

**PRÍLOHA I**

**SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

## 1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Semintra 4 mg/ml perorálny roztok pre mačky  
Semintra 10 mg/ml perorálny roztok pre mačky

## 2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jeden ml obsahuje:

### Účinná látka:

Telmisartan 4 mg alebo 10 mg

### Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité na správne podanie veterinárneho lieku
Benzalkóniumchlorid	0,1 mg
Hydroxyetylcelulóza	-
Hydroxid sodný (na úpravu pH)	-
Kyselina chlorovodíková (na úpravu pH)	-
Maltitol	-
Purifikovaná voda	-

Číry, bezfarebný až žltkastý viskózný roztok.

## 3. KLINICKÉ ÚDAJE

### 3.1 Cieľové druhy

Mačky.

### 3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Zníženie proteinúrie spojenej s chronickým ochorením obličiek (CKD) u mačiek.  
Liečba systémovej hypertenzie u mačiek.

### 3.3 Kontraindikácie

Nepoužívať počas gravidity alebo laktácie (pozri časť 3.7).  
Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú pomocnú látku.

### 3.4 Osobitné upozornenia

Bezpečnosť a účinnosť telmisartanu pri liečbe systémovej hypertenzie nad 200 mmHg nebola neskúmaná.

### 3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie u cieľových druhov

Bezpečnosť a účinnosť telmisartanu sa nezisťovala u mačiek mladších ako 6 mesiacov.

Súčasťou správnej klinickej praxe je sledovanie krvného tlaku mačiek, ktorým sa podáva tento veterinárny liek a ktoré sú v anestézii. Vzhľadom na spôsob účinku tohto veterinárneho lieku sa môže objaviť prechodná hypotenzia. V prípade akýchkoľvek klinických príznakov hypotenzie sa má poskytnúť symptomatická liečba, napr. podávanie tekutín. Ak je systolický krvný tlak (SKT) konzistentne nižší ako 120 mmHg alebo ak sa súčasne vyskytujú prejavy hypotenzie, dávky telmisartanu musia byť znížené.

Z údajov o pôsobení účinných látok na renín-angiotenzín-aldosterónový systém (RAAS) je známe, že môže dôjsť k miernemu poklesu počtu červených krviniek. Počet červených krviniek sa má počas liečby monitorovať.

Látky pôsobiace na RAAS môžu viesť k zníženiu rýchlosti glomerulárnej filtrácie a u mačiek so závažným ochorením obličiek ku zhoršeniu činnosti obličiek. Bezpečnosť a účinnosť telmisartanu nebola u takýchto pacientov preskúmaná. Pri používaní tohto lieku u mačiek so závažným ochorením obličiek sa odporúča sledovať funkciu obličiek (koncentráciu kreatinínu v plazme).

U mačiek s hypertenziou je súčasťou správnej klinickej praxe pravidelné sledovanie krvného tlaku.

#### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného požitia ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľa alebo obal.

Vyhňte sa kontaktu s očami. V prípade náhodného kontaktu s očami ich vypláchnite vodou.

Po použití si umyte ruky.

Tehotné ženy majú byť obzvlášť opatrné a vyhnúť sa kontaktu s liekom, pretože sa zistilo, že látky pôsobiace na RAAS, ako sú blokátory receptora angiotenzínu (ARBs) a ACE inhibítory (ACEis), pôsobia na ľudský plod počas tehotenstva.

Ľudia s precitlivosťou na telmisartan alebo na iné sartany/ARBs by sa mali vyhnúť kontaktu s veterinárnym liekom.

#### Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

### **3.6 Nežiaduce účinky**

Mačky:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Gastrointestinálne príznaky (regurgitácia <sup>1</sup> , vracanie <sup>2</sup> , hnačka <sup>3</sup> ). Zvýšené obličkové parametre (kreatinín a/alebo močovínový dusík v krvi), chronické zlyhávanie obličiek.
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Zvýšené hladiny pečenej enzýmov <sup>3</sup> . Znížený počet červených krviniek (pozri časť 3.5).

<sup>1</sup> Mierne a sporadické

<sup>2</sup> Vracanie a hnačka sú často hlásené pri podaní počiatočnej liečebnej dávky 2 mg/kg na liečbu systémovej hypertenzie. Mierne a prechodné

<sup>3</sup> Hodnoty sa normalizovali počas niekoľkých dní po ukončení liečby.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti veterinárneho lieku. Hlásenia sa majú zasielať prednostne prostredníctvom veterinárneho lekára buď držiteľovi rozhodnutia o registrácii, alebo jeho miestnemu zástupcovi, alebo príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v poslednej časti písomnej informácie pre používateľov

### 3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená u plemenných, gravidných alebo laktujúcich mačiek.

Nepoužívať počas gravidity a laktácie (pozri časť 3.3).

### 3.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Počas súbežnej liečby s amlodipínom v odporúčanej dávke nebol pozorovaný žiadny klinický dôkaz hypotenzie.

V prípade použitia telmisartanu a iných liekov, ktoré znižujú krvný tlak (ako je amlodipín) alebo interferujú s RAAS (napr. ARBs alebo ACEis), nie sú z dostupných údajov u mačiek s CKD a/alebo hypertenziou známe žiadne liekové interakcie. Kombinácia takýchto látok môže viesť k aditívnym hypotenzívnym účinkom alebo môže ovplyvniť funkciu obličiek.

Počas súbežnej liečby s amlodipínom v dávke odporúčanej na redukciu proteinúrie pri chronickom ochorení obličiek (CKD) u mačiek nebol pozorovaný žiadny klinický dôkaz hypotenzie.

### 3.9 Cesty podania a dávkovanie

Perorálne použitie.

Liek sa má podávať raz denne priamo do papule alebo s malým množstvom potravy. Tento veterinárny liek je perorálny roztok a väčšina mačiek ho prijíma dobre.

Roztok sa aplikuje pomocou odmernej striekačky priloženej v balení. Striekačka je prispôbena fľaške a má stupnicu v ml.

Po podaní veterinárneho lieku fľašku dôkladne uzatvorte uzáverom, odmernú striekačku umyte vodou a nechajte ju uschnúť.

Aby sa zamedzilo kontaminácii lieku, používajte priloženú striekačku len na podávanie tohto veterinárneho lieku.

**CKD** – množstvo, ktoré má byť podávané raz denne:

Odporúčaná dávka je 1 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti.

Dávkovanie: 1 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti	
Sila [mg/ml]	Dávka/živá hmotnosť [ml]
4	0,25
10	0,1

**Systémová hypertenzia** – množstvo, ktoré má byť podávané raz denne:

Počiatočná odporúčaná dávka je 2 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti.

Dávkovanie: 2 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti	
Sila [mg/ml]	Dávka/živá hmotnosť [ml]
4	0,5
10	0,2

Po 4 týždňoch sa dávka telmisartanu môže znížiť u mačiek so systolickým krvným tlakom (SKT) nižším ako 140 mmHg (v 0,5 mg/kg prírastkoch) podľa posúdenia veterinára.

Ak sa v priebehu ochorenia SKT zvýši, denná dávka sa môže znovu zvýšiť až na 2 mg/kg.

Cieľový rozsah SKT je 120 až 140 mmHg. Ak je SKT nižší ako cieľová hodnota alebo ak sa súbežne prejavujú príznaky hypotenzie, pozri časť 3.5.

**Systémová hypertenzia pri CKD** – množstvo, ktoré má byť podávané raz denne:

Režim dávkovania pre hypertenzívne mačky so súbežným chronickým ochorením obličiek je rovnaký ako je opísaný vyššie pre systémovú hypertenziu s tým rozdielom, že pre tieto mačky je odporúčanou minimálnou účinnou dávkou 1 mg/kg.

### **3.10 Príznaky predávkovania (a ak je to potrebné, núdzové postupy, antidotá)**

Po podaní dávky až 5 mg/kg zdravým mladým dospelým mačkám po dobu 6 mesiacov nežiaduce účinky zodpovedali tým, ktoré sú uvedené v časti 3.6.

Predávkovanie podávaným liekom (v dávke až do 5 mg/kg po dobu 6 mesiacov) malo za následok značný pokles krvného tlaku, pokles počtu červených krviniek (účinky, ktoré sa dajú pripísať farmakologickému pôsobeniu lieku) a nárast dusíka močoviny v krvi (Blood Urea Nitrogen - BUN).

V prípade, že dôjde k hypotenzii, má sa poskytnúť symptomatická liečba, napr. podávanie tekutín.

### **3.11 Osobitné obmedzenia používania a osobitné podmienky používania vrátane obmedzení používania antimikrobiálnych a antiparazitických veterinárnych liekov s cieľom obmedziť riziko vzniku rezistencie**

Neuplatňujú sa.

### **3.12 Ochranné lehoty**

Netýka sa.

## **4. FARMAKOLOGICKÉ ÚDAJE**

### **4.1. ATCvet kód**

QC09CA07

### **4.2 Farmakodynamické údaje**

Telmisartan je perorálne pôsobiaci a špecifický antagonista receptora angiotenzínu II (podtyp AT<sub>1</sub>), ktorý spôsobuje zníženie priemerného arteriálneho krvného tlaku závislé od dávky u cicavcov vrátane mačiek. V klinickej štúdii s mačkami s chronickým ochorením obličiek bolo zaznamenané zníženie proteinúrie v priebehu prvých 7 dní po začatí liečby v dávke 1 mg/kg. V ďalšej klinickej štúdii u mačiek s hypertenziou sa dosiahla redukcia priemerného systolického krvného tlaku s dávkou 2 mg/kg. V dôsledku kombinácii týchto farmakodynamických vlastností je telmisartan vhodnou liečbou pre mačky so súbežnou hypertenziou a CKD.

Telmisartan vytláča angiotenzín II z jeho väzbového miesta na subtyp receptora AT<sub>1</sub>. Telmisartan sa selektívne viaže na receptor AT<sub>1</sub> a nevykazuje afinitu k ostatným receptorom vrátane AT<sub>2</sub> alebo iným menej charakterizovaným AT receptorom. Stimulácia receptora AT<sub>1</sub> je zodpovedná za patologické účinky angiotenzínu II v obličkách a iných orgánoch súvisiacich s angiotenzínom II, ako je vazokonstrikcia, zadržiavanie sodíka a vody, zvýšená syntéza aldosterónu a zmeny v orgánoch. Nie sú potlačené účinky súvisiace so stimuláciou receptora AT<sub>2</sub>, ako je vazodilatácia, natriuréza a inhibícia neprimeraného bunkového rastu. Väzba na receptor má dlhodobý charakter z dôvodu pomalého uvoľňovania telmisartanu z miesta väzby na receptor AT<sub>1</sub>. Telmisartan nevykazuje žiadnu parciálnu agonistickú aktivitu na receptore AT<sub>1</sub>.

Hypokaliémia sa spája s CKD, telmisartan však nemá vplyv na vylučovanie draslíka, čo sa preukázalo v klinických skúšaníach u mačiek.

### 4.3 Farmakokinetické údaje

#### Absorpcia

Po perorálnom podaní telmisartanu mačkám boli krivky plazmatickej koncentrácie materskej zložky závislé od času charakterizované rýchlou absorpciou a maximálne plazmatické koncentrácie ( $C_{max}$ ) boli dosiahnuté po 0,5 hodiny ( $t_{max}$ ). V rozpätí dávky od 0,5 do 3 mg/kg bol pozorovaný od dávky závislý nárast hodnôt  $C_{max}$  aj AUC. Na základe stanovenia hodnôt AUC bolo zistené, že príjem potravy nemá vplyv na celkový rozsah absorpcie telmisartanu.

Telmisartan je značne lipofilný a má rýchlu kinetiku prieniku membránou, ktorá uľahčuje jeho distribúciu do tkanív. Nebol zistený žiaden významný rozdiel v účinku medzi pohlaviami.

Po opakovanom podaní viacnásobných dávok raz denne počas 21 dní nebola pozorovaná žiadna klinicky relevantná kumulácia telmisartanu. Zistilo sa, že absolútna biodostupnosť po perorálnom podaní je 33 %.

#### Distribúcia

*In vitro* štúdie plazmy u ľudí, psov, myší a potkanov preukázali vysokú väzbu na plazmatické proteíny (> 99,5 %), hlavne na albumín a kyslý alfa-1 glykoproteín.

#### Metabolizmus

Telmisartan sa metabolizuje konjugáciou na glukuronid materskej zložky. Konjugát nevykazuje žiadnu farmakologickú aktivitu. Na základe *in vitro* a *ex vivo* štúdií s pečenejmi mikrozómami mačiek sa dá urobiť záver, že glukuronidácia telmisartanu u mačiek je efektívna. Výsledkom glukuronidácie je vytvorenie 1-*O*-acylglukuronid metabolitu telmisartanu.

#### Eliminácia

Konečný polčas eliminácie ( $t_{1/2}$ ) bol v rozpätí od 7,3 do 8,6 hodiny, so stredovou hodnotou 7,7 hodiny. Po perorálnom podaní sa telmisartan takmer výhradne vylučuje stolicou, predovšetkým vo forme nezmenenej účinnej látky.

## 5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

### 5.1 Závažné inkompatibility

Z dôvodu chýbajúceho štúdií kompatibility sa tento veterinárny liek nesmie miešať s inými veterinárnymi liekmi.

### 5.2 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale:

Semintra 4 mg/ml perorálny roztok pre mačky 30 ml alebo 100 ml: 3 roky.

Semintra 10 mg/ml perorálny roztok pre mačky (35 ml): 2 roky.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov.

### 5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

### 5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Jedna HDPE fľaška s obsahom

4 mg/ml: 30 ml alebo 100 ml.

10 mg/ml: 35 ml.

Každá fľaška je uzatvorená LDPE nástavcom s detským bezpečnostným uzáverom.

Veľkosť balenia: jedna fľaška s 30 ml, 35 ml alebo 100 ml a jedna odmerná striekačka v kartónovej škatuli.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

#### **5.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.**

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody ani odpadu v domácnostiach.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek.

### **6. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

### **7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(A)**

EU/2/12/146/001-003

### **8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE**

Dátum prvej registrácie: 13/02/2013

### **9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU**

{ MM/RRRR }

### **10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie.

**PRÍLOHA II**  
**ĎALŠIE PODMIENKY A POŽIADAVKY REGISTRÁCIE**

Žiadne.



### **PRÍLOHA III**

#### **OZNAČENIE OBALU A PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## **A. OZNAČENIE OBALU**

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**

**Škatuľa pre 30 ml a 100 ml (4 mg/ml) a 35 ml (10 mg/ml)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Semintra 4 mg/ml perorálny roztok pre mačky  
Semintra 10 mg/ml perorálny roztok pre mačky

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

Telmisartan 4 mg/ml  
Telmisartan 10 mg/ml

**3. VEĽKOSŤ BALENIA**

30 ml  
35 ml  
100 ml  
1 odmerná striekačka

**4. CIEĽOVÉ DRUHY**

Mačky

**5. INDIKÁCIE**

**6. CESTY PODANIA**

Perorálne použitie.

**7. OCHRANNÉ LEHOTY**

**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp {mm/rrrr}  
Po prvom otvorení použiť do 6 mesiacov.

**9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

**10. OZNAČENIE „PRED POUŽITÍM SI PREČÍTAJTE PÍSOMNÚ INFORMÁCIU PRE POUŽÍVATEĽOV“**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**11. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“**

Len pre zvieratá.

**12. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHĽADU A DOSAHU DETÍ“**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

**13. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**14. REGISTRÁČNÉ ČÍSLA**

EU/2/12/146/001 (30 ml (4 mg/ml))  
EU/2/12/146/002 (100 ml (4 mg/ml))  
EU/2/12/146/003 (35 ml (10 mg/ml))

**15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE**

**Fľaška so 100 ml (4 mg/ml)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Semintra 4 mg/ml perorálny roztok pre mačky

**2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK**

Telmisartan 4 mg/ml

100 ml

**3. CIEĽOVÉ DRUHY**

Mačky

**4. CESTY PODANIA**

Perorálne použitie.

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

**5. OCHRANNÉ LEHOTY**

**6. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp {mm/yyyy}

Po prvom otvorení použiť do...

**7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE**

**8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCI**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

**9. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE**

Lot {číslo}

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA MALOM VNÚTORNOM OBALE**

**Fľaška s 30 ml (4 mg/ml) a 35 ml (10 mg/ml)**

**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Semintra

**2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH**

Telmisartan 4 mg/ml  
Telmisartan 10 mg/ml

30 ml  
35 ml

**3. ČÍSLO ŠARŽE**

Lot {číslo}

**4. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp{mm/yyyy}  
Po prvom otvorení použiť do...

## **B. PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV**

## PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### 1. Názov veterinárneho lieku

Semintra 4 mg/ml perorálny roztok pre mačky  
Semintra 10 mg/ml perorálny roztok pre mačky

### 2. Zloženie

Jeden ml obsahuje:

Telmisartan 4 mg alebo 10 mg

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek	Kvantitatívne zloženie, ak sú tieto informácie dôležité na správne podanie veterinárneho lieku
Benzalkóniumchlorid	0,1 mg

Číry, bezfarebný až žltkastý viskózný roztok.

### 3. Cieľové druhy

Mačky.

### 4. Indikácie na použitie

Zníženie proteinúrie spojenej s chronickým ochorením obličiek (CKD) u mačiek.  
Liečba systémovej hypertenzie u mačiek.

### 5. Kontraindikácie

Nepoužívať počas gravidity alebo laktácie. Pozri časť „Gravidita a laktácia“.  
Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú pomocnú látku.

### 6. Osobitné upozornenia

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u cieľových druhov:

Bezpečnosť a účinnosť telmisartanu sa nezisťovala u mačiek mladších ako 6 mesiacov.  
Súčasťou správnej klinickej praxe je sledovanie krvného tlaku mačiek, ktorým sa podáva tento veterinárny liek a ktoré sú v anestézii.

Vzhľadom na spôsob účinku tohto veterinárneho lieku sa môže objaviť prechodná hypotenzia.  
V prípade akýchkoľvek klinických príznakov hypotenzie sa má poskytnúť symptomatická liečba, napr. podávanie tekutín. Ak je systolický krvný tlak (SKT) konzistentne nižší ako 120 mmHg alebo ak sa súčasne vyskytujú prejavy hypotenzie., dávky telmisartanu musia byť znížené.

Z údajov o pôsobení účinných látok na renín-angiotenzín-aldosterónový systém (RAAS) je známe, že môže dôjsť k miernemu poklesu počtu červených krviniek. Počet červených krviniek sa má počas liečby monitorovať.



Látky pôsobiace na RAAS môžu viesť k zníženiu rýchlosti glomerulárnej filtrácie a u mačiek so závažným ochorením obličiek ku zhoršeniu činnosti obličiek. Bezpečnosť a účinnosť telmisartanu nebola u takýchto pacientov preskúmaná. Pri používaní tohto lieku u mačiek so závažným ochorením obličiek sa odporúča sledovať funkciu obličiek (koncentráciu kreatinínu v plazme).

U mačiek s hypertenziou je súčasťou správnej klinickej praxe pravidelné sledovanie krvného tlaku.

#### Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

V prípade náhodného požitia ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľa alebo obal.

Vyhnete sa kontaktu s očami. V prípade náhodného kontaktu s očami ich vypláchnite vodou.

Po použití si umyte ruky.

Tehotné ženy majú byť obzvlášť opatrné a vyhnúť sa kontaktu s liekom, pretože sa zistilo, že látky pôsobiace na RAAS, ako sú blokátory receptora angiotenzínu (ARBs) a ACE inhibítory (ACEis) pôsobia na ľudský plod počas tehotenstva.

Ľudia s precitlivosťou na telmisartan alebo na iné sartany/ARBs sa musia vyhýbať kontaktu s veterinárnym liekom.

#### Gravidita a laktácia

Bezpečnosť lieku nebola potvrdená u plemenných, gravidných alebo laktujúcich mačiek.

Nepoužívať počas gravidity a laktácie. Pozri časť „Kontraindikácie“.

#### Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

V prípade použitia telmisartanu a iných liekov, ktoré znižujú krvný tlak (ako je amlodipín) alebo interferujú s RAAS (napr. ARBs alebo ACEis), nie sú z dostupných údajov u mačiek s CKD a/alebo hypertenziou známe žiadne liekové interakcie. Kombinácia takýchto látok môže viesť k aditívnym hypotenzívnym účinkom alebo môže ovplyvniť funkciu obličiek.

Počas súbežnej liečby s amlodipínom v dávke odporúčanej na redukciiu proteínúrie pri chronickom ochorení obličiek (CKD) u mačiek nebol pozorovaný žiadny klinický dôkaz hypotenzie.

#### Predávkovanie:

Po podaní dávky až 5 mg/kg zdravým mladým dospelým mačkám po dobu 6 mesiacov nežiaduce účinky zodpovedali tým, ktoré sú uvedené v časti „Nežiaduce účinky“.

Predávkovanie podávaným liekom (v dávke až do 5 mg/kg po dobu 6 mesiacov) malo za následok značný pokles krvného tlaku, pokles počtu červených krviniek (účinky, ktoré sa dajú pripísať farmakologickému pôsobeniu lieku) a nárast dusíka močoviny v krvi (Blood Urea Nitrogen - BUN; dusík obsahujúce odpadové produkty v krvi).

V prípade, že dôjde k hypotenzii (poklesu krvného tlaku), má sa poskytnúť symptomatická liečba, napr. podávanie tekutín.

#### Závažné inkompatibility:

Z dôvodu chýbania štúdií na kompatibilitu sa tento veterinárny liek nesmie miešať s ďalšími veterinárnymi liekmi.

## **7. Nežiaduce účinky**

Mačky:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):
---

Gastrointestinálne príznaky (regurgitácia <sup>1</sup> , vracanie <sup>2</sup> , hnačka <sup>2</sup> ).
---

Zvýšené obličkové parametre (kreatinín a/alebo močovínový dusík v krvi), chronické zlyhávajúce obličiek.
--

Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):

Zvýšené hladiny pečeňových enzýmov<sup>3</sup>.

Znížený počet červených krviniek (pozri časť „Osobitné upozornenia“).

<sup>1</sup> Mierne a sporadické

<sup>2</sup> Vracanie a hnačka sú často hlásené pri podaní počiatočnej liečebnej dávky 2 mg/kg na liečbu systémovej hypertenzie.

Mierne a prechodné

<sup>3</sup> Hodnoty sa normalizovali počas niekoľkých dní po ukončení liečby.

Hlásenie nežiaducich účinkov je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie bezpečnosti lieku. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré ešte nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, kontaktujte v prvom rade veterinárneho lekára. Nežiaduce účinky môžete oznámiť aj miestnemu zástupcovi držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia.

## 8. Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku

Perorálne použitie.

Liek sa má podávať raz denne priamo do papule alebo s malým množstvom potravy.

Tento veterinárny liek je perorálny roztok a väčšina mačiek ho prijíma dobre.

Roztok sa podáva pomocou odmernej striekačky priloženej v balení. Striekačka je prispôbena fľaška a má stupnicu v ml.

**CKD** – množstvo, ktoré má byť podávané raz denne:

Odporúčaná dávka je 1 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti.

Dávkovanie: 1 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti	
Sila [mg/ml]	Dávka/živá hmotnosť [ml]
4	0,25
10	0,1

**Systémová hypertenzia** – množstvo, ktoré má byť podávané raz denne:

Počiatočná odporúčaná dávka n je 2 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti.

Dávkovanie: 2 mg telmisartanu/kg živej hmotnosti	
Sila [mg/ml]	Dávka/živá hmotnosť [ml]
4	0,5
10	0,2

Po 4 týždňoch sa dávka telmisartanu môže znížiť u mačiek so systolickým krvným tlakom (SKT) nižším ako 140 mmHg (v 0,5 mg/kg prírastkoch) podľa posúdenia veterinára.

Ak sa v priebehu ochorenia SKT zvýši, denná dávka sa môže znovu zvýšiť až na 2 mg/kg.

Cieľový rozsah SKT je 120 až 140 mmHg. Ak je SKT nižší ako cieľová hodnota alebo ak sa súbežne prejavujú príznaky hypotenzie, pozri časť „Osobitné upozornenia“.

**Systémová hypertenzia pri CKD** – množstvo, ktoré má byť podávané raz denne:

Režim dávkovania pre hypertenzívne mačky so súbežným chronickým ochorením obličiek je rovnaký ako je opísaný vyššie pre systémovú hypertenziu s tým rozdielom, že pre tieto mačky je odporúčanou minimálnou účinnou dávkou 1 mg/kg.

## 9. Pokyn o správnom podaní



*Stlačiť a odskrutkovať vrchnáčik a otvoriť fľašku. Pripojiť jemným pritlačením dávkovaciu striekačku k nástavcu fľašky. Obrátiť fľašku so striekačkou dnom nahor. Ťahať piest až kým jeho okraj nezodpovedá potrebnému množstvu v ml. Odpojiť dávkovaciu striekačku od fľašky.*



Tlakom na piest vyprázdniť obsah striekačky priamo do ústnej dutiny mačky ...



... alebo na malé množstvo krmiva.

Po podaní veterinárneho lieku fľašku dôkladne uzatvorte uzáverom,...



... odmernú striekačku umyte vodou a nechajte ju uschnúť.

Aby sa zamedzilo kontaminácii lieku, používajte priloženú striekačku len na podávanie tohto veterinárneho lieku.

## 10. Ochranné lehoty

Neuplatňuje sa.

## 11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Tento veterinárny liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na škatuli a fľaši po Exp. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 6 mesiacov.

## **12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu**

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riadte systémom spätného odberu v súlade s miestnymi požiadavkami a národnými zbernými systémami platnými pre daný veterinárny liek. Tieto opatrenia majú pomôcť chrániť životné prostredie.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa poraďte s veterinárnym lekárom.

## **13. Klasifikácia veterinárnych liekov**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

## **14. Registračné čísla a veľkosti balenia**

EU/2/12/146/001 - 003

Veľkosť balenia: jedna umelohmotná fľaška s obsahom 30 ml alebo 100 ml (4 mg/ml) alebo jedna umelohmotná fľaška s obsahom 35 ml (10 mg/ml).

1 odmerná striekačka.

Na trh musia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

## **15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov**

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie.

## **16. Kontaktné údaje**

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
NEMECKO

Miestny zástupcovia a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

### **België/Belgique/Belgien**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium SA  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

### **Република България**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Tel: +359 2 958 79 98

### **Česká republika**

Boehringer Ingelheim spol. s r.o.  
Tel: +420 234 655 111

### **Lietuva**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Lietuvos filialas  
Tel: +370 5 2595942

### **Luxembourg/Luxemburg**

Boehringer Ingelheim Animal  
Health Belgium SA  
Tél/Tel: + 32 2 773 34 56

### **Magyarország**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & CoKG  
Magyarországi Fióktelep  
Tel: +36 1 299 8900

**Danmark**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics A/S  
Tlf: + 45 3915 8888

**Deutschland**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Tel: 0800 290 0 270

**Eesti**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Eesti filiaal  
Tel: +372 612 8000

**Ελλάδα**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Τηλ: +30 2108906300

**España**

Boehringer Ingelheim Animal Health España,  
S.A.U.  
Tel: +34 93 404 51 00

**France**

Boehringer Ingelheim Animal Health France, SCS  
Tél: +33 4 72 72 30 00

**Hrvatska**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Tel: +385 1 2444 600

**Ireland**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited  
Tel: +353 1 291 3985

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

Boehringer Ingelheim Animal Health Italia S.p.A.  
Tel: +39 02 53551

**Κύπρος**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Τηλ: +30 2108906300

**Latvija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Latvijas filiāle  
Tel: +371 67 240 011

**Malta**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited  
Tel: +44 1344 746957

**Nederland**

Boehringer Ingelheim Animal Health  
Netherlands bv  
Tel: +31 20 799 6950

**Norge**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Tlf: +47 66 85 05 70

**Österreich**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Tel: +43 1 80105-6880

**Polska**

Boehringer Ingelheim Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 22 699 0 699

**Portugal**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal,  
Unipessoal, Lda.  
Tel: +351 21 313 5300

**România**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Viena - Sucursala București  
Tel: +40 21 302 28 00

**Slovenija**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG  
Podružnica Ljubljana  
Tel: +386 1 586 40 00

**Slovenská republika**

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co  
KG, o.z.  
Tel: +421 2 5810 1211

**Suomi/Finland**

Vetcare Oy  
Puh/Tel: + 358 201443360

**Sverige**

Boehringer Ingelheim Animal Health Nordics  
A/S  
Tlf: +46 (0)40-23 34 00

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited  
Tel: + 44 1344 746957