

**ANNESS I**  
**KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

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

Senvelgo 15 mg/ml soluzzjoni orali għal qtates.

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull ml fi:

**Sustanza attiva;**

Velagliflozin	15 mg
ekwivalenti għal velagliflozin L-proline H <sub>2</sub> O	20.1 mg

**Ingredjenti oħra:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra</b>
Ethanol (96%)
Propylene glycol
Citric acid monohydrate
Sodium hydroxide 1M
Togħma ta' għasel
Ilma, ippurifikat

Soluzzjoni čara, mingħajr kulur sa isfar kemmxejn čar sa kannella kemmxejn čar.

## **3. TAGħrif KLINIKU**

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

Qtates

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

Għat-tnaqqis ta' ipergliċemija fi qtates bid-dijabete mellitus li mhumiex dipendenti fuq l-insulina.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Senvelgo huwa kontra-indikat fi qtates bil-ketoačidoži dijabetika (DKA), ketonurja dijabetika jew dīzidratazzjoni severa li teħtieġ supplimentazzjoni bil-fluwidi.*i.v..*

Tużax f'każijiet ta'sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi ingredjent ieħor.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Ipogliċemija asintomatika bbażata fuq kejl singolu tal-glukożju fid-demm tista' tkun osservata sporadikament bil-kura tal-velagliflozin.

Is-sigurtà u l-effikaċċja ta' kura bl-insulina jew b'xi kura oħra li tbaxxi l-glukożju fid-demm flimkien mal-velagliflozin fil-qtates ma gewx investigati.

Minħabba l-mod t'azzjoni tal-insulina hemm żieda fir-riskju ta' ipogliċemija, għaldaqstant kura flimkien mhix rakkomandata.

Ibbażata fuq il-mod t'azzjoni huwa mistenni li qtates li qed jiġu kkurati b'inhibituri SGLT-2 ser jesebixxu glukosuria. Għaldaqstant, il-grad ta' glukosuria mhuiex indikatur dijanostiku affidabbli

għall-monitoraġġ ta' kontroll għicemiku. Peres li glukosuria tista' tippersisti għal jumejn jew tlett ijiem wara t-twaqqif tal-prodott veterinarju medicinali, l-glukożju fid-demm għandu jiġi mmonitorjat biex jiġi deċis meta l-kura tad-dijabete għandha terġa' tibda.

Remissjoni tad-dijabete wara l-kura bil-velagliflozin ma ġietx investigata waqt il-provi kliniči fuq il-post.

Minħabba l-mod t'azzjoni ta' velagliflozin, jista' jkun diffiċli tiddentifika qstates li huma f'remissjoni. Jekk remissjoni hija ssuspettata, wieħed jista' jikkunsidra li titwaqqaf il-kura, iżda jitkomplew miżuri oħra (per eżempju dieta b'karboidrati baxxi, maniġġjar xieraq tal-piż) u jigi mmonitorjat il-kontroll għicemiku mill-qrib u għal-ritorn ta' sinjal kliniči. Jekk il-qattus jirkadi, l-kura bil-velagliflozin allura tista' terġa' tibda.

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu**

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

Ibbażata fuq il-mod t'azzjoni tal-inhibituri SGLT-2 (bħal velagliflozin) produzzjoni adegwata tal-insulina endoġena hija rekwiżit għal maniġġjar b'success tad-dijabete mellitus b'dan il-prodott veterinarju medicinali.

Peres li m'hemmx limitu għall-insulina endoġena biex tikkonkludi fuq id-disponibilità suffiċjenti, l-istruzzjonijiet li ġejjin huma importanti biex tiddentifika qstates li huma addattati għall-bidu tal-kura ("Qabel il-bidu tal-kura") u kontinwazzjoni tal-kura ("Rakkomandazzjoniet inizjali dwar monitoraġġ (l-ewwel ġimħażżejt)") biex tiddentifika qstates li jibbenfikaw minn monoterapija.

#### ***Qabel il-bidu tal-kura***

Għandu jsir screening għal ketoċidozi dijabetika (DKA). Għaldaqstant verifika dwar ketone bodies fl-urina jew fid-demm hija meħtieġa qabel l-użu. L-kura m'għandhiex tinbeda jew tinbeda mill-ġdid, jekk ketone bodies f'konċentrazzjonijiet indikattivi ta' DKA huma preżenti.

Sinjal kliniči bħal telf tal-piż mhux intenzjonat, diżidratazzjoni, letargija, anoressja (nuqqas tal-appti), remettar, cachexia jistgħu jindikaw DKA.

Qtates dijabetiċi li hadu minn qabel l-insulina huma f'riskju akbar li jiżviluppaw DKA u ketonuria, mqabbla ma' pazjenti dijanostikati meta jinbdew bil-velagliflozin.

Qtates li huma kkunsidrati f'riskju li jiżviluppaw DKA għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib u pjanijjiet alternattivi ta' kura għandhom jiġu kkunsidrati. tal-kura nkluża l-insulina jew miżuri oħra. Ir-riskju li jiżviluppaw DKA jonqos b'mod sinifikanti wara l-ewwel ġimħażżejt tal-kura, iżda DKA tista' sseħħi fi kwalunkwe ħin (għal monitoraġġ ara hawn taħt).

Jekk il-bidu tal-kura jittardja għal iż-żebbu mill-ġdid ir-riskju għal ketoċidozi.

Qtates li għandhom komorbidità bħal mard tal-frixa, mard tal-fwied, mard infettiv, mard tal-qalb, insuffiċjenza renali (IRIS stage 3 jew 4) neoplasia, ipertirojdiżmu, u akromegalija kienu eskużi mill-provi kliniči. Is-sigurta u l-effikaċċja tal-prodott veterinarju medicinali fi qtates dijabetiċi b'dawn il-komorbidità ma ġewx investigati għal kollox. L-użu tal-prodott veterinarju medicinali fi qtates li għandhom komorbidità jsir biss skont il-valutazzjoni tal-benificċju-riskju tal-veterinarju responsabbi.

Il-kundizzjonijet li ġejjin għandhom jiġu solvuti qabel tinbeda l-kura: diżidratazzjoni, DKA ssuspettata jew ikkonfermata, anoressja (nuqqas tal-appti) mard tal-frixa kliniku, dijareja kronika, remettar, cachexia.

#### ***Rakkomandazzjonijiet inizjali ta' monitoraġġ (l-ewwel ġimħażżejt)***

Waqqaf il-kura minnufih fil-każ ta' ketoċidozi dijabetika kkonfermata jew issuspettata (DKA) jew ketonuria dijabetika, u investiga kif xieraq.

Minħabba l-mod t'azzjoni ta' inibituri SGLT-2, ipergliċemija tista'm tkunx preżenti fil kaž ta' DKA (*euglycaemic ketoacidosis*). Id-dianjozi ta' euglycaemic DKA għanda tiġi bbażata fuq sinjal kliniči, riżultat ta' aċidozi metabolika u riżultati oħra konsistenti ma' DKA.

F'kaž ta' DKA , (per eżempju nuqqas t'aptit, remettar akut, letarġija/depressjoni, diżidratazzjoni u riżultati tal-laboratorju), huwa importanti li mbagħad tibda t-terapija xierqa immedjatament . Din tinkludi l-bidu minnufih ta' terapija bl-insulina minkejja valuri normali ta' glukozju fid-demm (*euglycaemic ketoacidosis*) waqt li jsir monitoraġġ /kura għal *hypokalaemia*. L-bidu tal-insulina huwa meħtieg biex titwaqqaf il-progressjoni tal-ketoacidozi. L-ghoti ta' dextrose jew ta' xi fonti ta' karboidrati oħra u sappoṛt nutritiv xieraq flimkien mal-insulina għandhom jiġi kkunsidrati.

Huwa meħtieg li tiċċekkja għal ketones fil-bidu tat-terapija kull wieħed sa 3 ijiem għall-ewwel ġimħaqtejn kif ukoll kull meta l-qattus juri sinjal kliniči li ma jiflaħx, bhal tnaqqis fit-tehid tal-ikel, remettar akut, jew nuqqas ta' attivit. Idejalment l-iċċekkjar għal preżenza ta' ketone bodies għandha ssir fuq il-plasma fil-klinika veterinarja, iż-żista tkun iċċekkjata mis-sidien fid-dar tagħhom billi jgħaddu strip tat-test rispettiv fl-urina tal-qattus, per eżempju, fil-litter tal-qattus. Jekk jinstabu l-ketones għandha titwaqqaf it-terapija u jiġi evalwat il-qattus minn veterinarju minnufih.

#### **Rakkomandazzjoniет dwar monitoraġġ regolari:**

Id-dijabete mellitus (DM) tista' tavvanza maž-żmien, għalhekk uħud mill-qtates jistgħu jeħtieġ insulina eż-żogħġa biex tipprevjeni DKA. Għaldaqstant, qtates bid-DM u li jieħdu l-prodott veterinarju mediciinali għandha jiġi mmonitorjati regolarmen skont il-prattiċi standard. Barra minn hekk, minħabba l-mod t'azzjoni tal-velagliflozin, il-monitoraġġ regolari għandu jinkludi evalwazzjoni għal ketones (permezz ta' analiżi tal-urina jew plasma ) l-istat tal-idratazzjoni, (*osmotic diuresis*) u l-piż tal-ġisem (telf tal-piż tal-ġisem mhux intenzjonat dovut għal glukosuria persistenti).

Kull meta jkun hemm sinjal kliniči ta' DKA, l-qattus għandu jiġi evalwat għall-preżenza ta' ketone bodies (per eżempju ketonuria u/jew *ketonaemia*) li jindikaw DKA. Jekk il-qattus jiżviluppa l-DKA, ketonuria jew ketosis jew jekk il-kundizzjoni klinika tal-qattus tmur lura jew il-valuri tal-glukozju fid-demm jew tal-fructosamine jmorrū lura wara titħej inizjali, dijanjozi addizzjonali jew terapija alternattiva jistgħu jkunu meħtiega. Hija rrakkomandata evalwazzjoni ta' ematologija, kimika tas-serum, analiżi tal-urina, u stat tal-idratazzjoni.

Minħabba l-mod t'azzjoni, inibituri SGLT-2 jistgħu jikkawżaw żieda ħafifa fis-serum creatinine, BUN, fosfru, u sodium fi żmien fiti ġimħaq mill-bidu tat-terapija, segwita minn stabbilizzazzjoni tal-valuri. Hija rrakkomandata evalwazzjoni regolari tal-funzjoni tal-kliewi, piż tal-ġisem u stat ta' idratazzjoni f'dawk il-pazjenti b'mard tal-kliewi. Qtates b'mard tal-kliewi IRIS stage 1 u 2 kienu nklużi fil-provi kliniči importanti.

#### **Prekawzjonijiet ulterjuri għal użu sigur:**

Evita kuntatt mall-ġħajnejn tal-qattus.

Is-sigurtà u l-effikaċċa tal-prodott veterinarju mediciinali ma ġewx stabbiliti fi qtates ta' età taħt is-sena.

Jista' jkun hemm infel-żonja fil-passaġġ urinarju dovuta għal glucosuria, kkawżata mid-dijabete mellitus, jew l-effett tal-velagliflozin.

F'kaž li effetti sekondarji relatati mal-kura jippersistu (per eżempju dijareja) velagliflozin għandu jitwaqqaf u kura alternattiva għal DM għandha tiġi kkunsidrata.

Jista' jkun li l-qtates jkollhom bżonn ta' waqfien mit-terapija f'sitwazzjonijiet kliniči magħrufa li huma predisposti għal ketoacidozi (per eżempju, anoressja [nuqqas t'aptit] dovuta għal mard akut, jew sawm marbut mal-kirurgija).

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

Żomm is-siringa mimlija fejn ma tintlaħaqx mit-tfal. Dan il-prodott veterinarju medicinali jista' jikkawża irritazzjoni ħafifa lil-ghajnejn. Evita kuntatt mal-ghajnejn. Jekk il-prodott aċċidentalment jidhol fl-ghajnejn, laħla l-għajnejn minnufih u sew bl-ilma.

Aħsel idejk wara l-užu.

Inġestjoni b'mod aċċidentalali tal-velagliflozin jista' jikkawża effetti tranzitorji bħal żieda ta' eskrezzjoni tal-glukozju mil-kliewi, żieda fil-volum tal-urina u, potenzjalment, tnaqqis tal-glukozju fid-demm b'konċentrazzjoni. Żomm is-siringa mimlija fejn ma tintlaħaqx mit-tfal.

F'każ ta' xi effett sekondarju, per eżempju wara inġestjoni b'mod aċċidentalali jew jekk ikun hemm irritazzjoni fl-ghajnejn fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

## Prekawzjonijiet specjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mħux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Qtates

Komuni hafna (animal/10 animali kkurati)	Dijareja jew ippurgar maħlul <sup>1</sup> Polydipsia jew polyuria <sup>2</sup> Telf tal-piż <sup>3</sup> Diżidratazzjoni <sup>4</sup> Remettar <sup>5</sup>
Komuni (animal sa' 10 animali/ 100 animali ikkurati)	Ketoaċidozi dijabetika (DKA) <sup>6</sup> Ketonuria dijabetika. <sup>6</sup> Infezzjoni tal-passaġġ urinarju (UTI) Bżieq eċċessiv <sup>7</sup> Hypercalcaemia <sup>8</sup>

<sup>1</sup> Id-dijarejahija normalment tranzitorja. Kura ta' support tista' tgħin biex jiġu riżolti sinjali gastrointestinali. F'każ li dijareja relatata mal-kura tippersisti, l-kura għandha titwaqqaf u tigi kkunsidra kura alternativa. Ara wkoll sezzjonijiet 3.3 u 3.5.

<sup>2</sup> Jista' jkun hemm polydipsia jew polyuria bhala parti mill-marda sottostanti jew jistgħu jkunu miżjud dovut għall-effett osmotiku tal-velagliflozin.

<sup>3</sup> Jista' jkun hemm telf tal-piż bhala parti tal-marda sottostanti. Jista' jkun hemm telf tal-piż inizjali dovut għall-effett glukosuriku tal-velagliflozin. Jekk it-telf tal-piż jippersisti, għandu jsir screening għal DKA. Ara wkoll sezzjonijiet 3.3 u 3.5.

<sup>4</sup> Diżidratazzjoni severa għandha twassal għal screening għal DKA. Terapija xierqa fluwida ta' support għandha tingħata kif hemm bżonn. Ara wkoll sezzjonijiet 3.3 u 3.5.

<sup>5</sup> Ir-remettar huwa normalment sporadiku u jiġi riżolt mingħajr terapija speċifika. Remettar akut jew iż-żejed frekwenti jista' jkun ukoll sinjal ta' DKA klinika jew ta' xi kundizzjonijiet oħra ta' mard sever u għandu jiġi investigat kif xieraq. Ara wkoll sezzjonijiet 3.3 u 3.5.

<sup>6</sup> F'każ ta' DKA jew ketonuria dijabetika, waqqaf il-kura u ibda terapija bl-insulina. Ara wkoll sezzjonijiet 3.3 u 3.5.

<sup>7</sup> Jkun hemm bżieq eċċessiv normalment biss fil-bidu tal-ghoti , immedjatament wara d-dożagiġ, u m'għandhiex bżonn ta' terapija speċifika.

<sup>8</sup> *Hypercalcaemia* hija normalment ħafifa bil-livelli tal-kalċju jibqgħu qrib tal-firxa ta' referenza , u m'għandhiex bżonn ta' terapija speċifika.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali

tieghu jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett tal-pakkett għad-dettalji rispettivi ta' kuntatt.

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

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tgħammir, it-tqala u fit-treddiġ.

Uża biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi.

### **3.8 Interazzjonijiet ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

Interazzjonijiet bejn medicina u oħra ma ġewx investigati *in vivo*.

Kura konkomitanti bid-djuretiċi ma ġietx evalwata. Minħabba l-effett farmakodinamiku tas-Senvelgo, li jista' jindu ċi diuresis osmotiku ħafif, kura konkomitanti ma' dijuretiċi tista' jkollha effett sinergistiku potenziali.

L-użu konkomitanti tas-Senvelgo u l-insulina jew xi kura oħra li tbaxxi il-glukożju fid-demm ma ġiex investigat (ara sezzjoni 3.4).

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ**

Użu orali.

Id-doža rrakkodata hi mg/kg ta' piż tal-ġisem amministrata darba kuljum.

Għal qstates preċedentelement ikkurati bl-insulina/prodott medicinali ieħor kontra d-dijabete, il-kors ta' dožaġġ huwa l-istess. Meta tkun qed taqleb mill-insulina, ħalli barra d-doža ta' insulina ta' filgħaxija qabel tibda l-kura bil-velagliflozin.

Is-soluzzjoni għandha tingħibed billi tuża s-siringa ta' dožaġġ ipprovduta fil-pakkett. Is-siringa teħel mal-flixkun u għandha skala tal-piż tal-ġisem ta' kg. Il-prodott veterinarju medicinali jista' jingħata jew direttament fil-ħalq jew ma' ammont żgħir ta' ikel.

Il-prodott veterinarju medicinali għandu jingħata bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum.

Jekk tinqabes doža, għandha tingħata kemm jista' jkun malajr fl-istess ġurnata.

Wara l-ghot, għalaq il-flixkun sew bit-tapp.

Is-siringa tista' tintmesah bi biċċa nadifa niexfa.

Is-siringa għandha skala tal-piż tal-ġisem ta' kg b'żidiet ta' 0.5kg.

### **3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbi proceduri ta' emerġenza u antidoti)**

Fi studju ta' tolleranza li dam 90 ġurnata biex tiġi evalwata doža ripetuta ta' 1,3 u 5mg/kg ta' velagliflozin kien osservat trattiib tal-ippurgar dipendenti fuq id-doža.

Fi qstates ta' 9 xhur b'doža eċċessiva ripetuta sa 5 darbiet tad-doža massima rakkodata ta' mg velagliflozin għal kull kg ta' piż tal-ġisem għal 180 ġurnata, kienet osservata żieda mnaqqsa fil-piż. Għaldaqstant żieda fil-piż fi qstates li qed jikbru tista' titnaqqas jekk doža eċċessiva tingħata għal perjodu ta' żmien.twil. It-teħid tal-ilma żdied waqt il-kura bil-velagliflozin.

Żieda tranżitorja ta' valuri medji ta' triglyceride u kolesterol ġiet osservata fil-gruppi kollha taħt il-kura. It-tnejn baqgħu fil-medda rispettiva ta' referenzjar ta' informazzjoni minn studji li saru fil-passat f'animali f'saħħithom u huma ta' relevanza klinika baxxa.

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

Mhux applikabbi.

### **3.12 Perjodi ta' tiżmim**

Mhux applikabbi.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja:**

QA10BK90

### **4.2 Farmakodinamika**

Velagliflozin huwa inibitor selettiv tal-ko-trasportatur sodium-glucose 2 (SGLT-2) li huwa fil-biċċa l-kbira espress fil-kliewi. Velagliflozin għandu wkoll effett żgħir inibitorju fuq il-SGLT-1, li huwa fil-biċċa l-kbira espress fil-musrana ż-żgħira. Iż-żgħira espress ukoll f'livell iż-żejjed baxx fil-kliewi. SGLT-2 huwa t-trasportatur princiċċali għall-assorbiment mill-ġdid tal-glukożju mill-urina, b'ċirca 90% tal-glukożju ffiltrat assorbit mill-ġdid mill-SGLT-2 u 10% assorbit mill-ġdid permezz ta' SGLT-1. Inibizzjoni tal-SGLT-2 iwassal għall-eliminazzjoni tal-glukożju fl-urina li jirriżulta f'nuqqas rapidu u sostenu fil-livelli elevati tal-glukożju fid-demm fi qtates bid-dijabete. It-naqqis ta' ipergliċemija jiġi normalment osservat fi żmien 7 ijiem wara l-bidu tal-kura. Livell baxx tal-glukożju ikompli jiġi assorbit mill-ġdid permezz ta' inibizzjoni inkompleta ta' SGLT-1 li tnaqqas ir-riskju ta' ipogliċemija klinika. Din l-azzjoni żgħira inibitorja fuq SGLT-1 tista' wkoll tikkontribwixxi għal trattib tal-ippurgar u ippurgar maħlul/dijareja dipendenti fuq id-doża minħabba l-espressjoni ta' SGLT-1 fil-musrana ż-żgħira.

F' prova klinika fuq il-post ewropeja, s-sigurtà u l-effikaċja ta' mg/kg velagliflozin amministrat darba kuljum mill-ħalq fi qtates dijabetiċi kien evalwati u pparagonati mat-terapija bl-insulina porċina bil-licenzja veterinarja mogħtija darbtejn kuljum (tibdil tad-doża individwali) fuq medda ta' 91 jum.

Il-valutazzjoni tal-effikaċja saret wara 45 jum ta' kura u l-każ kien ikkunsidrat suċċess jekk annimal wera titjib f'mill-inqas sinjal wieħed kliniku relatat mad-dijabete (per eżempju teħid tal-ilma, volum u frekwenza tal-urina, polyneuropathy dijabetika u aptit) u titjib f'mill-inqas parametru wieħed tal-laboratorju tal-gliċemija (medja tal-glukożju fid-demm tal-kurva tal-glukożju fid-demm  $\leq 250$  mg/dl min glukożju fid-demm  $\leq 160$  mg/dl u serum fructosamine  $\leq 450$  μmol/l). Kienu rregistrati qtates naïve kif ukoll qtates dijabetiċi li hadu l-kura preċedentement bl-insulina. It-test ikkonferma li l-velagliflozin ma kienx inferjuri għall-insulina Porcine lente. Ir-rata tas-suċċess tal-kura fil-45 jum tal-kura għal qtates li hadu velagliflozin darba kuljum kienet ta' 53.7% waqt li dik għall-injezzjonijiet darbtejn kuljum bl-insulina porcine lente kienet ta' 41.9%.

Titjib fil-parametri tal-laboratorju fil-gliċemija ġie osservat fi proporzjon ikbar ta' qtates taħt kura tal-velagliflozin ipparagonat ma' qtates li hadu l-insulina fil-jum 7 (80% il-grupp tal-velagliflozin, 42% il-grupp tal-insulina) u f'kull okkażjoni sussegwenti matul l-istudju.

Fi prova klinika fuq il-post fl-Istati Uniti, s-sigurtà u l-effikaċja ta' mg/kg/jum velagliflozin kien evalwati fi qtates dijabetiċi li kien appena kkonfermata bil-marda kif ukoll f'numru limitat ta' qtates li preċedentement kienu kkurati bl-insulina. Il-proġett tal-istudju utilizza kontroll tal-linjal bażi fil-qtates kollha rregistrati li kien qed jieħdu l-velagliflozin. F'din il-prova, 88.4% tal-qtates li hadu l-velagliflozin u inkluži fl-analiżi tal-effikaċja, laħqu r-rekwiżiti għal suċċess tal-kura fit-30 jum. Il composite variable "success tal-kura" kien magħmul minn titjib f'mill-inqas sinjal wieħed kliniku relatat mad-dijabete mellitus (polyuria, polydipsia, telf tal-piż mhux intenzjonat, polyphagia, jew neuropathy dijabetika) u titjib f'mill-inqas varjabbi gliċemika pparagonata mal-vista tal-iscreening. Tista' tkun jew il-medja tal-kurva tal-glukożju fid-demm, li kellu jkun ukoll  $\leq 300$  mg/dl tal-qtattus sajjem jew serum fructosamine, li kellu jkun ukoll  $\leq 450$  μmol/l waqt il-vista tal-iscreening.

### **4.3 Farmakokinetika**

### Assorbiment:

Wara l-ghoti b'mod orali ta' mg/kg velagliflozin lil-qtates sajmin, *plasma-concentration-time curves* huma kkaratterizzati minn assorbiment rapidu b'konċentrazzjonijiet ta' plasma massimi ( $C_{max}$ ) milħuqa wara 0.6 sa siegħa ( $T_{max}$ ). Il  $C_{max}$  medja varja minn 1,293 sa 2,161 ng/ml u l-erjas medji taħt il-kurva fi żmien 24 siegħa ( $AUC_{0-24h}$ ) varja minn 6,944 sa 11,035 h\*ng/ml.

Wara l- ghōti b'mod orali tal-velagliflozin lil-qtates mitmuġha *plasma-concentration-time curves* huma kkaratterizzati minn assorbiment, bi ftit dewmien bil  $C_{max}$  milħuq wara siegħa sa 3.67 sigħat ( $T_{max}$ ). Il  $C_{max}$  medja varja minn 316 sa 846 ng/ml u l-erjas medji taħt il-kurva fi żmien 24 siegħa ( $AUC_{0-24h}$ ) varja minn 2,786 sa 7,142 h\*ng/ml.

Fil-qosor, ghalkemm qtates sajmin urew  $C_{max}$  iżjed għoli u  $T_{max}$  iżjed baxx li wassal għal esponiment iżjed għoli ( $AUC_{0-24h}$ ) ipparagonati ma qtates mitmuġha, dan mħuiex ikkunsidrat ta' relevanza klinika. Wara amministrazzjoni ripetuta ta' kuljum b'mod orali ta' 1, 3 u 5 mg/kg velagliflozin lil-qtates ta' l-fuq minn sitt xħur, żieda żgħira ta' esponiment (firxa: 1.3 sa 1.9) ġiet osservata. Barra minn hekk, tendenza għal inqas minn żieda proporzjonali għad-doża tal-esponiment, ( $AUC$ )  $C_{max}$  kienet osservata ghall-livelli kollha tad-doża.

Ma kienx hemm differenza relevanti fl'esponiment bejn qtates irġiel u nisa. Velagliflozin wera bijoddisponibilità assoluta ta' 96% fi qtates sajmin wara l- ghōti b'mod orali.

### Distribuzzjoni:

Studju *in vitro* bl-użu tal-plasma tal-qtates wera *protein binding* tal-plasma għoli (93%).

Studju *in vitro* bl-użu tad-demm shiħ wera li d-diviżjoni tal-velagliflozin f'ċelluli tad-demm ħomor kien moderat. Konċentrazzjoni tal-ċelluli tad-demm versus *plasma concentration ratio* ( $C_{b/C_p}$ ) kien 0.84. Farmakokinetika wara għoti lil-qtates ġol-vina wriet volum ta' distribuzzjoni ( $V_{ss}$ ) simili għal-dak ta' ilma totali tal-ġisem li jindika distribuzzjoni ta' velagliflozin fit-tessut.

### Metabolismu:

Il-passaġġi metabolici principali osservati fil-qtates wara l- ghōti tal-velagliflozin mill-ħalq kien ossidazzjoni, ossidazzjoni u deidrogenazzjoni flimkien, u *conjugation* tas-sulfat.

### Eliminazzjoni

Wara amministrazzjoni orali (mitmuġha/sajmin), mean half-life ( $T_{1/2}$ ) varjat minn 4.5 sa 6.4 sigħat. Wara amministrazzjoni orali lil-qtates, velagliflozin kien principally eliminat mhux mibdul fl-ippigar. Kien hemm biss eskrezzjoni ħafifa mill-kliewi (madwar 4%).

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibilitajiet maġġuri**

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

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali**

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgħ: 3 snin. Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetaħ l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: 6 xħur.

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen**

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

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

Flixkun trasluċidu tal-polyethylene ta' densità għolja (HDPE) li fih 30 ml ta' soluzzjoni orali bi plug-in adapter trasluċidu tal-polyethylene ta' densità baxxa (LDPE) u għeluq reżistenti jekk jintmiss mit-tfal.

Flixkun trasluċidu tal-polyethylene ta' densità għolja (HDPE) li fih 12-il ml ta' soluzzjoni orali bi plug-in adapter trasluċidu tal-polyethylene ta' densità baxxa (LDPE) u għeluq reżistenti jekk jintmiss mit-tfal.

Siringa ta' dožaġġ ta' 0.6 ml li tikkonsisti fi planġer abjad bi skala għal kg ta' piżżeż tal-gisem (żidiet ta' 0.5kg). ġo kanna trasluċida.

Kull kaxxa tal-kartun fiha flixkun u siringa tad-dožaġġ.

**5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku. Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

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

EU/2/23/305/001-002

**8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

20/11/2023

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

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

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

## **ANNESS II**

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

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

#### **HTIĞIJIET SPEĆIFIČI TA' FARMAKOVIĞILANZA:**

Id-Dtentur tal-Awtorizzazzjoni għat-Tqegħid fis-Suq għandu jirregistra fid-database tal-farmakoviġilanza r-riżultati u l-konsegwenzi kollha tas-*signal management process*, proċess biex jiġi determinat jekk m'hemmx riskji assoċjati mal-prodott, inkluža il-konklużjoni dwar il-bilanč tal-benefiċċju-riskju, skont il-freqwenza li ġejja: Kull 6 xhur għall-ewwel sentejn wara l-awtorizzazzjoni.

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

## **A. TIKKETTA**

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

Senvelgo 15 mg/ml soluzzjoni orali għal qtates

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

Kull ml fih:

Velagliflozin: 15 mg (ekwivalenti għal velagliflozin L-proline H<sub>2</sub>O: 20.1 mg)

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

12 ml

30 ml

siringa

**4. SPEċI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Qtates

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MOD TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali

**7. PERJODI TA' TIŻMIM****8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ssss}

**9. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI BIEX JINHA ŻEN****10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”**

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

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

Għall-kura tal-annimali biss.

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

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

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

EU/2/23/305/001

EU/2/23/305/002

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

[info.senvelgo.com/eu](http://info.senvelgo.com/eu)



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

**Flixkun/HDPE**

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

Senvelgo

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

Velagliflozin: 15 mg/ml (ekwivalenti għal velagliflozin L-proline H<sub>2</sub>O 20.1 mg/ml)

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ssss}

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

## FULJETT TA' TAGHRIF

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

Senvelgo 15 mg/ml soluzzjoni orali ghal qtates

### 2. Kompożizzjoni

Kull ml fih:

**Sustanza attiva:**

Velagliflozin	15 mg
ekwivalenti għal velagliflozin L-proline H <sub>2</sub> O:	20.1 mg

Soluzzjoni ċara, mingħajr kulur sa isfar kemmxejn ċar sa kannella kemmxejn ċar.

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

Qtates

### 4. Indikazzjonijiet għall-użu

Għat-tnaqqis ta' ipergliċemija fi qtates bid-dījabete mellitus mhux dipendenti fuq l-insulina.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Senvelgo huwa kontra-indikat fi qtates bil-ketoacidozi dijabetika (DKA), ketonurja dijabetika jew diżidratazzjoni severa li teħtieg supplimentazzjoni bil-fluwidi*i.v.*

Tużax f'każijiet ta'sensittivitā eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi ingredjent ieħor.

### 6. Twissijiet speċjali

Ipogliċemija asintomatika bbażata fuq kejl singolu tal-glukożju fid-demm tista'tkun osservata sporadikament bil-kura tal-velagliflozin.

Is-sigurtà u l-effikaċja ta' kura bl-insulina jew b'xi kura oħra li tbaxxi l-glukożju fid- demm u flimkien mal-velagliflozin fil-qtates ma gewx investigati.

Minħabba l-mod t'azzjoni tal-insulina hemm żieda fir-riskju ta' ipogliċemija, għaldaqstant kura flimkien mhiex rakkomandata.

Ibbażata fuq il-mod t'azzjoni huwa mistenni li qtates li qed jiġu kkurati b'inhibituri SGLT-2 ser jesebixxu glukosuria. Għaldaqstant, il-grad ta' glukosuria mhuiex indikatur dijanostiku affidabbli għall-monitoraġġ ta' kontroll għiġi. Peres li glukosuria tista' tipperisti għal jumejn jew tlett ijiem wara t-twaqqif tal-prodott veterinarju medicinali, l-glukożju fid-demm għandu jigi mmonitorjat biex jiġi deċċis meta l-kura tad-dījabete għandha terġa' tibda.

Remissjoni tad-dījabete wara l-kura bil-velagliflozin ma għietx investigata waqt il-provi kliniči fuq il-post.

Minħabba l-mod t'azzjoni ta' velagliflozin, jista' jkun diffiċċi tiddentifika qtates li huma f'remissjoni. Jekk remissjoni hija ssuspettata, wieħed jista' jikkunsidra li titwaqqaf il-kura, iżda jitkomplew miżuri oħra (per eżempju dieta b'karboidrati baxxi, manigġjar xieraq tal-piż) u jiġi mmonitorjat il-kontroll għiġi mill-qrib u għal ritorn ta' sinjal kliniči. Jekk il-qattus jirkadi, l-kura bil-velagliflozin allura tista' terġa' tibda.

### **Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott:**

Ibbażata fuq il-mod t'azzjoni tal-inhibituri SGLT-2 (bħal velagliflozin) produzzjoni adegwata tal-insulina endoġena hija rekwiżit għal maniġġjar b'success tad-dijabete mellitus b'dan il-prodott veterinarju medicinali.

Peres li m'hemmx limitu għall-insulina endoġena biex tikkonkludi fuq id-disponibilità suffiċċenti, l-istruzzjonijiet li ġejjin huma importanti biex tiddentifikasi qtates li huma addattati għall-bidu tal-kura. ("Qabel il-bidu tal-kura") u kontinwazzjoni tal-kura ("Rakkomandazzjoniet inizjali dwar monitoraġġ - (l-ewwel ġimħażżej)") biex tiddentifikasi qtates li jibbenfikaw minn monoterapija.

### ***Qabel il-bidu tal-kura***

Għandu jsir screening għal ketoacidozi dijabetika (DKA). Għaldaqstant verifika dwar ketone bodies fl-urina jew fid-demmu hija meħtieġa qabel l-użu. L-kura m'għandhiex tinbeda jew tinbeda mill-ġdid, jekk ketone bodies f'konċentrazzjonijiet indikattivi ta' DKA huma prezenti.

Sinjali kliniči bħal telf tal-piż mhux intenzjonat, diżidratazzjoni, letargija, anoressja (nuqqas tal-appti), remettar, cachexia jistgħu jindikaw DKA. Qtates dijabetici li ħadu minn qabel l-insulina huma f'riskju akbar li jiżviluppaw DKA u ketonuria, mqabbla ma pazjenti appena dijanostikati, meta jinbdew bil-velagliflozin.

Jekk il-bidu tal-kura jittardja għal iż-żejed minn erbat ijiem wara d-dijanjozi ta' dijabete mellitus, il-veterinarju għandu jevalwa mill-ġdid ir-riskju għal ketoacidozi.

Qtates li għandhom komorbidità bħal mard tal-frixa, mard tal-fwied, mard infettiv, mard tal-qalb, insuffiċjenza renali (IRIS stage 3 jew 4), neoplasia, ipertirojdiżmu, u akromegalija kienu eskużi mill-provi kliniči. Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-prodott veterinarju medicinali fi qtates dijabetici b'dawn il-komorbidità ma ġewx investigati għal kollex. L-użu tal-prodott veterinarju medicinali fi qtates li għandhom komorbidità jsir biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju-riskju tal-veterinarju responsabbli.

Il-kundizzjonijet li ġejjin għandhom jiġu solvuti qabel tinbeda l-kura: diżidratazzjoni, DKA ssuspettata jew ikkonfermata, anoressja, mard tal-frixa kliniku, dijareja kronika, remettar, cachexia.

### ***Rakkomandazzjonijiet inizjali ta' monitoragg (l-ewwel gimħażżej)***

Waqqaf il-kura minnufih f'każ ta' ketoacidozi dijabetika kkonfermata jew issuspettata (DKA) jew ketonuria dijabetika u investiga skont dan.

Minħabba l-mod t'azzjoni ta' inibituri SGLT-2, ipergliċemija tista' ma tkunx preżenti fil każ ta' DKA (euglycaemic ketoacidosis). Id-dijanjozi ta' euglycaemic DKA għanda tīgħi bbażata fuq sinjali kliniči, riżultat ta' aċidozi metabolika u riżultati oħra konsistenti ma' DKA. F'każ ta' DKA, (per eżempju nuqqas t'appti, remettar akut, letargija/depressjoni, diżidratazzjoni u riżultati tal-laboratorju) huwa importanti li mbagħad tibda t-terapija xierqa immedjatament.

Din tinkludi l-bidu minnufih ta' terapija bl-insulina minkejja valuri normali ta' glukożju fid-demmu (euglycaemic ketoacidosis) waqt li jsir monitoraġġ /kura għal hypokalaemia. Il-bidu tal-insulina huwa meħtieġ biex titwaqqaf il-progressjoni tal-ketoacidozi. L-ghoti ta' dextrose jew ta' xi fonti ta' karboidrati oħra u sapport nutritiv xieraq flimkien mal-insulina għandhom jiġi kkunsidrati.

Huwa meħtieġ li tiċċekkja għal ketones fil-bidu tat-terapija kull wieħed sa 3 ijiem għall-ewwel ġimħażżej kif ukoll kull meta l-qattu juri sinjali kliniči li ma jifla, bħal tnaqqis fit-teħid tal-ikel, remettar akut, jew nuqqas ta' attivit. Screening għall-preżenza ta' ketone bodies idejalment għandu jsir fuq plasma fil-klinika veterinarja, iżda jista' jiġi kkontrollat mis-sidien tal-qtates id-dar billi jgħaddus strip tat-test rispettiv fl-urina tal-qattu, per eżempju, fil-litter tal-qattu. Jekk jinstabu l-ketones għandha titwaqqaf it-terapija u jiġi evalwat il-qattu minn veterinarju minnufih.

### ***Rakkomandazzjoniet dwar monitoraġġ regolari:***

Id-dijabete mellitus (DM) tista' tavvanza maż-żmien, għalhekk uħud mill-qtates jistgħu jeħtieġu insulina eżogena biex tipprevjeni DKA. Għaldaqstant, qtates bid-DM u li jieħdu l-prodott veterinarju medicinali għandhom jiġi mmonitorjati regolarment skont il-prattiċi standard. Barra minn hekk, minħabba l-mod t'azzjoni tal-velagliflozin, il-monitoraġġ regolari għandu jinkludi evalwazzjoni għal

ketones (permezz ta' analizi tal-urina jew plasma ) l-istat tal-idratazzjoni, (osmotic diuresis) u l-piż tal-ġisem (telf tal-piż tal-ġisem mhux intenzjonat dovut għal glukosuria persistenti).

Kull meta jkun hemm sinjali kliniči ta' DKA, il-qattus għandu jiġi evalwat għall-preżenza ta' ketone bodies (per eżempju ketonuria u/jew ketonæmia) li jindikaw DKA. Jekk il-qattus jizviluppa DKA, ketonuria jew ketosis jew jekk il-kundizzjoni klinika tal-qattus tmur lura jew il-valuri tal-glukożju fid-demm jew tal-fructosamine jmorrū lura wara titjib inizjali, dijanjozi addizzjonal jew terapija alternattiva jistgħu jkunu meħtiega. Huwa rrakkommandat li ssir evalwazzjoni ta' ematologija, kimika tas-serum, analizi tal-urina, u stat tal-idratazzjoni.

Minħabba l-mod t'azzjoni, inibituri SGLT-2 jistgħu jikkawżaw żieda ħafifa fis-serum creatinine, BUN, fosfru, u sodium fi żmien ffit ġimġħat mill-bidu tat-terapija, segwita minn stabbilizzazzjoni tal-valuri. Hija rrakkomandata evalwazzjoni regolari tal-funzjoni tal-kliewi, piż tal-ġisem u stat ta' idratazzjoni f'dawk il-pazjenti b'mard tal-kliewi. Qtates b'mard tal-kliewi IRIS stage 1 u 2 kienu nkluzi fil-provi klinici importanti.

#### ***Prekawzjonijiet ulterjuri għal użu sigur:***

Evita kuntatt mall-ġħajnejn tal-qattus.

Is-sigurtà u l-effikaċċja tal-prodott veterinarju mediċinali ma ġewx stabbiliti fī qtates ta' età taħt is-sena.

Jista' jkun hemminfezzjoni fil-passaġġ urinarju dovuta għal glucosuria, kkawżata mid-dijabete mellitus, jew l-effett tal-velagliflozin.

F'każ li effetti sekondarji relatati mal-kura jippersistu (per eżempju dijareja) velagliflozin għandu jitwaqqaf u kura alternattiva għal DM għandha tiġi kkunsidra.

Jista' jkun li l-qtates jkollom bżonn ta' waqfien mit-terapija f'sitwazzjonijiet kliniči magħrufa li huma predisposti għal ketoacidoži (per eżempju anoressja [nuqqas t'aptit] dovuta għal mard akut jew sawm marbut mal-kirurgijsa).

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

Żomm is-siringa mimilja fejn ma tintlaħaqx mit-tfal. Dan il-prodott veterinarju mediċinali jista' jikkawża irritazzjoni hafifa lil-ġħajnejn. Evita kuntatt mal-ġħajnejn. Jekk il-prodott aċċidentalment jidhol fl-ġħajnejn, laħlaħ l-ġħajnejn minnufih u sew bl-ilma.

Aħsel idejk wara l-użu.

Inġestjoni b'mod aċċidentalali tal-velagliflozin jista' jikkawża effetti tranżitorji bħal żieda ta' eskrezzjoni tal-glukożju mil-kliewi, żieda fil-volum tal-urina u, potenzjalment, tnaqqis tal-glukożju fid-demm b'konċentrazzjoni.

F'każ ta' xi effett sekondarju, per eżempju wara inġestjoni b'mod aċċidentalali jew jekk ikun hemm irritazzjoni fl-ġħajnejn fitteż parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

#### **Tqala u treddiġħ:**

Is-sigurtà tal-prodott mediċinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tgħammir, it-tqala u fit-treddiġħ.

Uża biss skont il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi.

#### **Interazzjonijiet ma' prodotti mediċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni:**

Interazzjonijiet bejn medicina u oħra ma ġewx investigati *in vivo*.

Kura konkomitanti bid-dijuretiċi ma ġietx evalwata. Minħabba l-effett farmakodinamiku tas-Senvelgo li jista' jindu ċi diuresis osmotiku ħafif, kura konkomitanti ma dijuretiċi tista' jkollha effett sinergistiku potenzjali.

L-użu konkomitanti tas-Senvelgo u l-insulina jew xi kura oħra li tbaxxi il-glukożju fid-demm ma giex investigat (ara sezzjoni "Twissijiet speċjali").

### Doża eċċessiva:

Fi studju ta' tolleranza li dam 90 ġurnata biex tiġi evalwata doża ripetuta ta' 1,3 u 5mg/kg ta' velagliflozin kien osservat trattiib tal-ippurgar dipendenti fuq id-doża.

Fi qtates ta' 9 xhur b'doża eċċessiva ripetuta sa 5 darbiet tad-doża massima rrikmandata ta' mg velagliflozin għal kull kg ta' piż tal-ġisem għal 180 ġurnata, kienet osservata żieda mnaqqsa fil-piż. Għaldaqstant żieda fil-piż fi qtates li qed jikbru tista' titnaqqas jekk doża eċċessiva tingħata għal perjodu ta' żmien.twil. It-teħid tal-ilma żdied waqt il-kura bil-velagliflozin.

Żieda tranzitorja ta' valuri medji ta' triglyceride u kolesterol ġiet osservata fil-gruppi kollha taħt il-kura. It-tnejn baqgħu fil-medda rispettiva ta' referenzjar ta' informazzjoni minn studji li saru fil-passat f'annimali f'sahħithom u huma ta' relevanza klinika baxxa.

### Inkompatibilitajiet magħġuri:

Fin-nuqqas ta' studji ta' kompatibilità, dan il-prodott veterinarju medicinali m'għandux jithallat ma prodotti oħra veterinarji medicinali

## 7. Effetti mhux mixtieqa

Qtates

<b>Komuni hafna</b> (annimal/10 annimali kkurati)
Dijareja jew ippurgar maħluu <sup>1</sup>
Polydipsia jew polyuria <sup>2</sup>
Telf tal-piż <sup>3</sup>
Diżidratazzjoni <sup>4</sup>
Remettar <sup>5</sup>
<b>Komuni</b> (annimal sa' 10 annimali/100 annimal ikkurat)
Ketoacidiozi dijabetika (DKA) <sup>6</sup>
Ketonuria dijabetika <sup>6</sup>
Infezzjoni tal-passaġġ urinarju (UTI)
Bżieq eċċessiv <sup>7</sup>
Hypercalcaemia <sup>8</sup>

<sup>1</sup> Id-dijareja hija normalment tranzitorja. Kura ta' support tista' tgħin biex jiġu riżolti sinjali gastrointestinali. F'każ li dijareja relatata mal-kura tippersisti, l-kura għandha titwaqqaf u tiġi kkunsidra kura alternativa. Ara wkoll "Kontraindikazzjonijiet" u "Twissijiet specjalisti"

<sup>2</sup> Jista' jkun hemm polydipsia jew polyuria bħala parti mill-marda sottostanti jew jistgħu jkunu miżjudha minħabba l-effett osmotiku tal-velagliflozin.

<sup>3</sup> Jista' jkun hemm telf tal-piż bħala parti tal-marda sottostanti. Jista' jkun hemm telf tal-piż inizjali dovut ghall-effett glukosuriku tal-velagliflozin. Jekk it-telf tal-piż jippersisti, għandu jsir screening għal DKA. Ara wkoll sezzjonijiet "Kontraindikazzjonijiet" u "Twissijiet specjalisti"

<sup>4</sup> Diżidratazzjoni severa għandha twassal għal screening għal DKA. Terapija xierqa fluwida ta' support għandha tingħata kif hemm bżonn. Ara wkoll sezzjonijiet "Kontraindikazzjonijiet" u "Twissijiet specjalisti"

<sup>5</sup> Ir-remettar huwa normalment sporadiku u jiġi riżolt mingħajr terapija speċifika. Remettar akut jew iż-żejed frekwenti jista' jkun ukoll sinjal ta' DKA klinika jew ta' xi kundizzjonijiet oħra ta' mard sever u għandu jiġi investigat kif xieraq. Ara wkoll sezzjonijiet "Kontraindikazzjonijiet" u "Twissijiet specjalisti".

<sup>6</sup> F'każ ta' DKA jew ketonuria dijabetika, waqqaf il-kura u ibda terapija bl-insulina. Ara wkoll sezzjonijiet "Kontraindikazzjonijiet" u "Twissijiet specjalisti"

- 7 Jkun hemm b'zieq eċċessiv normalment biss fil-bidu tal-għoti , immedjatament wara d-dożagg , u m'għandux bżonn ta' terapija speċifika.
- 8 Hypercalcaemia hija normalment ħafifa bil-livelli tal-kalċju jibqgħu qrib tal-firxa ta' referenza , u m'għandhiex bżonn ta' terapija speċifika.

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

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

Użu orali.

Id-doża rrakkomanda hi mg/kg ta' piż tal-ġisem amministrata darba kuljum. Għal qtates preċedentement ikkurati bl-insulina/prodott medicinali ieħor kontra d-dijabete, il-kors ta' dożagg huwa l-istess. Meta tkun qed taqleb mill-insulina, halli barra d-doża ta' insulina ta' filgħaxja qabel tibda l-kura bil-velagħiflozin.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Is-soluzzjoni għandha tingħibed billi tuža s-siringa ta' dozaġġ ipprovduta fil-pakkett. Is-siringa teħel mal-flixkun u għandha skala tal-piż tal-ġisem ta' kg. Il-prodott veterinarju medicinali jista jingħata jew direttament fil-ħalq jew ma' ammont żgħir ta' ikel.

Il-prodott veterinarju medicinali għandu jingħata bejn wieħed u ieħor fl-istess hin kuljum.

Jekk tinqabes doża, għandha tingħata kemm jista' jkun malajr fl-istess ġurnata.

Wara l-ġħoti, għalaq il-flixkun sew bit-tapp.

Is-siringa tista' tintmesah bi biċċa nadifa niexfa.

Is-siringa għandha skala tal-piż tal-ġisem ta' kg b'żidiet ta' 0.5kg.

L-informazzjoni hija disponibbli billi ssegwi dan il-link: [info.senvelgo.com/eu](http://info.senvelgo.com/eu)



## **10. Perjodi ta' tiżemm**

Mhux applikabbli.

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

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

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

Żmien kemm idu tajjeb wara li jkun infetaħ il-flixkun: 6 xhur

Tużax dan il-prodott veterinarju medicinali wara d-data tal-iskadenza li hemm fuq il-kaxxa tal-kartun u l-flixkun wara Exp. Id-data tal-iskadenza tirreferi għall-aħħar jum ta' dak ix-xahar.

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

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħlu u jekk il-iskart domestiku. Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħin sabiex jipproteġu l-ambjent. Saqsi lil-kirurgu veterinarju tiegħek kif għandek tiddisponi mill-mediċina mhux iż-żejjed meħtieġa.

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

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

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

EU/2/23/305/001-002

Kaxxa tal-kartun li fiha flixkun ta' 12 jew ta' 30 ml u siringa tad-dožagg,

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

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

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

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Il-Ġermanja

Manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

Klifovet GmbH  
Geyerspergerstr. 27  
Schwanthalerhoehe-Laim  
80689 Munich  
Il-Ġermanja

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

### **België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

### **Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Vīne  
Tel: +370 5 2595942

**Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Виена  
Tel: +359 2 958 79 98

**Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Purkyňova 2121/3  
CZ - 110 00, Praha 1  
Tel: +420 234 655 111

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: + 45 3915 8888

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: 0800 290 0 270

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Vinn  
Tel: +372 612 8000

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Τηλ: +30 2108906300

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España,  
S.A.U.  
Prat de la Riba, 50  
08174 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
Tel: +34 93 404 51 00

**France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France,  
SCS  
29, avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
Tél : +33 4 72 72 30 00

**Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Avenue Arnaud Fraiteurlaan 15-23,  
1050 Bruxelles/Brussel/Brüssel  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

**Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Magyarországi Fióktelep  
Lechner Ö. Fasor 10.  
H-1095 Budapest  
Tel: +36 1 299 8900

**Malta**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Basisweg 10  
1043 AP Amsterdam  
Tel: +31 20 799 6950

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Wien  
Tel: +43 1 80105-6880

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
ul. Józefa Piusa Dziekonskiego 3  
00-728 Warszawa  
Tel.: + 48 22 699 0 699

**Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Avenida de Pádua, 11  
1800-294 Lisboa  
Tel: +351 21 313 5300

**Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Beč  
Tel: +385 1 2444 600

**Ireland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985

**Ísland**

Vistor  
Hörgatún 2  
210 Garðabær  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Italia S.p.A.  
Via Vezza d'Oglio, 3  
20139 Milano  
Tel: +39 02 53551

**Κύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Τηλ: +30 2108906300

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena  
Tel: +371 67 240 011

**România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Sucursala Bucureşti  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viena  
Tel: +40 21 302 28 00

**Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Dunaj  
Tel: +386 1 586 40 00

**Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG, o.z.  
Dr. Boehringer Gasse 5-11  
A-1121 Viedeň  
Tel: +421 2 5810 1211

**Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
PL/PB 99  
24101 Salo  
Puh/Tel: + 358 201443360

**Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Weidekampsgade 14  
DK-2300 København S  
Tel: +46 (0)40-23 34 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
D-55216 Ingelheim/Rhein  
Tel: +353 1 291 3985