardijaka, iperadrenokorticiżmu, jew osteoporoži.

L-užu ta' kortikosterojdi fiż-żwiemel ġie rrapporat li jinduci zappzip sever (specjalment) tan-nagħal ta' quddiem (ara s-sezzjoni Reazzjonijiet avversi). Għalhekk iż-żwiemel għandhom jiġu mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu ta' kura.

Minħabba l-kwalitajiet farmakoloġiči ta' prednisolone, uža b'attenzjoni meta l-prodott medicinali veterinarju jintuża f'animali b'sistema immunitarja mdgħajfa.

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

Nies li huma magħrufa li huma ipersensittivi għal kortikosterođi jew għal xi wieħed mill-eċċipjenti ma għandhomx jiġi f'kuntatt mal-prodott medicinali veterinarju.

Minħabba r-riskju ta' malformazzjoni tal-fetu, il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata lil nisa tqal.

Huwa rrakkomandat li jintlibsu kemm ingwanti kif ukoll maskla protettiva matul il-maniġġ u l-għoti tal-prodott.

Sabiex jiġi evitat li jifforma t-trab, thawwadx il-prodott medicinali veterinarju.

Tqala u treddiġi

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju matul it-tqala ma ġietx stabbilita fiż-żwiemel, u l-prodott huwa kontraindikat għal užu f'debbiet tqal (jekk jogħġibok ara s-sezzjoni Kontraindikazzjonijiet).

L-ġħoti fil-bidu tat-tqala huwa magħruf li kkawża anormalitajiet fil-fetu f'animali fil-laboratorju. L-ġħoti tard fit-tqala x'aktarx li jikkawżaw abort jew ħlas kmieni f'animali li jixtarru u jista' jkollu effett simili fi speċi oħra.

Doża eċċessiva (sintomi, proceduri ta' emergenza, antidoti)

Amministrazzjoni għal perjodu ta' żmien qasir anki ta' doži kbar mhijiex probabbli li tikkawża effetti sistemiċi ta' hsara. Madankollu, l-užu kroniku ta' kortikosteroji jista' jwassal għal effetti avversi serji (jekk jogħġibok ara s-sezzjoni Reazzjonijiet avversi).

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

L-užu konkomitanti ta' dan il-prodott medicinali veterinarju ma' mediċini antiinfammatorji mhux sterojdi jista' jaggrava ulċerazzjoni tal-passaġġ gastrointestinali.

Minħabba li l-kortikosterojdi jistgħu jnaqqusu r-rispons immunitarju għat-tilqim, prednisolone m'għandux jintuża flimkien ma' vaċċini jew fi żmien ġimaginej wara tilqima.

L-ġħoti ta' prednisolone jista' jinduci ipokalimja u għalhekk iż-żid ir-riskju ta' tosseċċità minn glikosidi kardijaċi. Ir-riskju ta' ipokalimja jista' jiż-died jekk prednisolone jingħata flimkien ma' dijuretiċi li jnaqqusu l-potassju.

Inkompatibilitajiet maġġuri:

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibilità, dan il-prodott medicinali veterinarju ma jistax jistax jintuża flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji oħra.

13. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTT MHUX UŻAT JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

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

Staqsi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

14. DATA META ĠIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETT TA' TAGHRIF

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea dwar il-Mediċini <http://www.ema.europa.eu/>.

15. TAGHRIF IEHOR

Pakkett (daqs)

Kaxxa tal-kartun li fiha 20 qartas tal-pentalamine (b'kisja ta' gewwa tal-LDPE) ta' 3 g (li fihom 100 mg ta' prednisolone), jew 10 qratas ta' 9 g (300 mg) jew 18 g (600 mg) ta' trab orali. Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

FULJETT TA' TAGHRIF

Equisolon 33 mg/g trab orali għaż-żwiemel

- L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ U TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHALL-MANIFATTURA RESPONSABBLI MILL-HRUĞ TAL-LOTT, JEKK DIFFERENTI**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Le Vet B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Il-Pajjiżi l-Baxxi

Manifattur responsabbli għall-hruġ tal-lott:

LelyPharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Il-Pajjiżi l-Baxxi

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Equisolon 33 mg/g trab orali għaż-żwiemel
Prednisolone

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U INGREDJENT OHRA

Trab abjad għal offwajt li fih 33.3 mg/g ta' prednisolone.

4. INDIKAZZJONI(JIET)

Biex itaffi l-parametri infjammatorji u kliniči assoċjati ma' imblukkar rikorrenti tal-passaġġi tal-arja (RAO) fiż-żwiemel, f'kombinazzjoni ma' kontroll ambjentali.

5. KONTRAINDIKAZZJONIJIET

Tużax f'każijiet magħrufa ta' ipersensittività għas-sustanza attiva, għal kortikosterojdi jew għal kwalunkwe ingredjent ieħor tal-prodott.

Tużax f'infezzjonijiet virali li fihom il-particelli tal-virus jiċċirkolaw fil-fluss tad-demm jew f'każijiet ta' infezzjonijiet fungali sistemici.

Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri gastrointestinali.

Tużax fuq animali li jbatu minn ulċeri tal-kornea.

Tużax waqt it-tqala.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

B'mod rari ħafna, wara l-użu tal-prodott ġiet osservata laminita. Għaldaqstant, iż-żwiemel għandhom jiġi mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu tal-kura.

B'mod rari ħafna, wara l-użu tal-prodott ġew osservati sinjalji newroloġici bħal atassja, rikumbenza, liwi tar-ras, irrikwetizza jew nuqqas ta' koordinazzjoni.

Filwaqt li doži għoljin waħedhom ta' kortikosterojdi huma ġeneralment ittollerati sew, jistgħu jikkawżaw effetti sekondarji severi waqt užu fit-tul. Għalhekk, ġeneralment, id-dožaġġ f'użu fuq perjodu minn medju sa fit-tul għandu jinżamm għall-minimu neċċesarju biex jikkontrolla s-sintomi. It-trażżeen sinifikanti ta' kortisol relatat mad-doža innotat b'mod komuni ħafna matul it-terapija huwa riżultat ta' doži effettivi li jrażżnu l-assi adrenali ipotalamika-pitwitarja.

Wara li l-kura titwaqqaf, jista' jkun hemm sinjali ta' insuffiċjenza adrenali li testendi għal atrofja adrenokortikali u dan jista' jagħmel lill-annimal inkapaċi li jiffaċċċa b'mod adegwat sitwazzjonijiet stressanti.

Żieda sinifikanti fit-triglyceridi sseħħ b'mod komuni ħafna. Din tista' tkun parti minn iperadrenokorticiżmu jatroġeniku (marda ta' Cushing's) possibbli li jinvolvi tibdil sinifikanti fil-metabolizmu tax-xaħam, karboidrati, proteini u minerali, eż-żeppi riżultat jista' jkun hemm ridistribuzzjoni tax-xaħam tal-ġisem, żieda fil-piż tal-ġisem, dgħjufija fil-muskoli u atrofja u osteoporoži.

Żieda fl-alkaline phosphatase minħabba l-glukokortikojdi hija osservata b'mod rari ħafna u tista' tkun relatata ma' tkabbir tal-fwied (epatomegalija) b'żieda fl-enzimi epatici fis-serum.

Ulcérrazzjoni gastrointestinali ġiet irrapportata b'mod rari ħafna u l-ulcērrazzjoni gastrointestinali tista' taggrava bi steriodi f'annimali li jingħataw mediciċi antiinfammatorji mhux steriodi u f'annimali bi trawma fis-sinsla tad-dahar (ara s-sezzjoni 4.3). Sintomi gastrointestinali oħrajn li ġew osservati b'mod rari ħafna huma kolik u anoreksja.

B'mod rari ħafna ġie osservat hruġ eċċessiv ta' għaraq. B'mod rari ħafna ġiet osservata urtikarja

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont il-konvenzjoni li ġejja:

- komuni ħafna (aktar minn wieħed f'10 annimali ttrattati li juru effetti mhux mixtieqa matul il-perjodu ta' kura waħda)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 100 annimali ittrattati)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 1,000 annimali ttrattati)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f' 10,000 annimali)
- rari ħafna (inqas minn annimal wieħed f' 10,000 annimali ittrattati, inkluži rapporti iżolati)

Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediciċina ma hadmitx, jekk jogħġibok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEĆI FIL-MIRA

Żwiemel.

8. DOŽAĠġ GHAL KULL SPEĆI, MOD U METODU TA' KIF GHANDU JINGHATA

Užu orali.

Biex jiġi żgurat li jingħata d-dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi stabbilit bl-aktar mod preċiż possibbli sabiex jiġi evitat li tingħata doža aktar baxxa jew doža eċċessiva.

Doža unika ta' 1 mg ta' prednisolone/kg tal-piż tal-ġisem kuljum li tikkorrispondi għal 3 g ta' trab għal kull 100 kg tal-piż tal-ġisem (ara t-tabella ta' dožaġġ t'hawn taħt).

Il-kura tista' tiġi ripetuta f'intervalli ta' 24 siegħa matul 10 ijiem konsekutivi.

Id-doža korretta għandha titħallat m'ammont żgħir ta' ikel.

Bl-užu tal-važett u tal-kuċċarina tal-kejl tapplika t-tabella tad-dożagg li ġejja:

Piż tal-ġisem (kg) taż-żiemel	Važett b'kuċċarina tal-kejl (Mgħarfa 1 = 4.6 g ta' trab)
	Għadd ta' mgharef
150-300	2
300-450	3
450-600	4
600-750	6
750-1000	7

9. PARIR DWAR L-GHOTI TAL-PRODOTT B'MOD KORRETT

Ikel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jiġix ikkonsmat fi żmien 24 siegħa.

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Laħam u ġewwieni: 10 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża fī dwieb li jipproduċu l-ħalib għall-konsum tan-nies.

11. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHALL-HŻIN

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq it-tikketta u l-kartuna wara JIS.

Ikel imħallat mal-prodott medicinali veterinarju għandu jinbidel jekk ma jiġix ikkonsmat fi żmien 24 siegħa.

Aħżeen fil-kontenit originali.

Żomm il-kontenit magħluq tajjeb.

Żmien kemm idu tajjeb wara li l-kontenit jkun infetaħ għall-ewwel darba: 4 ġimġħat.

12. TWISSIJA(JIET) SPEċJALI

Twissijiet speċjali għall-ispeci fil-mira

L-ghoti ta' kortikojdi huwa biex jinduči titjib fis-sinjal kliniči aktar milli għall-kura. Il-kura għandha tkun ikkombinata ma' kontroll ambjentali.

Kull każ għandu jiġi evalwat individwalment mill-veterinarju u għandu jiġi stabbilit programm ta' kura xierqa. Il-kura bi prednisolone għandha tinbeda biss meta taffija sodisfaċenti tas-sintomi kliniči ma tkunx inkisbet jew ma tkunx probabbi li tinkiseb permezz ta' kontroll ambjentali waħdu.

Il-kura bi prednisolone tista' ma treġġax lura b'mod sodisfaċenti l-funzjoni respiratorja fil-każijiet kollha, u f'kull każ individwali jista' jkun hemm il-ħtieġa li jiġi kkunsidrat l-užu ta' prodotti medicinali li jibdew jaħdmu aktar malajr.

Prekawzjonijiet speċjali għall-užu fl-annimali

Tużax f'annimali li jbatu minn dijabete mellitus, insuffiċjenza renali, insuffiċjenza kardijaka, iperadrenokortiċizmu, jew osteoporosi.

L-užu ta' kortikosterojdi fiż-żwiejmel ġie rrapporat li jinduči zappzip sever (speċjalment) tan-nagħal ta' quddiem (ara s-sezzjoni Reazzjonijiet avversi). Għalhekk iż-żwiejmel għandhom jiġu mmonitorjati b'mod frekwenti matul il-perjodu ta' kura.

Minħabba l-kwalitajiet farmakologiċi ta' prednisolone, uža b'attenzjoni meta l-prodott medicinali veterinarju jituża f'animali b'sistema immunitarja mdghajfa.

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

Nies li huma magħrufa li huma ipersensittivi għal kortikosterodji jew għal xi wieħed mill-eċċipjenti ma għandhomx jiġi f'kuntatt mal-prodott medicinali veterinarju.

Minħabba r-riskju ta' malformazzjoni tal-fetu, il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata lil nisa tqal.

Huwa rrakkomandat li jintlibsu kemm ingwanti kif ukoll maskla protettiva matul il-maniġġ u l-ghoti tal-prodott.

Sabiex jiġi evitat li jifforma t-trab, thawwadx il-prodott medicinali veterinarju.

Tqala u treddigħ

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju matul it-tqala ma ġietx stabbilita fiz-żwiemel, u l-prodott huwa kontraindikat għal użu f'debbiet tqal (jekk jogħġibok ara s-sezzjoni Kontraindikazzjonijiet). L-ghoti fil-bidu tat-tqala huwa magħruf li kkawża anormalitajiet fil-fetu f'animali fil-laboratorju. L-ghoti tard fit-tqala x'aktarx li jikkawżaw abort jew ħlas kmieni f'animali li jixtarru u jista' jkollu effett simili fi speċi oħra.

Doża eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emergenza, antidoti)

Amministrazzjoni għal perjodu ta' żmien qasir anki ta' doži kbar mhijiex probabbi li tikkawża effetti sistemiċi ta' hsara. Madankollu, l-użu kroniku ta' kortikosteroji jista' jwassal għal effetti avversi serji (jekk jogħġibok ara s-sezzjoni Reazzjonijiet avversi).

Interazzjoni ma' prodotti medicinali ohrajn u forom ohrajn ta' interazzjoni

L-użu konkomitanti ta' dan il-prodott medicinali veterinarju ma' medicini antiinfammatorji mhux steroidi jista' jaggrava ulċerazzjoni tal-passaġġ gastrointestinali.

Minħabba li l-kortikosterojdi jistgħu jnaqqsu r-rispons immunitarju għat-tilqim, prednisolone m'għandux jituża flimkien ma' vacċini jew fi żmien ġimaginej wara tilqima.

L-ghoti ta' prednisolone jista' jinduči ipokalimja u għalhekk iżid ir-riskju ta' tosseċċità minn glikosidi kardijaci. Ir-riskju ta' ipokalimja jista' jiżdied jekk prednisolone jingħata flimkien ma' dijuretiċi li jnaqqsu l-potassju.

Inkompatibilitajiet maġġuri:

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibilità, dan il-prodott medicinali veterinarju ma jistax jituża flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji oħra.

13. PREKAWZJONIJIET SPEĊJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTT MHUX UŻAT JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Il-medicini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-medicini li ma jkunux aktar meħtiega. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipprotegħ l-ambjent.

14. DATA META ĠIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETT TA' TAGHRIF

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott tinstab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea dwar il-Medicini <http://www.ema.europa.eu/>.

15. TAGHRIF IEHOR

Pakkett (daqs)

Kaxxa tal-kartun li fiha važett wieħed (abjad) tal-HDPE b'għatu tal-LDPE b'faxxa li tinqala (*tear band*) li fih 180 grammi jew 504 grammi ta' trab orali u mgħarfa waħda tal-kejl tal-polisterin (mingħajr kulur) (li tkejjel 4.6 grammi ta' trab orali).

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