

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Tessie 0,3 mg/ml soluție orală pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

0,3 mg tasipimidină (tasipimidine) echivalent cu 0,427 mg de sulfat de tasipimidină

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Benzoat de sodiu (E211)	0,5 mg
Tartrazină (E102)	
Albastru brillant (E133)	
Citrat de sodiu	
Acid citric monohidrat	
Apă purificată	

Soluție limpede de culoare verde.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Reducerea pe termen scurt a anxietății și fricii ocazionale, la câini, declanșată de zgomot sau plecarea stăpânului.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează la câinii cu boală sistemică moderată sau gravă (cu un scor ASA III sau mai mare), de ex. la câinii cu insuficiență renală, hepatică sau cu boli cardiovasculare moderate până la grave.
Nu se utilizează la câinii la care ultima administrare a produs în mod evident sedare (au prezentat semne de ex. de somnolență, mișcări necoordonate, scădere receptivității) la o administrare anterioară.

3.4 Atenționări speciale

Semnele tipice de anxiate și frică sunt gâfâitul, tremuratul, agitația (schimbarea frecvență a locului, alergatul de colo-colo, neliniștea), căutarea oamenilor (lipirea de aceștia, ascunderea în spatele și urmărirea acestora, atingerile cu lăbuța), ascunderea (sub mobilier, în camere întunecoase), încercarea de a evada, frisoane (absența mișcărilor), refuzul de a mâncă mâncare sau recompense, incontinența urinară, defecarea necorespunzătoare, salivarea, etc. Aceste semne pot fi atenuate, dar nu eliminate complet.

La animalele extrem de neliniștite, surescitate sau agitate, nivelurile de catecolamine endogene sunt adesea ridicate. Este posibil ca efectul farmacologic indus de alfa-2-agoniști să fie diminuat la astfel de animale.

Trebuie luată în considerare utilizarea unui program de modificare comportamentală, în special atunci când este vorba despre o afecțiune cronică, precum anxietatea de separare.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Dacă câinele este sedat (rezintă de ex. semne de somnolență, mișcări necordonate, scăderea receptivității), nu îl lăsați nesupravegheat și nu îi dați să mănânce și nici să bea apă.

Nu a fost studiată siguranța administrării tasipimidinei la câini cu vîrstă mai mică de 6 luni sau de peste 14 ani sau care cântăresc mai puțin de 3 kg. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/ risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Precizia seringii a fost demonstrată doar pentru doze de sau peste 0,2 ml. Așadar, câinii care necesită doze sub 0,2 ml nu pot fi tratați.

Deoarece temperatura corporală poate scădea după administrare, animalul tratat trebuie ținut la o temperatură ambientală adecvată.

Tasipimidina poate induce în mod indirect creșterea glicemiei. La animalele diabetice, se utilizează în conformitate cu evaluarea beneficiu/ risc efectuată de medicul veterinar.

În caz de vărsături după ingerarea soluției orale, păstrați intervalul obișnuit recomandat între două administrări (cel puțin 3 ore) înainte de a administra din nou produsul.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Expunerea la tasipimidină poate cauza efecte adverse, cum ar fi sedarea, depresia respiratorie, bradicardia și hipotensinea.

Evitați ingestia orală și contactul cu pielea, inclusiv contactul mâna-gură.

Pentru a preveni accesul copiilor la produs, nu lăsați nesupravegheată seringa de dozare umplută în timp ce pregătiți câinele pentru administrare. Seringa utilizată și flaconul închis trebuie introduse înapoi în cutia originală și depozitată astfel încât să nu fie la vedere și îndemâna copiilor.

În cazul contaminării accidentale a pielii, spălați imediat zona expusă cu apă și îndepărtați hainele contaminate. În cazul ingestiei accidentale, solicitați imediat asistență medicală și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului. Nu conduceți vehicule, deoarece pot apărea sedarea și modificări ale tensiunii arteriale.

Acest produs poate să provoace o ușoară iritație a ochilor. Evitați contactul cu ochii, inclusiv contactul mâna-ochi. În cazul contactului cu ochii, clătiți imediat ochii cu apă.

Acesta este un produs medicinal veterinar care poate să provoace hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tasipimidină sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați mâinile după utilizare.

Precăutii speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Câini:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Emeză Letargie
Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Tulburări de comportament (Lătrat, Evitare, Reactivitate crescută) Diaree, Gastroenterită, Greață Reacție de hipersensibilitate Leucopenie Ataxie, Sedare, Somnolență, Dezorientare Incontinență urinară Anorexie, Mucoase palide, Polidipsie
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):	Scăderea ritmului cardiac ¹ , Tensiune arterială scăzută ¹ Scăderea temperaturii corporale ¹

¹observat la animale neanxioase

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Studiile de laborator făcute pe şobolani au arătat semne de dezvoltare a unui grad de toxicitate la dozele maternotoxice, cauzând semne clinice clare de sedare, scăderea consumului de mâncare și scăderea în greutatea corporală la femele.

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației la speciile țintă.

A nu se utiliza pe perioade de gestație sau de lactație.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Se preconizează că utilizarea altor sedative care acționează asupra sistemului nervos central poate potența efectele tasipimidinei, aşadar, este necesară o ajustare adecvată a dozei.

Tasipimidina a fost studiată în asociere cu clomipramină, fluoxetină, dexmedetomidină, metadonă, propofol și izofluran.

În studiile efectuate pe câinii de laborator cărora li s-a administrat o combinație de fluoxetină (1,1–1,6 mg/kg administrare zilnică timp de 12 zile) și tasipimidină (20 mcg/kg o dată, în ziua 12, N = 4 câini) sau tasipimidină (20 mcg/kg) și clomipramină (1,2–2,0 mg/kg) ambele administrate de două ori pe zi timp de 4 zile la 6 câini, nu au fost observate interacțiuni clinice. Când tasipimidina este utilizată concomitent cu clomipramină sau fluoxetină, doza de tasipimidină trebuie redusă la 20 mcg/kg greutate corporală.

În cazul în care câinelui i s-a administrat mai înainte o doză redusă de 20 mcg/kg tasipimidină, această doză poate fi menținută. Cu toate acestea, o doză de test trebuie administrată conform instrucțiunilor din secțiunea 3.9 la începerea utilizării combinante. Doze mai mici de tasipimidină nu au fost studiate în utilizarea combinată.

Tasipimidina a indus depresie cardiovasculară ușoară până la moderată atunci când este administrată singură sau în combinație cu metadona sau metadonă și dexmedetomidină la câinii sănătoși. Dacă un câine tratat cu tasipimidină necesită anestezie generală, doza necesară de inducție de propofol și concentrația de izofluran vor trebui reduse.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare orală.

Produsul este destinat utilizării pe termen scurt dar poate fi administrat în siguranță pentru o durată de până la 9 zile consecutive.

Produsul trebuie administrat oral într-o doză de 0,1 ml/kg de greutate corporală (echivalentul a 30 mcg/kg) în cazuri de anxietate și frică ocazională, la câini declanșate de zgromot sau plecarea stăpânlui.

Dacă produsul este destinat folosirii în situațiile în care câinele rămâne singur după administrare, trebuie administrată o doză de test. După administrarea dozei de test, câinele trebuie supravegheat timp de 2 ore pentru a se asigura că doza selectată a produsului nu este asociată cu reacții adverse și că este sigură pentru câine, atunci când acesta rămâne nesupravegheat (consultați secțiunea 3.5).

Nu hrăniți câinele timp de o oră înainte sau după tratament deoarece acest lucru poate întârzi absorbția. Pentru a vă asigura că câinele înghețe soluția, îi puteți da o mică recompensă. Apă poate fi consumată la discreție.

Supravegheați câinele. Dacă evenimentul care induce frica continuă iar câinele începe din nou să prezinte semne de anxietate și teamă, administrarea unei noi doze poate fi efectuată după cel puțin 3 ore de la doza anterioară. Produsul poate fi administrat de până la 3 ori în decursul a 24 de ore.

Reducerea dozei

Dacă câinele prezintă stare de somnolență, mișările acestuia sunt necontrolate sau dacă răspunde anormal de lent la chemarea stăpânlui după ce a primit tratamentul, este posibil ca doza să fie prea ridicată. Următoarea doză trebuie redusă la 2/3 din volumul dozei anterioare, corespunzând cu 20 mcg/kg greutate corporală. Reducerea dozei trebuie facută doar conform recomandarilor medicului veterinar.

Anxietate și frică declanșate de zgromot:

Prima doză trebuie administrată cu o oră înainte de momentul preconizat al survenirii stimulului care declanșează anxietatea, de îndată ce câinele prezintă primele semne de anxietate sau atunci când stăpânul identifică un stimул tipic care poate conduce la anxietate sau teamă în cazul câinelui respectiv.

Anxietate și frică declanșate de plecarea stăpânlui:

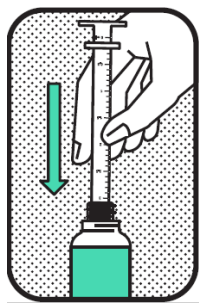
Doza trebuie administrată cu o oră înainte de momentul preconizat al plecării stăpânlui.

Instructiuni de administrare:



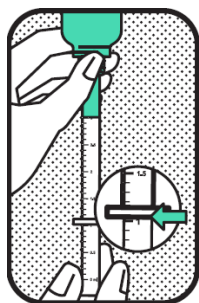
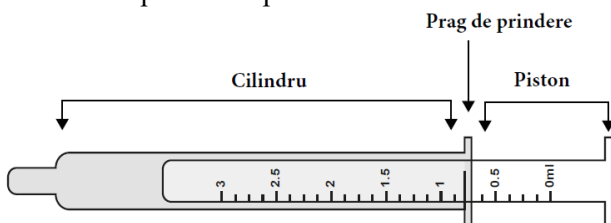
1. ÎNDEPĂRTARE CAPAC

Îndepărtați capacul de pe flacon (apăsați-l în jos și roțiți-l). Puneți capacul deoparte pentru a reînchide flaconul ulterior.



2. CONECTARE SERINGĂ

Introduceți seringa cu fermitate în adaptorul de pe flacon. Utilizați doar seringa furnizată împreună cu produsul.



3. DOZA SELECTATĂ

Întoarceți flaconul cu seringa poziționată cu partea de sus în jos. Trageți pistonul până ce linia neagră care indică doza corectă (ml) devine vizibilă sub aripioarele de pe corpul seringii.

Dacă câinele cântărește mai mult de 30 kg, doza totală va fi administrată în două reprezente separate deoarece capacitatea maximă a seringii este de 3,0 ml de soluție.

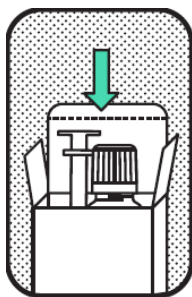
Acuratețea seringii este demonstrată doar pentru doze de sau peste 0,2 ml. Așadar, câinii care necesită doze sub 0,2 ml nu pot fi tratați.

Nu lăsați nesupravegheată seringa de dozare umplută în timp ce pregătiți câinele pentru administrare.



4. ADMINISTRARE DOZĂ

Introduceți ușor seringa în gura câinelui și administrați doza la baza limbii apăsând treptat pistonul până la golirea seringii. Dați-i câinelui o mică recompensă, pentru a vă asigura că acesta înghețe soluția.



5. ÎNAPOI ÎN AMBALAJ

Puneți capacul înapoi pe flacon și călați seringa cu apă când terminați. Puneți seringa și flaconul înapoi în ambalajul secundar și puneți-le în frigider.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nivelul și durata sedării depind de doza administrată și este posibil să apară semne de sedare în cazul în care doza este depășită. Câinii cărora le este administrată o supradoză mare prezintă un risc mai ridicat de aspirare a vomei datorită efectelor emetice și sedative asupra sistemului nervos central asociate cu substanța activă. O supradoză foarte mare poate fi potențial letală.

După administrarea unor doze de tasipimidină soluție orală mai mari decât cele recomandate se poate produce o scădere a ritmului cardiac. Tensiunea arterială scade ușor sub nivelurile normale. Frecvența respiratorie poate scădea în mod偶然. Dozele de tasipimidină soluție orală mai mari decât cele recomandate pot, de asemenea, induce o serie de alte efecte mediate de receptorii adrenergici alfa-2, care includ creșterea tensiunii arteriale, scăderea temperaturii corporale, letargie, vărsături și prelungirea intervalului QT.

Conform celor demonstate în cadrul unui studiu preclinic, efectele tasipimidinei pot fi anulate utilizând un antidot specific, atipamezol (antagonist la nivelul receptorilor adrenergici alfa-2). La o oră după administrarea tratamentului cu tasipimidină în doză de 60 mcg/kg de greutate corporală, s-a administrat intravenos o doză de atipamezol de 300 mcg/kg de greutate corporală, care corespunde unei doze de 0,06 ml/kg de greutate corporală de soluție administrată intravenos care conține 5 mg/ml. Rezultatele studiului au demonstrat că efectele tasipimidinei sunt reversibile. Cu toate acestea, deoarece timpul de înjumătățire al tasipimidinei este mai ridicat decât cel al atipamezolului, este posibil ca unele semne ale efectelor tasipimidinei să reapară.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QN05CM96

4.2 Farmacodinamie

Produsul medicinal veterinar conține tasipimidină ca substanță activă. Tasipimidina este un agonist la nivelul receptorilor adrenergici alfa-2A puternic și selectiv (conform celor demonstate la receptorii adrenergici umani) care inhibă eliberarea de noradrenalină din neuronii noradrenergici, blochează reflexul de tresărire și astfel împiedică excitarea.

Tasipimidina este un agonist la nivelul receptorilor adrenergici alfa-2 care reduce supraactivarea neurotransmisiei de noradrenalină (eliberare crescută de noradrenalină în *locus coeruleus*), despre

care s-a demonstrat că poate induce anxietatea și frica în animale folosite în scop experimental expuse unor situații stresante.

Pe scurt, tasipimidina își exercită efectele prin reducerea neurotransmisiei noradrenginice centrale. Pe lângă efectul anxiolitic, tasipimidina poate cauza alte efecte farmacologice cunoscute în funcție de doza administrată alfa-2 mediat de adrenoceptor, precum sedarea, analgezia și scăderea ritmului cardiac, a tensiunii arteriale și a temperaturii rectale.

Debutul efectului este observat de obicei la aproximativ 1 oră de la administrare. Durata efectului arată o variație individuală și poate dura până la sau peste 3 ore.

4.3 Farmacocinetica

Absorbția

După administrarea orală sub formă de soluție, tasipimidina este absorbită rapid la câini în condiții de repaus alimentar. În cadrul unui studiu farmacocinetic efectuat pe câini în condiții de repaus alimentar, biodisponibilitatea medie orală a tasipimidinei a fost de 60%. După administrarea orală a unei doze de 30 mcg/kg de greutate corporală la câini în condiții de repaus alimentar, concentrația plasmatică maximă a tasipimidinei este de aproximativ 5 ng/ml și apare la 0,5-1,5 ore. Când administrarea dozei este repetată 3 ore mai târziu, următoarea concentrație plasmatică maximă a tasipimidinei se dovedește a fi moderat crescută (30 %) dar nu exercită niciun efect asupra momentului în care apare concentrația maximă. Hrănirea animalului în momentul administrării dozei încetinește absorbția și reduce nivelurile plasmatiche maxime. Atunci când animalul este hrănit, concentrația plasmatică maximă este mai scăzută, corespunzând unui nivel de 2,6 ng/ml, și survine mai târziu la 0,7-6 ore. Expunerea plasmatică totală la tasipimidină este comparabilă atât în condiții de repaus cât și de non-repaus alimentar. Expunerea sistemică crește cu aproximativă în mod proporțional cu doza pentru doze cuprinse între 10-100 mcg/kg. Nu sunt observate semne de acumulare în urma administrării repetitive.

Distribuția

Tasipimidina este un compus cu o distribuție ridicată, volumul de distribuție la câini fiind de 3 l/kg. Tasipimidina penetreză țesutul cerebral al câinilor și concentrația medicamentului după administrări repetitive este mai ridicată la nivelul creierului decât în plasmă. Legarea *in vitro* a tasipimidinei de proteinele plasmatiche la câini este redusă, de aproximativ 17 %.

Metabolism

Metabolismul tasipimidinei survine, în principal, prin demetilare și dehidrogenare iar metaboliții circulańti cei mai abundenŃi sunt produși ai demetilării și dehidrogenării. Urme ale produsului demetilat dehidrogenat al tasipimidinei sunt regăsite la nivelul plasmei la câini după administrarea unor doze ridicate. MetaboliŃii circulańti sunt mult mai puŃin potenŃi faŃă de medicamentul nemetabolizat, după cum s-a demonstrat în receptorii adrenergici la om și la șobolan.

Excreția

Tasipimidina este un compus cu un grad de eliminare ridicat, fiind eliminat rapid din sistemul circulator al câinilor. Eliminarea totală este de 21 ml/min/kg după o doză de 10 mcg/kg administrată în bolus intravensos. Timpul de înjumătăŃire terminală este de 1,7 ore după administrarea orală în condiții de repaus alimentar. Procentajul de tasipimidină excretată în urină este de 25%. ToŃi metaboliŃii circulańti sunt excretańi în urină într-un procentaj mult mai redus faŃă de tasipimidină.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 IncompatibilităŃi majore

În absenŃa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar : 1 an la frigider (2 °C - 8 °C), sau 1 lună la o temperatură mai mică de 25 °C.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la frigider (2 °C - 8 °C). A se păstra flaconul în ambalajul secundar pentru a se proteja de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă incoloră de tipul III, de 15 ml, cu capac din polipropilenă cu sistem de închidere securizat pentru copii și adaptor din polietilenă de joasă densitate și membrană din polietilenă de înaltă densitate. Ambalajul include o seringă din polistiren/polietilenă de joasă densitate pentru administrare orală.

Mărimele ambalajelor:

Cutie de carton cu 1 flacon și o seringă pentru administrare orală.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Orion Corporation

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/21/276/001

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 16/08/2021

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA II

ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Nu există.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**CUTIE DE CARTON****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Tessie 0,3 mg/ml soluție orală

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 ml conține: 0,3 mg tasipimidin.

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Flacon de 15 ml

Seringă pentru administrare orală

4. SPECII ȚINTĂ

Câini

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare orală.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {mm/yyyy}:

După deschidere a se utiliza în interval de 1 an.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la frigider. A se păstra flaconul în ambalajul secundar pentru a se proteja de lumină.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Orion Corporation

14. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

EU/2/21/276/001

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

ETICHETĂ

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Tessie



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

0,3 mg/ml

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot:

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {mm/yyyy}

După deschidere a se utiliza în interval de 1 an.

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Tessie 0,3 mg/ml soluție orală pentru câini

2. Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

0,3 mg tasipimidină (tasipimidine) echivalent cu 0,427 mg de sulfat de tasipimidină

Excipienti:

Benzoat de sodiu (E211) 0,5 mg

Soluție limpede de culoare verde.

3. Specii tintă

Câini

4. Indicații de utilizare

Reducerea pe termen scurt a anxietății și friciei ocasionale la câini declanșate de zgomot sau plecarea stăpânului.

5. Contraindicații

Câinelui nu trebuie să i se administreze Tessie dacă acesta:

- este alergic la tasipimidină sau la oricare alt ingredient al acestui medicament
- suferă de o boală gravă de tipul celor hepatice, renale sau cardiace
- este în mod evident sedat (rezintă semne de ex. de somnolență, mișcări necordonate, scădere receptivității) datorită administrării anterioare.

6. Atenționări speciale

Precautii speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Semnele tipice ale anxietății și friciei sunt gâfăitul, tremuratul, agitația (schimbarea frecvență a locului, alergatul de colo-colo, neliniștea), căutarea oamenilor (lipirea de aceștia, ascunderea în spatele și urmărirea acestora, atingerile cu lăbuța), ascunderea (sub mobilier, în camere întunecoase), încercarea de a evada, frisoane (absența mișcărilor), refuzul de a mâncă mâncare sau recompense, incontinența urinară, defecarea necorespunzătoare, salivarea, etc. Aceste semne pot fi atenuate, dar nu eliminate complet.

În cazul animalelor extrem de neliniștite, exaltate sau agitate, este posibil ca răspunsul la medicament să fie redus.

Trebuie luată în considerare utilizarea unui program de modificare comportamentală, în special atunci când este vorba despre o afecțiune cronică precum anxietatea de separare.

Nu a fost studiată siguranța administrării tasipimidinei la pui cu vârstă mai mică de 6 luni sau la câini cu vârstă de peste 14 ani sau care cântăresc mai puțin de 3 kg.

Dacă câinele este somnolent, nu îl lăsați singur, nu îi dați mâncare sau apă și țineți-l la căldură.

Păstrați întotdeauna intervalul minim (3 ore) între două doze chiar dacă câinele vomită după administrarea medicamentului.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Expunerea la tasipimidină poate cauza efecte adverse cum ar fi somnolența, depresia respiratorie, scăderea ritmului cardiac și tensiunea arterială.

Evitați ingestia orală și contactul cu pielea, inclusiv contactul mâna-gură.

Pentru a preveni accesul copiilor la produs, nu lăsați nesupravegheată seringa de dozare umplută în timp ce pregătiți câinele pentru administrare. Seringa utilizată și flaconul închis trebuie amplasate înapoi în cutia originală și depozitată (în frigider) astfel încât să nu fie la vedere și îndemâna copiilor.

În cazul contactului cu pielea, spălați imediat zona expusă cu apă și îndepărtați hainele contaminate. În cazul ingestiei accidentale, solicitați imediat asistență medicală și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului. Nu conduceți vehicule deoarece pot apărea sedarea și modificări ale tensiunii arteriale.

Acest produs poate să provoace o ușoară iritație a ochilor. Evitați contactul cu ochii, inclusiv contactul mâna-ochi. În cazul contactului cu ochii, clătiți imediat ochii cu apă.

Acesta este un produs medicinal veterinar care poate să provoace hipersensibilitate (alergie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la tasipimidină sau la oricare dintre excipienti trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați mâinile după utilizare.

Informații pentru medicul veterinar:

Nivelul și durata sedării depind de doza administrată și este posibil să apară semne de sedare în cazul în care doza este depășită. Câinii cărora le este administrată o supradoză prezintă un risc mai ridicat de aspirare a vomei datorită efectelor emetice și sedative asupra sistemului nervos central asociate cu substanța activă. O supradoză foarte puternică poate fi potențial letală.

După administrarea unor doze de Tessie mai mari decât cele recomandate se poate produce o scădere a ritmului cardiac. Tensiunea arterială scade ușor sub nivelurile normale. Frecvența respiratorie poate scădea în mod ocazional. Dozele de Tessie mai mari decât cele recomandate pot, de asemenea, induce o serie de alte efecte mediate de receptorii adrenergici alfa-2, care includ creșterea tensiunii arteriale, scăderea temperaturii corporale, letargie, vârsături și prelungirea intervalului QT.

Conform celor demonstate în cadrul unui studiu preclinic, efectele tasipimidinei pot fi anulate utilizând un antidot specific, atipamezol (antagonist la nivelul receptorilor adrenergici alfa-2). La o oră după administrarea tratamentului cu tasipimidină în doză de 60 micrograme/kg de greutate corporală, s-a administrat intravenos o doză de atipamezol de 300 micrograme/kg de greutate corporală, care corespunde unei doze de 0,06 ml/kg de greutate corporală de soluție care conține 5 mg/ml. Rezultatele studiului au demonstrat că efectele tasipimidinei sunt reversibile. Cu toate acestea, deoarece timpul de înjumătățire al tasipimidinei este mai ridicat decât cel al atipamezolului, este posibil ca unele semne ale efectelor tasipimidinei să reapară.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestatie și lactatie:

Siguranța acestui produs medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Nu utilizați produsul în cursul gestației sau lactației.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Informați medicul dvs. veterinar în cazul în care câinelui i se administrează alte medicamente.

Este posibil ca utilizarea altor substanțe cu efect depresor asupra sistemului nervos central să potențeze efectele tasipimidinei și, de aceea, trebuie efectuată o ajustare corespunzătoare a dozei de către medicul veterinar.

Tasipimidina a fost studiată în asociere cu clomipramină, fluoxetină, dexmedetomidină, metadonă, propofol și izofluran.

În studiile efectuate pe câinii de laborator cărora li s-a administrat o combinație de fluoxetină (1,1–1,6 mg/kg administrare zilnică timp de 12 zile) și tasipimidină (20 micrograme/kg o dată, în ziua 12, N = 4 câini) sau tasipimidină (20 micrograme/kg) și clomipramină (1,2–2,0 mg/kg) ambele administrate de două ori pe zi timp de 4 zile la 6 câini, nu au fost observate interacțiuni clinice. Când tasipimidina este utilizată concomitent cu clomipramină sau fluoxetină, doza de tasipimidină trebuie redusă la 20 micrograme/kg greutate corporală.

În cazul în care câinelui i s-a administrat mai întâi o doză redusă de 20 micrograme/kg tasipimidină, această doză poate fi menținută. Cu toate acestea, o doză de test trebuie administrată conform instrucțiunilor din secțiunea 9 la începerea utilizării combinată. Doze mai mici de tasipimidină nu au fost studiate în utilizarea combinată.

Tasipimidina a indus depresie cardiovasculară ușoară până la moderată atunci când este administrată singură sau în combinație cu metadona sau metadonă și dexmedetomidină la câinii sănătoși. Dacă un caine tratat cu tasipimidină necesită anestezie generală, doza necesară de propofol pentru inducție și concentrația de izofluran vor trebui reduse.

Supradozare:

Supradozarea poate produce efecte de somnolență, scăderi ale frecvenței cardiace, ale tensiunii arteriale și ale temperaturii corporale. Dacă apare o astfel de situație, animalul trebuie menținut încălzit.

Dacă se produce o supradozare, contactați medicul veterinar cât mai repede posibil.

Efectele tasipimidinei pot fi eliminate utilizând un antidot specific (medicament cu efect invers).

Restrictii speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

7. Evenimente adverse

Câini:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Emeză Letargie
Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Tulburări de comportament (Lătrat, Evitare, Reactivitate crescută) Diaree, Gastroenterită, Greață Reacție de hipersensibilitate Leucopenie Ataxie, Sedare, Somnolență, Dezorientare Incontinență urinară Anorexie, Mucoase palide, Polidipsie
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):	Scăderea ritmului cardiac ¹ , Tensiune arterială scăzută ¹ Scăderea temperaturii corporale ¹

¹observat la animale neanxioase

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare:

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Doza recomandată este de 0,1 ml/kg. Medicul veterinar a prescris doza corectă pentru câine. Administrați produsul pe cale orală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Produsul este destinat utilizării pe termen scurt. Dacă este necesar, poate fi administrat în siguranță pentru o durată de până la 9 zile consecutive.

Nu hrăniți câinele timp de o oră înainte până la o oră după tratament deoarece acest lucru poate întârzi absorbția. Pentru a vă asigura că câinele îngheță soluția, îi puteți da o mică recompensă. Apă poate fi consumată la discreție.

Testați dozajul:

Atunci când îi administrați prima doză, supravegheați câinele pentru 2 ore pentru a vă asigura că doza nu este prea mare pentru câine. Dacă după administrarea tratamentului câinele pare să fie somnolent, mișcările acestuia sunt necordonate sau răspunde anormal de încet la chemarea dvs., doza este prea mare. În cazul acesta, nu lăsați câinele nesupravegheat și contactați veterinarul pentru o posibilă reducere a dozei următoare.

Anxietate și frică declanșate de zgromot:

Administrați prima doză cu o oră înainte de momentul preconizat al declansării zgomotului sau de îndată ce câinele prezintă primele semne de anxietate. Observați câinele. Dacă zgomotul continuă iar câinele începe din nou să prezinte semne de anxietate și teamă, administrarea unei noi doze poate fi efectuată după cel puțin 3 ore de la doza anterioară. Produsul poate fi administrat de până la 3 ori în decursul a 24 de ore.

Anxietate și frică declanșate de plecarea stăpânului:

Administrați doza cu o oră înainte de a lăsa câinele singur. Administrarea unei noi doze poate fi efectuată după cel puțin 3 ore de la doza anterioară. Produsul poate fi administrat de până la de 3 ori în decursul de 24 de ore.

Consultați instrucțiunile detaliate pentru administrare de la sfârșitul acestui prospect.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la frigider (2 °C - 8 °C). A se păstra flaconul în ambalajul secundar pentru a se proteja de lumină.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe cutia din carton și pe eticheta de pe flacon după Exp. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 1 an, iar flaconul poate fi păstrat la frigider (între 2 °C - 8 °C) sau timp de până la o lună la temperaturi mai mici de 25 °C.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului dvs. veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinarne

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Numărul autorizației de comercializare: EU/2/21/276/001

Mărimea ambalajului:

Cutia de carton conține o sticlă de 15 ml și o seringă pentru administrare orală.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finlanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finlanda

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finlanda

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
BE-2370 Arendonk
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Република България

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
BE-2370 Arendonk
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420 227 027 263

Magyarország

Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Danmark

Orion Pharma A/S,
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Malta

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Deutschland

TVM Tiergesundheit GmbH

Nederland

Fendigo sa/nv

Reuchlinstrasse 10-11
10553 Berlin
Deutschland
Tel: +49 30 23 59 23 200

Av. Hermann Debroux 17
B-1160 Brussels
België
Tel. +32 2 734 48 21

Eesti
UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Norge
Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Ελλάδα
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Österreich
VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
AT-4600 Wels
Tel. +43 7242 490 230

España
Dômes Pharma Iberia SL
Edificio Net Pharma
Ctra Fuencarral 22
28108 Alcobendas, Madrid
Tel. +34 682 405 637

Polska
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 833 31 77

France
Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
FR-62510 Arques
Tél: +33 3 21 98 21 21

Portugal
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Hrvatska
IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12,
10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

România
Orion Pharma România srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
Bucureşti, 050883
Tel: +40 31845 1646

Ireland
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Slovenija
IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)1 2006654

Ísland
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: +358 10 4261

Slovenská republika
Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263

Italia
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Suomi/Finland
ORION PHARMA Eläinlääkkeet
PL/PB 425,
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: + 358 10 4261

Κύπρος
Orion Corporation

Sverige
Orion Pharma AB, Animal Health

Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Golfvägen 2,
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

Latvia
UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

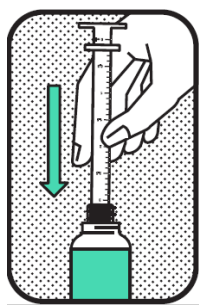
17. Alte informații

INSTRUCȚIUNI DE ADMINISTRARE:



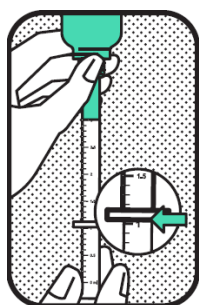
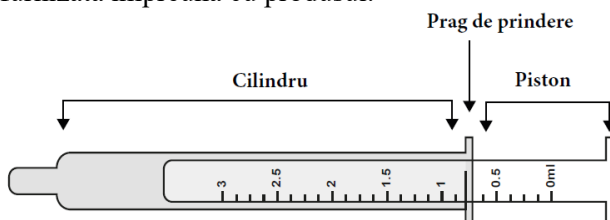
1. ÎNDEPĂRTARE CAPAC

Îndepărtați capacul de pe flacon (apăsați-l în jos și rotiți-l). Puneți capacul deoparte pentru a reînchide flaconul ulterior.



2. CONECTARE SERINGĂ

Introduceți seringa cu fermitate în adaptorul de pe flacon. Utilizați doar seringa furnizată împreună cu produsul.



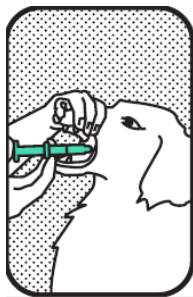
3. DOZA SELECTATĂ

Întoarceți flaconul cu seringa poziționată cu partea de sus în jos. Trageți pistonul până ce linia neagră care indică doza corectă (ml) (prescrisă de medicul dvs. veterinar) devine vizibilă sub aripioarele de pe corpul seringii.

Dacă câinele cântărește mai mult de 30 kg, doza totală va fi administrată în două reprise separate deoarece capacitatea maximă a seringii este de 3,0 ml de soluție.

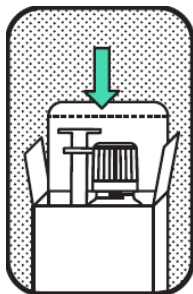
Acuratețea seringii este demonstrată doar pentru dozele de sau peste 0,2 ml.
Așadar, câinii ce necesită doze sub 0,2 ml nu pot fi tratați.

Nu lăsați nesupravegheată seringa de dozare umplută în timp ce pregătiți câinele pentru administrare.



4. ADMINISTRARE DOZĂ

Introduceți ușor seringa în gura câinelui și administrați doza la baza limbii apăsând treptat pistonul până la golirea seringii. Pentru a vă asigura că câinele înghețe soluția, îi puteți da o mică recompensă.



5. ÎNAPOI ÎN AMBALAJ

Puneți capacul înapoi pe flacon și clătiți seringa cu apă când terminați. Puneți seringa și flaconul înapoi în ambalajul secundar și amplasați-le în frigider.