

ANNESS I

KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

MASIVET 50 mg pilloli miksim b'rita ghall-krieb.
MASIVET 150 mg pilloli miksim b'rita għall-krieb.

2. GHAMLA KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola miksim b'rita fiha:

Sustanza attiva:

Masitinib 50 mg (ekwivalenti għal masitinib mesylate 59.6 mg).
Masitinib 150 mg (ekwivalenti għal masitinib mesylate 178.9 mg).

Sustanzi mhux attivi:

Għal-lista kompleta ta' sustanzi mhux attivi, ara sezzjoni 6.1

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola miksim b'rita

Pillola miksim b'rita, tonda, ta' lewn orangżo ċar, bin-numru "50" jew "150" bbuzzat fuq naħa u l-lowgo tal-kumpanija fuq in-naħha l-oħra.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Speci li fuqhom ser jintuża l-prodott

Krieb.

4.2 Indikazzjonijiet għall-użu tal-prodott, li jispeċifikaw l-ispeci li fuqhom se jintuża l-prodott

Trattament ta' tumuri tal-*mast cell* (Grad 2 jew 3) fil-krieb u li ma jistgħux jitneħħew, b'riċettur mibdul ikkonfermat tal-c-KIT tyrosine kinase.

4.3 Kontra-indikazzjonijiet

M'għandux jintuża fi krieb tqal jew ireddgħu (ara sezzjoni 4.7).

M'għandux jintuża fi krieb li għandhom inqas minn 6 xħur jew li jiżnu inqas minn 4 kg.

M'għandux jintuża fi krieb li jbatu minn indeboliment fil-fwied, definit bħala AST jew ALT > 3 x Limitu ta' Fuq tan-Normal (ULN).

M'għandux jintuża fi krieb li jbatu minn indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi, definit bħala proporzjon ta' Urinary Protein Creatinine (UPC) > 2 jew albumin < 1 x Limitu ta' Taħt tan-Normal (LLN).

M'għandux jintuża fi krieb b'anemija (emoglobin < 10 g/dl).

M'għandux jintuża fi krieb b'newtropenja definita bħala għadd assolut ta' newtropili < 2000 /mm³.

M'għandux jintuża f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

4.4 Twissijiet speċjali

Għal kwalunkwe tumuri tal-*mast cell* li jista' jīġi kkurat b'kirurgija, il-kirurgija għandha tkun it-trattament tal-ewwel għażla. It-trattament b'Masitinib għandu jintuża biss fi krieb li jkollhom tumuri tal-*mast cell* li ma jkunux jistgħu jitneħħew u li jesprimu r-riċettur mibdul tal-c-KIT tyrosine kinase. Il-preżenza ta' riċettur mibdul tal-c-KIT tyrosine kinase trid tīġi kkonfermata qabel it-trattament (ara wkoll sezzjoni 5.1).

4.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

Il-klieb għandhom jiġu mmonitorjati b'attenzjoni u t-trattament jista' jkollu bżonn li jiġi aġġustat jew imwaqqaf, jekk ikun meħtieġ.

Monitoraġġ tal-funzjoni renali

Il-funzjoni renali għandha tīġi mmonitorjata adegwatament kull xahar permezz ta' testijiet tal-awrina bid-dipstikk.

F'każ ta' riżultati semikwantitattivi pozittivi bid-dipstikk (proteina $\geq 30 \text{ mg/dL}$), għandha titwettaq analiżi kimika tal-awrina biex jiġi stabbilit il-proporzjon tal-*urinary protein creatinine* (UPC), u kampjun tad-demm sabiex jitkejlu l-kreatinina, l-albumina u l-*blood urea nitrogen* (BUN)

Jekk il-proporzjon tal-UPC ikun > 2 , jew il-kreatinina tkun $> 1.5 \text{ l-limitu ta' fuq tan-normal (ULN)}$, jew l-albumina tkun $< 0.75 \text{ l-limitu ta' taht tan-normal (LLN)}$ jew il-*blood urea nitrogen* (BUN) $> 1.5 \text{ ULN}$, it-trattament għandu jitwaqqaf.

Monitoraġġ tas-sindrome tat-telf ta' Proteina

Kull xahar għandu jitwettaq test tal-awrina bid-dipstikk. F'każ ta' riżultati semikwantitattivi pozittivi tad-dipstikk (proteina $\geq 30 \text{ mg/dL}$), għandha ssir analiżi kimika tal-awrina biex jiġi stabbilit il-proporzjon tal-*urinary protein creatinine* (UPC).

Kull xahar għandu jsir kejl tal-albumina fid-demm.

- Jekk il-proporzjon tal-UPC ikun > 2 jew l-albumina tkun $< 0.75 \text{ l-limitu ta' taht tan-normal (LLN)}$, it-trattament għandu jiġi interrott sakemm il-valuri tal-albumina u tal-UPC ikunu reġgħu lura għall-valur tal-limitu (proporzjon UPC < 2 u albumina $> 0.75 \text{ LLN}$), it-trattament imbagħad ikun jista' jitkompla bl-istess doża.
- Jekk xi wieħed minn dawn l-episodji (proporzjon UPC > 2 jew albumina $< 0.75 \text{ LLN}$) iseħħ għat-tieni darba, it-trattament għandu jitwaqqaf b'mod permanenti.

Anemija u / jew emolisi

Il-klieb għandhom jiġu mmonitorjati b'attenzjoni għal sinjali ta' anemija (emolitika). F'każ ta' sinjali klinici ta' anemija jew emolisi, għandhom jiġu mkejla l-emoglobina, il-bilirubina libera u l-haptoglobin u għandu jitwettaq l-ġħadd taċ-ċelloli tad-demm (inkluži r-retikuloċċi).

It-trattament għandu jitwaqqaf fil-każ ta':

- Anemija emolitika, jiġifieri emoglobina $< 10 \text{ g/dL}$ u emolisi, jiġifieri bilirubina libera $> 1.5 \text{ ULN}$ u haptoglobin $< 0.1 \text{ g/dL}$,
- Anemija minħabba nuqqas ta' riġenerazzjoni, jiġifieri emoglobina $< 10 \text{ g/dL}$ u retikuloċċi $< 80,000/\text{mm}^3$.

Tossiċità tal-fwied (żieda fl-ALT jew fl-AST), newtropenija

Fil-każ ta' żieda fl-ALT jew fl-AST ta' $> 3 \text{ ULN}$, tnaqqis fl-ġħadd ta' newtropili $< 2000/\text{mm}^3$ jew kwalunkwe episodju avvers serju ieħor, it-trattament għandu jiġi modifikat kif ġej:

Mal-ewwel inċidenza, it-trattament għandu jiġi interrott sar-riżoluzzjoni, imbagħad jitkompla bl-istess livell ta' doża;

Mat-tieni inċidenza tal-istess episodju, it-trattament għandu jiġi interrott sar-riżoluzzjoni; it-trattament imbagħad għandu jitkompla b'doża mnaqqsa ta' 9 mg/kg ta' piż tal-ġisem kuljum;

Mat-tielet inċidenza tal-istess episodju, it-trattament għandu jiġi interrott sar-riżoluzzjoni; it-trattament imbagħad għandu jitkompla b'doża iż-żejed imnaqqsa għal 6 mg/kg ta' piż tal-ġisem kuljum;

It-trattament għandu jitwaqqaf jekk xorta jkun hemm reazzjonijiet avversi severi bid-doża ta' 6 mg/kg kuljum.

Prekawzjonijiet oħrajn

It-trattament għandu jitwaqqaf għal kollox f'każ ta' tossiċità renali, *immune-mediated haemolytic anaemia* (IMHA) u/jew anemija minħabba nuqqas ta' riġenerazzjoni, u jekk jippersistu newtropenija severa, u/jew dijara severa u/jew rimettar sever wara t-tħalli fid-doża.

Il-klieb m'għandhomx jintużaw għat-tieni sejjur waqt it-trattament.

Sommarju tal-limiti massimi għall-valutazzjonijiet tal-laboratorju li jirriżultaw f'kontra-indikazzjoni jew modifika tat-trattament (interruzzjoni, tnaqqis fid-doża jew twaqqif)

ĠESTJONI TAT-TOSSIČITÀ FIL-FWIED (ALT jew AST)			
Kontra-indikazzjoni > 3 ULN	Interruzzjoni > 3ULN (l-ewwel darba)	Tnaqqis fid-doża > 3 ULN (it-tieni/tielet darba)	Twaqqif > 3ULN (ir-raba' darba)
ĠESTJONI TAN-NEWTROPENIJA (Għadd ta' newtropili)			
Kontra-indikazzjoni < 2000 / mm ³	Interruzzjoni < 2000 / mm ³ (l-ewwel darba)	Tnaqqis fid-doża < 2000 / mm ³ (it-tieni/tielet darba)	Twaqqif < 2000 / mm ³ (ir-raba' darba)
ĠESTJONI TAS-SINDROMU TAT-TELF TAL-PROTEINA (Albuminemija u/jew UPC)			
Kontra-indikazzjoni Albumina < 1 LLN jew UPC > 2	Interruzzjoni Albumina < 0.75 LLN jew UPC > 2 (l-ewwel darba)	Tnaqqis fid-doża Ma japplikax	Twaqqif Albumina < 0.75 LLN jew UPC > 2 (it-tieni darba)
ĠESTJONI TAL-ANEMIJA EMOLITIKA U TAL-ANEMIJA MINHABBA NUQQAS TA' RIĞENERAZZJONI (emoglobina, bilirubina, haptoglobina, retikuloċiti)			
Kontra-indikazzjoni Emoglobina < 10g/dL	Interruzzjoni Ma japplikax	Tnaqqis fid-doża Ma japplikax	Twaqqif Emoglobina < 10 g/dL u jew bilirubina libera > 1.5 ULN u haptoglobina<0.1g/dl jew retikuloċiti<80,000/mm ³

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

Il-kuntatt ripetut tal-ġilda ma' masitinib jista' jindebolixxi l-fertilità tal-mara u l-iżvilupp tal-fetu. Is-sustanza attiva ta' Masivet tista' tikkawża sensibilizzazzjoni tal-ġilda.

- Evita l-kuntatt tal-ġilda mal-ippurgar, l-awrina, u r-rimettar ta' klieb ittrattati.
- Ilbes ingwanti protettivi meta tarmi rimettar, awrina jew ippurgar ta' klieb ittrattati.
- Jekk pilloli mkissrin, rimettar, awrina jew ippurgar ta' klieb ittrattati jiġu f'kuntatt mal-ġilda, laħlaħ immedjatament b'ħafna ilma.

Is-sustanza attiva ta' Masivet tista' tikkawża irritazzjoni severa fl-ġħajnejn u ħsara serja fl-ġħajnejn.

- Evita l-kuntatt mal-ġħajnejn.
- Hu ħsieb li ma tmissx ġħajnejk qabel ma tkun neħħejt u armejt l-ingwanti u ħsilt idejk sewwa.
- Jekk il-prodott jiġi f'kuntatt mal-ġħajnejn, laħlaħ immedjatament b'ħafna ilma.

Persuni b'sensittività eċċessiva magħrufa għal masitinib m'għandhomx jimmaniġġaw il-prodott.

F'każ ta' ingestjoni aċċidentalni, fitteż parir mediku immedjatament u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib. M'għandux isir ikel, xorġ, jew tipjip waqt li jkun qed jiġi ttrattat il-kelb.

It-tfal m'għandux ikollhom kuntatt mill-vičin ma' klieb ittrattati, ippurgar jew rimettar ta' klieb ittrattati.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Komuni hafna

- Reazzjonijiet gastro-intestinali ħfief għal moderati (dijarea u rimettar) li jdumu medja ta' 21 jum u 9 ijiem, rispettivament.
- Alopeċja ħafifa għal moderata li ddum medja ta' madwar 26 jum.

Komuni

- Jista' jkun hemm tossicità renali severa fi klieb li jbatu minn disturbji renali fil-bidu tat-trattament (fosthom livell għoli ta' kreatinina fid-demm jew proteinurja).
- Anemija moderata għal severa (aplastika/emolitika) li ddum medja ta' 7 ijiem.
- Sindrome tat-telf ta' proteina (l-aktar minħabba tnaqqis tal-albumina fis-serum).
- Newtropenija ħafifa għal moderata li ddum medja ta' madwar 24 jum.
- Żieda fl-aminotransferase (ALT jew AST) li ddum medja ta' madwar 29 jum.

Il-miżuri specifici li għandhom jittieħdu fil-każ tar-reazzjonijiet ta' hawn fuq huma deskritti f'sezzjoni 4.5.

Reazzjonijiet avversi oħra osservati b'mod komuni kienu fil-parti l-kbira ħfief jew moderati:

- Letarġiha u astenja b'dewmien medju ta' madwar 8 u 40 jum rispettivament
- Tnaqqis fl-apptit jew anoressija b'dewmien medju ta' 45 jum u 18-il jum, rispettivament.
- Sogħla (dewmien medju 23 jum).
- Limfadenopatija (dewmien medju 47 jum).
- Edema (id-dewmien medju tal-edema kien 7 ijiem).
- Lipoma (dewmien medju 53 jum).

Il-frekwenza ta' reazzjonijiet avversi hija definita permezz tal-konvenzjoni li ġejja:

- komuni hafna (aktar minn 1 f'10 annimali li juru reazzjoni(jiet) avversi waqt trattament wieħed)
- komuni (aktar minn wieħed iż-żda anqas minn 10 annimali f'100 annimal)

4.7 Użu waqt it-tqala, it-treddigh jew it-tghammir

M'għandux jintuża f'kelbiet tqal jew ireddgħu (ara sezzjoni 4.3). Studji tal-laboratorju fuq il-firien urew evidenza ta' indeboliment fil-fertilità tan-nisa b'doża ta' 100 mg/kg kuljum, effett tessiku fuq l-embriju u effett tessiku fuq l-iżvilupp b'doża akbar minn 30 mg/kg kuljum. Madankollu, studji fuq il-fniek ma żvelawx effett tessiku fuq l-embriju jew effett tessiku fuq l-iżvilupp.

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

Testijiet *in vitro* b'mikrosomi umani juru li t-trattament simultanju b'sustanzi li jiġu metabolizzati minn isoformi CYP450 jista' jirriżulta f'livelli iż-jed għoljin jew iż-jed baxxi fil-plażma ta' masitinib jew ta' dawk is-sustanzi. M'hemmx informazzjoni korrispondenti disponibbli dwar il-klieb. Għalhekk, hija rakkommandata kawtela fl-użu fl-istess hin ta' masitinib u sustanzi oħra.

L-użu simultanju ta' sustanzi oħra b'livell għoli ta' twahħil mal-proteini jista' jikkompeti mat-twahħil ta' masitinib u b'hekk jikkawża effetti avversi.

L-effikaċja ta' Masivet tista' tkun imnaqqsu fi klieb ittrattati qabel bil-kemjoterapija u/jew bir-radjuterapija. Ma hija disponibbli l-ebda informazzjoni dwar *cross-resistance* li jista' jkun hemm ma' prodotti citostatici oħra.

4.9 Doža rakkommandata u l-metodu ta' amministrazzjoni (mnejn għandu jingħata)

Għal użu orali.

Id-doża rakkommandata hija 12.5 mg/kg (b'medda ta' doži ta' 11-14 mg/kg) darba kuljum kif muri fit-tabella hawn taħt.

Fi klieb li jiżnu anqas minn 15-il kilogram, mhuwiex dejjem possibbli dožagg preċiż. Dawn il-klieb jistgħu jiġu ttrattati b'50, 100 jew 150 mg, jekk ikun vijabbl sabiex tinkiseb doża fil-mira ta' 11-14 mg/kg ta' piż tal-ġisem.

Il-pilloli jridu jingħataw shah u m'għandhomx jinqasmu, jinkisru jew jitfarrku. Jekk pillola mkissra titneħha mill-kelb wara li jomghodha, din għandha tintrema.

Il-pilloli għandhom jingħataw dejjem bl-istess mod, mal-ikel.

12.5 mg/kg piż tal-ġisem		Numru ta' pilloli kuljum		Doża mg/kg		
Piż tal-ġisem tal-kelb f'kg		50 mg	-	150 mg	piż ta' taħt	piż ta' fuq
≥ 15	18	1	u	1	13.7	11.1
> 18	22	2	u	1	13.9	11.4
> 22	26	-	-	2	13.6	11.5
> 26	30	1	u	2	13.5	11.7
> 30	34	2	u	2	13.3	11.8
> 34	38	-	-	3	13.2	11.8
> 38	42	1	u	3	13.2	11.9
> 42	46	2	u	3	13.1	12.0
> 46	50	-	-	4	13.0	12.0
> 50	54	1	u	4	13.0	12.0
> 54	58	2	u	4	13.0	12.1
> 58	62	-	-	5	12.9	12.1
> 62	66	1	u	5	12.9	12.1
> 66	70	2	u	5	12.9	12.1
> 70	74	-	-	6	12.9	12.2
> 74	78	1	u	6	12.8	12.2
> 78	-	2	u	6	12.8	-

Jekk il-pillola tiġi mtellgħa jew rimettata fi żmien 10 minuti li tingħata, it-trattament għandu jiġi ripetut. Jekk il-pillola tiġi mtellgħha jew rimettata wara 10 minuti li tingħata, it-trattament m'għandux jiġi ripetut.

It-trattament għandu jiġi evalwat wara 4 sa 6 ġimħat sabiex jiġi valutat ir-rispons inizjali. It-tul tat-trattament jiddependi fuq ir-rispons għat-ġħad-dur. It-trattament għandu jinżamm fil-każ ta' marda stabbli, jiġifieri respons statiku, parżjali jew komplet tat-tumur, bil-kundizzjoni li l-prodott ikun ittollerat suffiċċientement tajjeb. Fil-każ ta' progressjoni tat-tumur, it-trattament mhuwiex probabbli li jirnexxi u t-trattament għandu jerġa' jiġi evalwat.

Tnaqqis fid-doża, interruzzjoni tat-trattament u twaqqif tat-trattament:

Il-klieb għandhom jiġu mmonitorjati b'attenzjoni u għandu jintuża ġudizzju professjonal biex tīġi stabbilta l-ħtieġa għal tnaqqis fid-doża f'każ li jista' jkun hemm reazzjonijiet avversi sinifikanti (ara sezzjoni 4.5). Id-doži jistgħu jidher għal 9 mg/kg ta' piż tal-ġisem (medda 7.5 – 10.5 mg/kg) jew 6 mg/kg bw (medda 4.5 – 7.5 mg/kg) skont it-tabelli ta' hawn isfel.

Waqt studji kliniči, id-doża ta' kuljum tnaqqset minħabba episodji avversi f'madwar 16% tal-klieb ittrattati u l-aktar minħabba żieda fit-transaminases.

9 mg għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem kif muri fit-tabella hawn taħt.

		Numru ta' pilloli kuljum		Doža mg/kg		
Piż tal-ġisem tal-kelb f'kg		50 mg	-	150 mg	piż ta' taħt	piż ta' fuq
≥ 15.0	19.4	-	-	1	10.0	7.7
> 19.4	25.0	1	u	1	10.3	8.0
> 25.0	30.6	2	u	1	10.0	8.2
> 30.6	36.1	-	-	2	9.8	8.3
> 36.1	41.7	1	u	2	9.7	8.4
> 41.7	47.2	2	u	2	9.6	8.5
> 47.2	52.8	-	-	3	9.5	8.5
> 52.8	58.3	1	u	3	9.5	8.6
> 58.3	63.9	2	u	3	9.4	8.6
> 63.9	69.4	-	-	4	9.4	8.6
> 69.4	75.0	1	u	4	9.4	8.7
> 75.0	80.6	2	u	4	9.3	8.7

6 mg għal kull kilogram ta' piż tal-ġisem kif muri fit-tabella hawn taħt.

		Numru ta' pilloli kuljum		Doža mg/kg		
Piż tal-ġisem tal-kelb f'kg		50 mg	-	150 mg	piż ta' taħt	piż ta' fuq
≥ 15.0	20.8	2	-	-	6.6	4.8
> 20.8	29.2	-	-	1	7.2	5.1
> 29.2	37.5	1	u	1	6.9	5.3
> 37.5	45.8	2	u	1	6.7	5.5
> 45.8	54.2	-	-	2	6.5	5.5
> 54.2	62.5	1	u	2	6.5	5.6
> 62.5	70.8	2	u	2	6.4	5.6
> 70.8	79.2	-	-	3	6.4	5.7
> 79.2	-	1	u	3	6.3	-

4.10 Doža eċċessiva (sintomi, proċeduri ta' emergenza, antidoti), jekk meħtieġa

Id-doža ta' kuljum rakkomandata ta' 12.5 mg/kilogramm ta' piż tal-ġisem tikkorrispondi għad-Doža Massima Tollerata (MTD) li kienet derivata mill-istudji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti fuq klieb Beagle b'saħħithom.

Gew osservati sinjali ta' doža eċċessiva fi studji tal-effett tossiku li saru fuq klieb b'saħħithom, trattati għal 39 ġimħa b'doži madwar id-doppju tad-doža rakkomandata (25 mg masitinib), trattati għal 13-il ġimħa u 4 ġimħat b'doži madwar 3 darbiet id-doža rakkomandata (41.7 mg masitinib), u trattati għal 4 ġimħat b'doži madwar 10 darbiet id-doža rakkomandata (125 mg masitinib). L-organi fil-mira principali tat-tossicità fil-klieb huma l-apparat gastro-intestinali, is-sistema ematopoetika, il-kliewi u l-fwied.

F'każ ta' episodji avversi wara doža eċċessiva, it-trattament għandu jitwaqqaf sar-riżoluzzjoni, u mbagħad jitkompla fil-livell tad-doža terapeutika rakkomandata.

4.11 Perjodu ta' Tiżemm

Ma jgħoddx f'dan il-każ.

5. TAGHRIF FARMAKOLOGIKU

Kategorija farmakoterapewtika: inibitor tal-protein-tyrosine kinase,
Kodiċi ATCvet: QL01XE90

5.1 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Masitinib huwa inibitor tal-*protein-tyrosine kinase* li, *in vitro*, jimpedixxi b'mod qawwi u selettiv il-forma mibdula, fir-regjun tal-juxtamembrane (JM), tar-riċettur c-Kit. Jimpedixxi wkoll ir-riċettur tal-*Platelet Derived Growth Factor* (PDGF) u l-*Fibroblast Growth Factor Receptor* (FGFR3).

Fil-field study kliniku pivitali, klieb ta' diversi razez, li kienu jvarjaw fl-età minn sentejn sa sbatax-il sena, ġew magħżula b'mod każwali għal trattament b'Masivet b'doża ta' 12.5 mg/kg jew bi plāċebo. Fi klieb li kellhom tumuri tal-*mast cell* li ma setghux jitneħħew, ta' Grad 2 jew 3, u li kienu jesprimu riċettur mibdul tal-c-KIT tyrosine kinase, it-trattament b'Masivet wera *Time-to-Tumour Progression* (TTP) konsiderevolment itwal, b'medjan ta' 241 jum meta mqabbel ma' 83 jum għall-plāċebo. Ir-rispons għat-trattament b'masitinib kien imfisser bhala marda stabbli; jiġifieri rispons statiku, parżjali jew komplet.

It-trattament b'masitinib għandu jintuża biss fi klieb li jkollhom tumuri tal-*mast cell* li ma jistgħux jitneħħew, li jesprimu r-riċettur mibdul tal-c-KIT tyrosine kinase. Il-preżenza ta' riċettur mibdul ta' c-KIT tyrosine kinase trid tiġi kkonfermata qabel it-trattament.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Wara għoti orali fil-klieb b'doża ta' 11.2 mg (± 0.5 mg) għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem, masitinib jiġi assorbit malajr u l-hin għall-konċentrazzjoni massima (T_{max}) huwa ta' madwar sagħtejn. Il-half-life tat-tnejħha ($t^{1/2}$) hija bejn wieħed u ieħor 3-6 sīgħat. Madwar 93% ta' masitinib jeħel mal-proteini tal-plażma.

Masitinib huwa metabolizzat primarjament minn N-dealkylation. It-tnejħha ssir fil-bile.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKA

6.1 Lista ta' sustanzi mhux attivi

Cellulose, microcrystalline

Povidone K30

Pig Liver powder

Crospovidone

Magnesium stearate

Kisja tal-pillola:

Macrogol 3350

Polyvinyl alcohol

Talc

Titanium dioxide (E171)

Sunset yellow (E110) aluminium lake.

6.2 Inkompatibilitajiet

Ma jgħoddx f'dan il-każ.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediciinali

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

6.4. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Żomm il-flixkun magħluq sew.

6.5 In-natura u l-kompożizzjoni tal-pakkett li jmiss mal-prodott

Flixkun abjad tal-HDPE magħluq b'pellikola ssiġillata bis-ħana u magħluq b'għatu li ma jinfetahx mit-tfal.

Flixkun ta' 30 ml li fih 30 Masivet 50 mg pilloli mikṣijin b'rita.

Flixkun ta' 40 ml li fih 30 Masivet 50 mg pilloli mikṣijin b'rita.

Flixkun ta' 60 ml li fih 30 Masivet 150 mg pilloli mikṣijin b'rita.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi ta' fdal tal-prodott mediciinali veterinarju li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu ta' dawn il-prodotti

Kull fdal tal-prodott mediciinali veterinarju li ma jkunx intuża jew skart li jibqa' wara l-użu ta' dawn il-prodotti mediciinali veterinarji għandu jintrema kif jitkolu l-ligħiġiet lokali.

7. ID-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

AB Science S.A.
3 avenue George V
75008 Paris
Franza
+33 (0)1 47 20 00 14
+33 (0)1 47 20 24 11
MASIVET@ab-science.com

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

EU/2/08/087/001
EU/2/08/087/002
EU/2/08/087/003

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

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 17/11/2008

Data tal-ahħar tiġid:

10. DATA TA' META ġIET RIVEDUTA L-KITBA

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediciina tinsab fuq il-websajt tal-Ägenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

PROJBIZZJONI TAL-BEJGH, PROVVISTA U/JEW L-UŻU

Ma jgħoddx f'dan il-każ.

ANNESS II

- A. II-MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT**
- B. KUNDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FUQ IL-FORNIMENT U L-UŽU**
- C. DIKJARAZZJONI TAL-MRLS**

A. II-MANIFATTUR RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur responsabbi li ghall-hruġ tal-lott

Centre Spécialités Pharmaceutiques
Avenue du Midi
63800 Cournon d'Auvergne
Franza

B. KUNDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET FUQ IL- PROVVISTA U L-UŽU

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Ċ. DIKJARAZZJONI TAL-MRLs

Ma jghoddx f'dan il-każ.

ANNESS III
TIKKETTA U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**Kaxxa tal-Kartun****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

MASIVET 50 mg pilloli mikstijin b'rita għall-klieb.
Masitinib

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U TA' SUSTANZI OHRA

Masitinib 50 mg

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola mikstija b'rita

4. DAQS TAL-PAKKETT

30 pillola

5. SPEċIJIET GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb

6. INDIKAZZJONI(JIET)**7. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

8. PERJODU TA' TIŻMIM

Ma jgħoddx f'dan il-każ

9. TWISSIJA(IET) SPEċJALI, JEKK MEHTIEĞA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

10. DATA TA' SKADENZA

JIS {xahar/sena}

11. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Żomm il-flixkun magħluq sew.

12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK HEMM

Rimi: aqra l-fuljett ta' tagħrif.

13. IL-KLIEM “GHAT-TRATTAMENT TAL-ANIMALI BISS” U L-KUNDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVVISTA U L-UŽU, jekk applikabbli

Għat-trattament tal-animali biss - prodott medicinali li jingħata biss bir-riċetta tal-veterinarju.

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

Żommu fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

AB Science
3 avenue George V
FR-75008
Paris
Franza

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

EU/2/08/087/001
EU/2/08/087/003

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott {numru}

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN**Tikketta tal-Flixkun****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

MASIVET 50 mg pilloli miksjin b'rita ghall-klieb.
Masitinib

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I)

Masitinib 50 mg

3. KONTENUT

30 pillola

4. MNEJN JINGHATA

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

5. PERJODU TA' RTIRAR

Ma jgħoddx f'dan il-każ

6. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

7. DATA TA' SKADENZA

JIS {xahar/sena}

8. IL-KLIEM “GHAT-TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS”

Għat-trattament tal-annimali biss.

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**Kaxxa tal-Kartun****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

MASIVET 150 mg pilloli miksijin b'rita ghall-krieb.
Masitinib

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U TA' SUSTANZI OHRA

Masitinib 150 mg

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pillola miksija b'rita

4. DAQS TAL-PAKKETT

30 pillola

5. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Krieb

6. INDIKAZZJONI(JIET)**7. MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

8. PERJODU TA' TIŻMIM

Ma jgħoddx f'dan il-każ

9. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI, JEKK MEHTIEĞA

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu

10. DATA TA' SKADENZA

JIS {xahar/sena}:

11. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN

Żomm il-flixkun magħluq sew.

**12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MEDICINALI
MHUX UŽATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI MEDICINALI, JEKK
HEMM**

Rimi: aqra l-fuljett ta' tagħrif.

**13. IL-KLIEM “GHAT-TRATTAMENT TAL-ANIMALI BISS” U L-KUNDIZZJONIJIET
JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVVISTA U L-UŽU, jekk applikabbi**

Għat-trattament tal-animali biss - prodott medicinali li jingħata biss bir-riċetta tal-veterinarju.

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

Żommu fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

AB Science
3 avenue George V
FR-75008
Paris
Franza

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

EU/2/08/087/002

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott {numru}

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETTI Ż-ŻGHAR EWLENIN**Tikketta tal-Flixkun****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

MASIVET 150 mg pilloli mikssjin b'rita ghall-klieb.
Masitinib

2. KWANTITÀ TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA

Masitinib 150 mg

3. KONTENUT

30 pillola

4. MNEJN JINGHATA

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

5. PERJODU TA' RTIRAR

Ma jgħoddx f'dan il-każ

6. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

7. DATA TA' SKADENZA

JIS {xahar/sena}

8. IL-KLIEM “GHAT-TRATTAMENT TAL-ANNIMALI BISS”

Għat-trattament tal-annimali biss.

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF

**MASIVET 50mg pilloli miksijin b'rita ghall-klieb
MASIVET 150 mg pilloli miksijin b'rita ghall-klieb**

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

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

AB Science S.A.
3 avenue George V
FR-75008 Paris
Franza

Il-manifattur ghall-ħruġ tal-lott:

Centre Spécialités Pharmaceutiques
Avenue du Midi
63800 Cournon d'Auvergne
Franza

2. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

MASIVET 50 mg pilloli miksijin b'rita ghall-klieb
MASIVET 150 mg pilloli miksijin b'rita ghall-klieb

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U SUSTANZI OHRA

MASIVET hija pillola ta' lewn oranġjo ċar, tonda, miksija b'rita. Kull pillola fiha 50 mg jew 150 mg ta' masitinib, li hija s-sustanza attiva. Kull pillola fiha wkoll Sunset yellow FCF (E 110) aluminium lake u Titanium dioxide (E171) bħala kulurant.

Il-pilloli huma mmarkati bin-numru "50" jew "150" fuq naħha, u bil-lowgo tal-kumpanija fuq in-naħha l-ohra.

4. INDIKAZZJONI(JIET)

Masivet jintuża għat-trattament ta' klieb li jkollhom tumuri tal-*mast cell* (Grad 2 jew 3) li ma jistgħux jitneħħew, b'riċettur mibdul ikkonfermat tal-c-KIT tyrosine kinase.

5. KONTRAINDIKAZZJONIJIET

Il-kelb/kelba tiegħek m'għandhomx jingħataw Masivet:

- jekk hija tqila jew treddha' l-ġriewi,
- jekk għandhom inqas minn 6 xħur jew jiżnu inqas minn 4 kg,
- jekk ibatu minn funzjoni inadegwata tal-fwied jew tal-kliewi,
- jekk għandhom anemija jew ghadd baxx ta' newtrophili,
- jekk ikollhom reazzjoni allerġika għal masitħinib, is-sustanza attiva ta' Masivet jew xi sustanza mhux attiva użata f'din il-mediċina.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Għandi nistenna effetti sekondarji għall-kelb tiegħi waqt it-terapija b'Masivet?

Bhal kull mediċina oħra, Masivet jista' jikkawża reazzjonijiet avversi. Il-veterinarju tiegħek jista' jfissirhomlok aħjar.

Effetti komuni hafna:

- Reazzjonijiet gastro-intestinali ħrif għal moderati (dijarea u rimettar) li jdumu medja ta' madwar 21 ġurnata u 9 ijiem, rispettivament.
- Twaqqiqi għal moderat tax-xagħar li jdum medja ta' madwar 26 ġurnata.

Effetti komuni:

Għandhom jittieħdu miżuri specifiċi mill-veterinarju tiegħek jekk ikun hemm ir-reazzjonijiet li ġejjin (ara sezzjoni 8):

- Jista' jkun hemm tossiċità renali severa fi klieb li jsorfu minn disturbi renali fil-bidu tat-trattament (fosthom livell għoli ta' kreatinina fid-demm jew proteinurja).
- Anemija (aplastika/emolitika) moderata għal severa li ddum medja ta' madwar 7 ijiem.
- Is-sindromu tat-telf ta' proteina (l-aktar minħabba tnaqqis tal-albumina fis-serum).
- Newtropenija hafifa jew moderata li ddum medja ta' madwar 24 ġurnata.
- Żieda fl-aminotransferase (ALT jew AST) li ddum medja ta' madwar 29 ġurnata.

Reazzjonijiet avversi oħra osservati b'mod komuni kienu fil-biċċa l-kbira tal-każijiet ħrif jew moderati:

- Letargija u astenja li jdumu medja ta' madwar 8 u 40 ġurnata, rispettivament
- Tnaqqis fl-aplit jew anoressija li jdumu medja ta' 45 ġurnata u 18-il ġurnata, rispettivament.
- Sogħla (dewmien medju 23 ġurnata).
- Limfadenopatija (dewmien medju 47 ġurnata).
- Edema (id-dewmien medju tal-edema kien ta' 7 ijiem).
- Lipoma (dewmien medju 53 ġurnata).

X'għandi nagħmel jekk nara effetti sekondarji fil-kelb tiegħi waqt it-trattament b'Masivet?

Jekk tinnota xi effetti serji jew effetti oħra mhux imsemmijin f'dan il-fuljett, jekk jogħġebok informa lill-veterinarju tiegħek. F'każ ta' reazzjonijiet avversi, il-veterinarju tiegħek jista' jiddeċiedi li jnaqqas id-doża jew iwaqqaf it-trattament.

7. SPEċIJIET LI GHALIHOM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb

8. DOŽA GHAL KULL SPEĆI, MOD TA' KIF U MNEJN JINGHATA

Masivet qiegħed għal użu orali fil-klieb u għandu jingħata skont l-istruzzjonijiet tal-veterinarju tiegħek. Il-veterinarju jgħidlek x'ammont huwa tajjeb għall-kelb tiegħek.

Id-doža rakkomandata hija 12.5 mg/kg (b'medda ta' doži ta' 11-14 mg/kg) darba kuljum kif muri fit-tabella hawn taħt. Fi klieb li jiżnu inqas minn 15-il kilogramm, mhuwiex dejjem possibbli dożagiġ preċiż. Dawn il-klieb jistgħu jiġi ttrattati b'50, 100 jew 150 mg, jekk ikun vijabbbli sabiex tinkiseb doža fil-mira ta' 11-14 mg/kilogramm ta' piżi tal-ġisem.

12.5 mg/kg piżi tal-ġisem		Numru ta' pilloli kuljum		Doža mg/kg	
Piżi tal-ġisem tal-kelb f'kg		50 mg	-	150 mg	piżi ta' taħt
					piżi ta'
≥ 15	18	1	u	1	13.7
> 18	22	2	u	1	13.9
> 22	26	-	-	2	13.6
> 26	30	1	u	2	13.5
> 30	34	2	u	2	13.3
> 34	38	-	-	3	13.2
> 38	42	1	u	3	13.2
> 42	46	2	u	3	13.1
> 46	50	-	-	4	13.0
> 50	54	1	u	4	13.0
> 54	58	2	u	4	13.0
> 58	62	-	-	5	12.9
> 62	66	1	u	5	12.9
> 66	70	2	u	5	12.9
> 70	74	-	-	6	12.9
> 74	78	1	u	6	12.8
> 78	-	2	u	6	12.8
					-

Jekk il-pillola tiġi mtellgħha jew rimettata sa 10 minuti wara l-ghoti, it-trattament għandu jiġi ripetut. Jekk il-pillola tiġi mtellgħha jew rimettata iż-żejed tard minn 10 minuti wara l-ghoti, it-trattament m'għandux jiġi ripetut.

9. PARIR GHALL-AMMINISTRAZZJONI KORRETTA

Kif għandi nagħti Masivet lill-kelb tiegħi, u għal kemm żmien?

Il-pilloli għandhom jingħataw dejjem bl-istess mod, mal-ikel. Il-pilloli għandhom jingħataw shah u m'għandhomx jiġi maqsuma, miksura jew imfarrka. Jekk pillola mkissra tīgħi mneħħija mill-kelb wara li jomghodha, din għandha tintrema.

Jekk tinsa tagħti doža, id-doža skedata li jmiss għandha tingħata kif ordnat. M'għandekx iż-żid jew tirdoppja d-doža. Jekk jingħata iż-żejed mill-ammont preskrift ta' pilloli, ikkuntattja lill-veterinarju tiegħek.

It-tul tat-trattament jiddeppendi fuq ir-rispons osservat. It-trattament għandu jinżamm fil-każ ta' marda stabbli, jigifieri respons statiku, parżjali jew komplet tat-tumur, bil-kundizzjoni li l-prodott ikun ittollerat b'mod suffiċċientement tajjeb. Fil-każ ta' progressjoni tat-tumur, l-effikaċċja tat-trattament mhixiex probabbli li tirnexxi u t-trattament għandu jiġi rivedut.

It-trattament għandu jiġi rivedut wara 4 sa 6 ġimħat sabiex jiġi valutat ir-rispons inizjali. It-trattament fit-tul għandu jkun taħt kontroll veterinarju regolari (mill-anqas darba fix-xahar).

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Ma jghoddx f'dan il-każ.

11. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI GHALL-HAŻNA

Żommu fejn ma jintlahaqx u ma jidhirx mit-tfal.

Żomm il-flixxun magħluq sew.

Tużax wara d-data ta' skadenza li tidher fuq it-tikketta wara "JIS".

12. TWISSIJA(IET) SPEĆJALI

12.1 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu:

Twissijet speċjali:

Għal kwalunkwe tumur tal-*mast cell* li jista' jiġi kkurat b'kirurgija, il-kirurgija għandha tkun it-trattament tal-ewwel għażla. It-trattament b'Masitinib għandhu jintuża biss fi klieb li jkollhom tumuri tal-*mast cell* li ma jkunux jistgħu jitneħħew u li jesprimu r-riċettur mibdul ta' c-kit tyrosine kinase. Il-preżenza ta' riċettur mibdul ta' c-kit tyrosine kinase trid tigi kkonfermata qabel it-trattament..

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali:

X'inħuma l-prekawzjonijiet speċjali għall-kelb tiegħi?

Il-klieb għandhom jiġu mmonitorjati b'attenzjoni mill-veterinarju tiegħek (mill-anqas kull xahar) u t-trattament jista' jkollu bżonn jiġi aġġustat jew imwaqqaf, skont il-htiega.

It-trattament għandu jiġi mwaqqaf jekk ikunu osservati xi wħud minn dawn is-sinjalji: anemja, newtropenja severa, tossiċità renali severa, tossiċità fil-fwied u/jew dijarea jew rimettar sever li jipperisti wara t-tnaqqis fid-doża.

Il-klieb m'għandhomx jintużaw għat-tgħammir waqt it-trattament.

M'għandux jintuża fi klieb tqal jew ireddgħu

X'inħuma l-prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tagħti Masivet?

Il-kuntatt ripetut tal-ġilda ma' masitinib jista' jindebolixxi l-fertilità tal-mara u l-iżvilupp tal-fetu.

Is-sustanza attiva ta' Masivet tista' tikkawża sensibilizzazzjoni tal-ġilda.

- Evita l-kuntatt tal-ġilda mal-ippurgar, l-awrina, u r-rimettar ta' klieb ittrattati.
- Ilbes ingwanti protettivi meta tarmi r-rimettar, l-awrina jew l-ippurgar ta' klieb ittrattati.
- Jekk pilloli mkissrin, rimettar, awrina jew ippurgar ta' klieb ittrattati jiġu f'kuntatt mal-ġilda, laħlaħ immedjatament b'ħafna ilma.

Is-sustanza attiva ta' Masivet tista' tikkawża irritazzjoni severa fl-ghajnejn u hsara serja fl-ghajnejn.

- Evita l-kuntatt mal-ghajnejn.
- Hu hsieb li ma tmissx ghajnejk qabel ma tkun neħhejt u rmejt l-ingwanti u hsilt idejk sewwa.
- Jekk il-prodott jiġi f'kuntatt mal-ghajnejn, laħlaħ immedjatament b'ħafna ilma.

Persuni b'sensittivitā eċċessiva magħrufa m'għandhomx jimmanigġgaw il-prodott.

F'każ ta' ingestjoni accidental, fitteż parir mediku mill-ewwel u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib. M'għandux isir ikel, xorb, jew tippiżi waqt li jkun qed jiġi ttrattat il-kelb.

It-tfal m'għandux ikollhom kuntatt mill-qrib ma' klieb trattati, ippurgar jew rimettar ta' klieb ittrattati.

Jistgħu jingħataw medikazzjonijiet oħra waqt li l-kelb tiegħi jkun qed jieħu Masivet?

Jeżistu certi medicini li m'għandekx tagħtihom lill-kelb tiegħek waqt it-trattament għaliex flimkien, jistgħu jikkawżaw effetti avversi serji.

L-užu simultanju ta' sustanzi oħra b'livell għoli ta' twaħħil mal-proteini jista' jikkompeti mat-twaħħil ta' masitinib u b'hekk jikkawża effetti avversi.

L-užu simultanju ta' sustanzi li jiġu metabolizzati minn isoformi CYP450 jista' jirriżulta f'livelli iżjed għoljin jew iż-żejt baxxi fil-plaźma ta' masitinib jew ta' dawk is-sustanzi.

Għid lill-veterinarju tiegħek dwar il-mediċini kollha, inklużi l-prodotti li tixtrihom mingħajr riċetta, li behsiebek tagħti lill-kelb tiegħek.

L-effikacija ta' Masivet tista' tkun imnaqqsa f'i klieb it-trattati qabel bil-kemjoterapija u/jew bir-radjuterapija. Ma hija disponibbli l-ebda informazzjoni dwar *cross-resistance* li jista' jkun hemm ma' prodotti ċitostatīci oħra.

Doża eċċessiva:

Id-doża ta' kuljum rakkodata ta' 12.5 mg/kilogramm ta' piż tal-ġisem tikkorrispondi għad-Doża Massima Tollerata (MTD).

L-organi fil-mira princiċiali tat-tossiċità fil-klieb huma l-apparat gastrointestinali, is-sistema ematopoetika, il-kliewi u l-fwied.

F'każ ta' episodji avversi wara doża eċċessiva, it-trattament għandu jitwaqqaf sar-riżoluzzjoni, u mbagħad jitkompli fil-livell tad-doża terapewtika rakkodata. Ikkuntattja lill-veterinarju tiegħek.

13. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHAR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŻATI JEW SKART MINN DAWN IL-PRODOTTI, JEKK HEMM BŻONN

Il-mediċini m'għandhomx jintremew mal-ilma tad-drañaġġ jew mal-iskart domestiku. Staqsi lill-veterinarju dwar kif għandek tarmi mediċini li m'għandekx bżonn. Dawn il-miżuri jghinu ghall-protezzjoni tal-ambjent.

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

Informazzjoni dettaljata dwar din il-mediċina tinsab fuq il-websajt tal-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini <http://www.ema.europa.eu>.

15. TAGħrif ieħor

Għat-trattament tal-annimali biss.

Il-pilloli huma disponibbli f'pakketi ta' 30 pillola.

Masivet huwa mediċina bir-riċetta li tintuża għat-trattament ta' tumuri tal-*mast cell* fil-klieb. It-tumuri tal-*mast cell* huma proliferazzjonijiet kanċerużi tal-*mast cells*. Hija marda eterogēnea li tista' tkun relattivament innoċenti jew malinna b'mod aggressiv. F'ċerti ċirkustanzi, it-tumuri tal-*mast cell* jistgħu jkunu ta' theddida għall-ħajja tal-kelb tiegħek. Masivet jista' jtawwal iż-żmien qabel ma jimxi t-tumur.

Informazzjoni speċjali għall-veterinarju

Il-klieb għandhom jiġi mmonitorjati b'attenzjoni u għandu jintuża ġudizzju professjonal biex tīgħi stabbilita l-ħtieġa għal tnaqqis fid-doża f'każ li jista' jkun hemm reazzjonijiet avversi sinifikanti.

Monitoraġġ tal-funzjoni renali

Il-funzjoni renali għandha tīgħi mmonitorjata adegwatamente kull xahar permezz ta' testijiet tal-awrina bid-dipstikk.

F'każ ta' rizultati semikwantitattivi pozittivi bid-dipstikk (proteina $\geq 30 \text{ mg/dl}$), għandha titwettaq analiżi kimika tal-awrina biex jiġi stabbilit il-proporzjon tal-*urinary protein creatinine* (UPC), u kampjun tad-demm sabiex jitkejlu l-kreatinina, l-albumina u l-*blood urea nitrogen* (BUN)

Jekk il-proporzjon tal-UPC ikun > 2 , jew il-kreatinina tkun > 1.5 il-limitu ta' fuq tan-normal (ULN), jew l-albumina tkun < 0.75 il-limitu ta' taħt tan-normal (LLN) jew il-blood urea nitrogen (BUN) > 1.5 ULN, it-trattament għandu jiġi mwaqqaf.

Monitoraġġ tas-sindromu tat-telf ta' Proteina

Kull xahar għandu jitwettaq test tal-awrina bid-dipstikk. F'każ ta' riżultati semikwantitattivi pozittivi tad-dipstikk (proteina ≥ 30 mg/dL), għandha ssir analiżi kimika tal-awrina biex jiġi stabbilit il-proporzjon tal-urinary protein creatinine (UPC).

Kull xahar għandu jsir kejl tal-albumina fid-demm.

- Jekk il-proporzjon tal-UPC ikun > 2 jew l-albumina tkun < 0.75 il-limitu ta' taħt tan-normal (LLN), it-trattament għandu jiġi interrott sakemm il-valuri tal-albumina u tal-UPC ikunu reggħu lura ghall-valur tal-limitu (proporzjon UPC < 2 u albumina > 0.75 LLN), it-trattament imbagħad ikun jista' jitkompla bl-istess doža.
- Jekk xi wieħed minn dawn l-episodji (proporzjon UPC > 2 jew albumina < 0.75 LLN) jseħħ għat-tieni darba, it-trattament għandu jitwaqqaf b'mod permanenti.

Anemija u / jew emolisi

Il-klieb għandhom jiġi mmonitorjati b'attenzjoni għal sinjali ta' anemija (emolitika). F'każ ta' sinjali klinici ta' anemija jew emolisi, għandhom jiġi mkejla l-emoglobina, il-bilirubina libera u l-haptoglobina u għandu jitwettaq ghadd taċ-ċelloli tad-demm (inkluži r-retikulociti).

It-trattament għandu jitwaqqaf fil-każ ta':

- Anemija emolitika, jiġifieri emoglobina < 10 g/dL u emolisi, jiġifieri bilirubina libera > 1.5 ULN u haptoglobina < 0.1 g/dL,
- Anemija minhabba nuqqas ta' riġenerazzjoni, jiġifieri emoglobina < 10 g/dL u retikulociti $< 80,000/\text{mm}^3$.

Tossicità tal-fwied (żieda fl-ALT jew fl-AST), newtropenija

Fil-każ ta' żieda fl-ALT jew fl-AST ta' > 3 ULN, tnaqqis fl-ghadd ta' newtrophili $< 2000/\text{mm}^3$ jew kwalunkwe episodju avvers serju iehor, it-trattament għandu jiġi modifikat kif ġej:

Mal-ewwel incidenza, it-trattament għandu jiġi interrott sar-riżoluzzjoni, imbagħad jitkompla bl-istess livell ta' doža;

Mat-tieni incidenza tal-istess episodju, it-trattament għandu jiġi interrott sar-riżoluzzjoni; it-trattament imbagħad għandu jitkompla b'doża mnaqqsa ta' 9 mg/kilogramm ta' piż tal-ġisem kuljum;

Mat-tielet incidenza tal-istess episodju, it-trattament għandu jiġi interrott sar-riżoluzzjoni; it-trattament imbagħad għandu jitkompla b'doża iż-żejjed imnaqqsa għal 6 mg/kg kuljum;

It-trattament għandu jitwaqqaf jekk xorta jkun hemm reazzjonijiet avversi severi bid-doža ta' 6 mg/kg kuljum.

Sommarju tal-limiti massimi għal valutazzjonijiet tal-laboratorju li jirriżultaw f'kontra-indikazzjoni jew modifika tat-trattament (interruzzjoni, tnaqqis fid-doża jew twaqqif)

ĠESTJONI TAT-TOSSIČITÀ FIL-FWIED (ALT jew AST)			
Kontra-indikazzjoni	Interruzzjoni tat-trattament	Tnaqqis fid-doża	Twaqqif tat-trattament
> 3 ULN	> 3ULN (l-ewwel darba)	> 3 ULN (it-tieni/tielet darba)	> 3ULN (ir-raba' darba)
ĠESTJONI TAN-NEWTROPENIJA (ghadd ta' newtropili)			
Kontra-indikazzjoni	Interruzzjoni tat-trattament	Tnaqqis fid-doża	Twaqqif tat-trattament
< 2000 /mm ³	< 2000 /mm ³ (l-ewwel darba)	< 2000 /mm ³ (it-tieni/tielet darba)	< 2000 /mm ³ (ir-raba' darba)
ĠESTJONI TAS-SINDROMU TAT-TELF TA' PROTEINA (Albuminemija u/jew UPC)			
Kontra-indikazzjoni	Interruzzjoni tat-trattament	Tnaqqis fid-doża	Twaqqif tat-trattament
Albumina < 1 LLN jew UPC > 2	Albumina < 0.75 LLN jew UPC > 2 (l-ewwel darba)	Ma japplikax	Albumina < 0.75 LLN jew UPC > 2 (it-tieni darba)
ĠESTJONI TAL-ANEMIJA EMOLITIKA U TAL-ANEMIJA MINHABBA NUQQAS TA' RIĞENERAZZJONI (emoglobina, bilirubina, haptoglobina, retikuloċiti)			
Kontra-indikazzjoni	Interruzzjoni tat-trattament	Tnaqqis fid-doża	Twaqqif tat-trattament
Emoglobina < 10g/dL	Ma japplikax	Ma japplikax	Emoglobina < 10g/dL u jew bilirubina libera > 1.5 ULN u haptoglobina<0.1g/dl jew retikuloċiti < 80,000/mm ³

Aġġustament fid-doża

Id-doża ta' kuljum rakkodata ta' 12.5 mg/kg ta' piż tal-ġisem tikkorrispondi mad-Doża Massima Tollerata (MTD) derivata mill-istudji dwar l-effett tossiku minn doži ripetuti fi klieb Beagle b'saħħithom. Fil-każ tar-reazzjonijiet avversi, id-doži jistgħu jitnaqqus għal doži darba kuljum ta' 9 mg/kilogramm ta' piż tal-ġisem (medda 7.5 – 10.5 mg/kg) jew 6 mg/kilogramm ta' piż tal-ġisem (medda 4.5 – 7.5 mg/kg) skont it-tabelli ta' hawn ifsel.

9 mg għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem

		Numru ta' pilloli kuljum		Doża mg/kg	
Piż tal-ġisem tal-kelb f'kg		50 mg	-	150 mg	
					piż ta' taħt
≥ 15.0	19.4	-	-	1	10.0
> 19.4	25.0	1	u	1	10.3
> 25.0	30.6	2	u	1	10.0
> 30.6	36.1	-	-	2	9.8
> 36.1	41.7	1	u	2	9.7
> 41.7	47.2	2	u	2	9.6
> 47.2	52.8	-	-	3	9.5
> 52.8	58.3	1	u	3	9.5
> 58.3	63.9	2	u	3	9.4
> 63.9	69.4	-	-	4	9.4
> 69.4	75.0	1	u	4	9.4
> 75.0	80.6	2	u	4	9.3

6 mg għal kull kilogramm ta' piż tal-ġisem

		Numru ta' pilloli kuljum		Doża mg/kg	
Piż tal-ġisem tal-kelb f'kg		50 mg	-	150 mg	
					piż ta' taħt
≥ 15.0	20.8	2	-	-	6.6
> 20.8	29.2	-	-	1	7.2
> 29.2	37.5	1	u	1	6.9
> 37.5	45.8	2	u	1	6.7
> 45.8	54.2	-	-	2	6.5
> 54.2	62.5	1	u	2	6.5
> 62.5	70.8	2	u	2	6.4
> 70.8	79.2	-	-	3	6.4
> 79.2	-	1	u	3	6.3