

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Zelys 10 mg žuvacie tablety pre psy

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

Pimobendan 10,0 mg

Pomocné látky:

Kvalitatívne zloženie pomocných látok a iných zložiek
Oxid kremičitý koloidný bezvodý Kyselina stearová Kopovidón Sodná soľ kroskarmelózy Kyselina jablčná Kukuričný škrob Celulóza mikrokryštalická Laktózy monohydrát Sušené kvasnice (<i>Saccharomyces cerevisiae</i>) Prášok z bravčovej pečene

Okrúhle béžové až svetlohnedé tablety s deliacou ryhou na jednej strane.
Tablety je možné rozdeliť na dve rovnaké časti.

3. KLINICKÉ ÚDAJE

3.1 Cieľové druhy

Psy.

3.2 Indikácie na použitie pre každý cieľový druh

Na liečbu kongestívneho zlyhania srdca spôsobeného dilatačnou kardiomyopatiou alebo nedostatočnosťou srdcových chlopní (regurgitácia mitrálnej a/alebo trikuspidálnej chlopne) pri psoch. (pozri tiež časť 3.9).

3.3 Kontraindikácie

Pimobendan sa nesmie používať v prípadoch hypertrofických kardiomyopatií ani pri ochoreniach, pri ktorých nie je možné dosiahnuť zväčšenie srdcového výkonu z funkčných alebo anatomických dôvodov (napr. stenóza aorty). Nepoužívať pri psoch s vážne narušenou funkciou pečene, pretože pimobendan sa metabolizuje hlavne v pečeni. Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku, alebo na niektorú z pomocných látok. (Pozri tiež časť 3.7).

3.4 Osobitné upozornenia

Nie sú.

3.5 Osobitné opatrenia na používanie

Osobitné opatrenia na bezpečné používanie pri cieľových druhoch:

Počas liečby psov s dokázaným diabetom mellitus musí byť pravidelne testovaná hladina glukózy v krvi. Pri zvieratách liečených pimobendanom sa odporúča monitorovanie funkcie a morfológie srdca. (Pozri tiež časť 3.6).

Žuvacie tablety sú ochutené. Aby sa zabránilo akémukoľvek náhodnému požitiu, tablety uchovávať mimo dosahu zvierat.

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Náhodné požitie, najmä dieťaťom môže viesť k tachykardii, ortostatickej hypotenzii, sčervreniu tváre a bolestiam hlavy.

Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do otvoreného blistra alebo fľaše a vložte späť do vonkajšieho obalu. Uchovávajte na bezpečnom mieste mimo dohľadu a dosahu detí.

V prípade náhodného požitia veterinárneho lieku ihneď vyhľadajte lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po použití si umyte ruky.

Po odobratí požadovaného počtu tabliet alebo zvyšných častí tabliet uzatvorte fľašu pevne uzáverom.

Osobitné opatrenia na ochranu životného prostredia:

Neuplatňujú sa.

3.6 Nežiaduce účinky

Psy:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Vracanie ¹ , Hnačka ² , Anorexia ² , Letargia ² , Zvýšená srdcová frekvencia ¹ , Ochorenie srdcovej chlopne ³
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Petechie na slizniciach ⁴ , Hemorágie ^{4,5}

¹ Závisí od dávky a dá sa mu vyhnúť znížením dávky.

² Prechodné.

³ Počas chronickej liečby pimobendanom pri psoch s ochorením mitrálnej chlopne bola pozorovaná zvýšená regurgitácia mitrálnej chlopne.

⁴ Hoci súvislosť s pimobendanom nebol jasne stanovený, tieto príznaky účinkov na primárnu hemostázu vymiznú, keď sa liečba preruší.

⁵ Subkutánne.

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 príslušnému národnému orgánu prostredníctvom národného systému hlásenia. Príslušné kontaktné údaje sa nachádzajú aj v písomnej informácii pre používateľov.

3.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Gravidita a laktácia:

Laboratórne štúdie pri potkanoch a králikoch nedokázali žiadne teratogénne ani fetotoxické účinky. Laboratórne štúdie pri potkanoch a králikoch preukázali maternotoxické a embryotoxické účinky pri vysokých dávkach. Pimobendan sa vylučuje do mlieka. Bezpečnosť veterinárneho lieku nebola potvrdená počas gravidity a laktácie. Používať len podľa hodnotenia prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

3.8 Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií

Vo farmakologických štúdiách nebola preukázaná interakcia medzi srdcovým glykozidom strofantínom a pimobendanom. Zvýšená kontraktilita srdca navodená pimobendanom je zoslabovaná v prítomnosti antagonistov vápnika verapamilu a diltiazemu a β -antagonistu propranololu.

3.9 Cesty podania a dávkovanie

Perorálne podanie.

Neprekračovať odporúčané dávkovanie.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Tablety sa majú podávať perorálne a v rozmedzí 0,2 mg až 0,6 mg pimobendanu/kg živej hmotnosti a deň. Uprednostňovaná denná dávka je 0,5 mg/kg živej hmotnosti. Dávka by sa mala rozdeliť do dvoch denných dávok (po 0,25 mg/kg živej hmotnosti), použitím vhodnej kombinácie celých alebo polovic tabliet. Jedna polovica dávky ráno a druhá polovica približne 12 hodín neskôr.

Každá dávka sa má podať približne 1 hodinu pred kŕmením. Zviera tabletu prijme spontánne, alebo ju vložte zvieraťu priamo do papule.

To zodpovedá:

Jednej 10 mg žuvacej tablete ráno a jednej 10 mg žuvacej tablete večer pre živú hmotnosť 40 kg.

Tablety (1,25 mg, 5 mg a 10 mg) sú deliteľné na dve rovnaké polovice.

Veterinárny liek je možné kombinovať s diuretikom, napr. s furosemidom.

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

V prípade predávkovania sa môže objaviť pozitívne chronotropný účinok, zvracanie, apatia, ataxia, srdcové šelesty alebo hypotenzia. V tejto situácii sa má dávkovanie znížiť a má sa začať primeraná symptomatická liečba.

Pri dlhodobej expozícii (6 mesiacov) zdravých psov bíglov v dávke 3 a 5-násobne vyššej ako je odporúčaná dávka sa pri niektorých psoch pozorovalo zhrubnutie mitrálnej chlopne a hypertrofia ľavej komory. Tieto zmeny majú farmakodynamický pôvod.

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:

QC01CE90

4.2 Farmakodynamika

Pimobendan, derivát benzimidazol-pyridazinónu, je nesympatomimetická, neglykozidová inotropná látka so silnými vazodilatačnými vlastnosťami.

Pimobendan má svoj stimulačný účinok na myokard prostredníctvom dvojitého mechanizmu účinku: zvýšenie citlivosti kardiovaskulárnych myofilamentov na vápnik a inhibíciu fosfodiesterázy (typ III). Okrem toho vykazuje vazodilatačný účinok prostredníctvom inhibičného účinku na aktivitu fosfodiesterázy III. Pozitívny inotropizmus teda nie je spúšťaný účinkom podobným ako majú srdcové glykozidy, ani sympatomimeticky.

Pri použití v prípadoch symptomatickej insuficiencie chlopní v kombinácii s furosemidom sa preukázalo, že veterinárny liek zlepšuje kvalitu života a predlžuje predpokladanú dĺžku života liečených psov.

Pri použití v obmedzenom počte prípadov symptomatickej dilatačnej kardiomyopatie v kombinácii s furosemidom, enalaprilom a digoxínom sa preukázalo, že veterinárny liek zlepšuje kvalitu života a predlžuje predpokladanú dĺžku života liečených psov.

4.3 Farmakokinetika

Po perorálnej aplikácii pimobendanu je absolútna biologická dostupnosť 60 – 63 %.

Vzhľadom na to, že biologická dostupnosť pimobendanu pri aplikácii s krmivom alebo krátko po ňom je znížená, odporúča sa podávať pimobendan približne 1 hodinu pred kŕmením.

Po perorálnom podaní 0,25 mg/kg živej hmotnosti pimobendanu bola maximálna plazmatická koncentrácia 17,4 µg/l (priemerná C_{max}) a AUC 20,9 h*µg/l (priemerná AUC_{0-t}).

Distribučný objem je 2,6 l/kg, čo naznačuje, že pimobendan je rýchlo distribuovaný do tkanív. Na proteíny plazmy sa viaže priemerne v 93 %.

Liek je oxidáciou demetylovaný na hlavný aktívny metabolit (UD-CG212). Ďalšie metabolické cesty sú konjugáty UD-CG212 fázy II, glukuronidy a sulfáty.

Plazmatický polčas eliminácie pimobendanu je 0,4 hodín, čo zodpovedá vysokému klírensu 90 ml/min/kg a krátkej priemernej dobe výskytu 0,5 hodiny.

Najvýznamnejší aktívny metabolit je eliminovaný s plazmatickým polčasom 2,0 hodiny. Takmer celá dávka je vylučovaná trusom.

5. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

5.1 Závažné inkompatibility

Neuplatňujú sa.

5.2 Čas použiteľnosti

Fľaša:

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 18 mesiacov.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 2 mesiace.

Blister:

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky.

5.3 Osobitné upozornenia na uchovávanie

Fľaša:

Fľašu udržiavať dôkladne uzatvorenú, aby bola chránená pred vlhkosťou.
Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do fľaše a použite pri ďalšom podaní.
Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25°C.

Blister:

Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do blistra a použite pri ďalšom podaní.
Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30°C.

5.4 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Blister: tepelne uzavretý blister z polyamid-hliník-PVC/hliníka.
Papierová škatuľka obsahujúca 8 alebo 24 blistrov po 4 tablety.

Fľaša: fľaše z vysokohustotného polyetylénu uzatvorené detským bezpečnostným závitovým uzáverom z polypropylénu.

150 ml fľaša obsahujúca 30 tabliet.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

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

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.

7. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/009/DC/18-S

8. DÁTUM PRVEJ REGISTRÁCIE

Dátum prvej registrácie: 16/04/2018

9. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE SÚHRNU CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

08/2024

10. KLASIFIKÁCIA VETERINÁRNEHO LIEKU

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Papierová škatuľka obsahujúca 1 fľašu

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Zelys 10 mg žuvacie tablety

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá tableta obsahuje:

Pimobendan 10.0 mg

3. VEĽKOSŤ BALENIA

30 tabliet

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy.

5. INDIKÁCIE**6. CESTY PODANIA**

Perorálne podanie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY**8. DÁTUM EXSPIRÁCIE**

Exp. {mesiac/rok}

Po prvom otvorení použiť do 2 mesiacov.

Po prvom otvorení použiť do:.....

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

Fľašu udržiavať dôkladne uzatvorenú, aby bola chránená pred vlhkosťou.

Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do fľaše a použite pri ďalšom podaní.

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 DOHLADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII



14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/009/DC/18-S

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VNÚTORNOM OBALE

Fľaša

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Zelys 10 mg žuvacie tablety

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTKOK

Každá tableta obsahuje:
Pimobendan 10.0 mg

3. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy.

4. CESTY PODANIA

Perorálne podanie.
Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

5. OCHRANNÉ LEHOTY

6. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}
Po prvom otvorení použiť do 2 mesiacov.

7. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.
Fľašu udržiavať dôkladne uzatvorenú, aby bola chránená pred vlhkosťou.
Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do fľaše a použite pri ďalšom podaní.

8. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII



9. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE

Papierová škatuľka obsahujúca blistre s 32 alebo 96 tabletami

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Zelys 10 mg žuvacie tablety

2. OBSAH ÚČINNÝCH LÁTOK

Každá tableta obsahuje:

Pimobendan 10,0 mg

3. VEĽKOSŤ BALENIA

32 tabliet

96 tabliet

4. CIEĽOVÉ DRUHY

Psy.

5. INDIKÁCIE

6. CESTY PODANIA

Perorálne podanie.

7. OCHRANNÉ LEHOTY

8. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

9. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do blistra a použite pri ďalšom podaní.

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 DOHLADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

13. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII
--



14. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/009/DC/18-S

15. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot {číslo}

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

Blister

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Zelys 

2. KVANTITATÍVNE ÚDAJE O ÚČINNÝCH LÁTKACH

10 mg pimobendan

3. ČÍSLO ŠARŽE

Lot {číslo}

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp. {mesiac/rok}

PÍŠOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

1. Názov veterinárneho lieku

Zelys 10 mg žuvacie tablety pre psy

2. Zloženie

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

Pimobendan 10 mg

Okrúhle béžové až svetlohnedé tablety s deliacou ryhou na jednej strane.
Tablety je možné rozdeliť na dve rovnaké časti.

3. Cieľové druhy

Psy.

4. Indikácie na použitie

Na liečbu kongestívneho zlyhania srdca spôsobeného dilatálnou kardiomyopatiou alebo nedostatočnosťou srdcových chlopní (regurgitácia mitrálnej a/alebo trikuspidálnej chlopne) pri psoch. (Pozri tiež časť „Dávkovanie pre každý druh, cesty a spôsob podania lieku“).

5. Kontraindikácie

Pimobendan sa nesmie používať v prípadoch hypertrofických kardiomyopatií ani pri ochoreniach, pri ktorých nie je možné dosiahnuť zväčšenie srdcového výkonu z funkčných alebo anatomických dôvodov (napr. stenóza aorty).

Nepoužívať pri psoch s vážne narušenou funkciou pečene, pretože pimobendan sa metabolizuje hlavne v pečeni. Nepoužívať v prípadoch precitlivenosti na účinnú látku, alebo na niektorú z pomocných látok (Pozri tiež časť „Gravidita a laktácia“).

6. Osobitné upozornenia

Osobitné upozornenia:

Žiadne.

Osobitné opatrenia na používanie pri cieľových druhoch:

Žuvacie tablety sú ochutené. Aby sa zabránilo akémukoľvek náhodnému požitiu, tablety uchovávať mimo dosahu zvierat.

Len pre veterinárnych lekárov

Počas liečby psov s dokázaným diabetom mellitus musí byť pravidelne testovaná hladina glukózy v krvi. Pri zvieratách liečených pimobendanom sa odporúča monitorovanie funkcie a morfológie srdca (Pozri tiež časť „Nežiaduce účinky“).

Osobitné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:

Náhodné požitie, najmä dieťaťom môže viesť k tachykardii, ortostatickej hypotenzii, sčervenaní tváre a bolestiam hlavy.

Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do otvoreného blistra alebo fľaše, vložte späť do

vonkajšieho obalu. Uchovávať na bezpečnom mieste mimo dohľadu a dosahu detí.
Po odobratí požadovaného počtu tabliet alebo zvyšných častí tabliet uzatvorte fľašu pevne uzáverom.

V prípade náhodného požitia veterinárneho lieku ihneď vyhľadať lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po použití si umyte ruky.

Gravidita a laktácia:

Laboratórne štúdie pri potkanoch a králikoch nedokázali žiadne teratogénne ani fetotoxické účinky. Laboratórne štúdie pri potkanoch a králikoch preukázali maternotoxické a embryotoxické účinky pri vysokých dávkach. Pimobendan sa vylučuje do mlieka. Používať len podľa hodnotenia prínosu/rizika lieku zodpovedným veterinárnym lekárom.

Interakcie s inými liekmi a ďalšie formy interakcií:

Len pre veterinárnych lekárov

Vo farmakologických štúdiách nebola preukázaná interakcia medzi srdcovým glykozidom strofantínom a pimobendanom. Zvýšená kontraktilita srdca navodená pimobendanom je zoslabovaná v prítomnosti antagonistov vápnika verapamilu a diltiazemu a β -antagonistu propranololu.

Predávkovanie:

V prípade predávkovania kontaktujte svojho veterinárneho lekára.

Len pre veterinárnych lekárov

V prípade predávkovania sa môže objaviť pozitívne chronotropný účinok, zvracanie, apatia, ataxia, srdcové šelesty alebo hypotenzia. V tejto situácii sa má dávkovanie znížiť a má sa začať primeraná symptomatická liečba.

Pri dlhodobej expozícii (6 mesiacov) zdravých psov biglov v dávke 3 a 5-násobne vyššej ako je odporúčaná dávka sa pri niektorých psoch pozorovalo zhrubnutie mitrálnnej chlopne a hypertrofia ľavej komory. Tieto zmeny majú farmakodynamický pôvod.

Závažné inkompatibility:

Neuplatňujú sa.

7. Nežiaduce účinky

Psy:

Zriedkavé (u viac ako 1 ale menej ako 10 z 10 000 liečených zvierat):	Vracanie ¹ , Hnačka ² , Anorexia ² , Letargia ² , Zvýšená srdcová frekvencia ¹ , Ochorenie srdcovej chlopne ³
Veľmi zriedkavé (u menej ako 1 z 10 000 liečených zvierat, vrátane ojedinelých hlásení):	Petechie na slizniciach ⁴ , Hemorágie ^{4,5}

¹ Závisí od dávky a dá sa mu vyhnúť znížením dávky.

² Prechodné.

³ Počas chronickej liečby pimobendanom pri psoch s ochorením mitrálnnej chlopne bola pozorovaná zvýšená regurgitácia mitrálnnej chlopne.

⁴ Hoci súvislosť s pimobendanom nebola jasne stanovená, tieto príznaky účinkov na primárnu hemostázu vymiznú, keď sa liečba preruší.

⁵ Subkutánne.

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 držiteľovi rozhodnutia o registrácii prostredníctvom

kontaktných údajov na konci tejto písomnej informácie alebo prostredníctvom národného systému hlásenia:

Ústav štátnej kontroly veterinárnych biopreparátov a liečiv,

Biovetská 34, 949 01 Nitra,

Slovenská republika,

Tel: +421 37 69 33 541,

e-mail: neziaduce_ucinky@uskvbl.sk

Webová stránka: www.uskvbl.sk časť Farmakovigilancia

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

Perorálne podanie.

Neprekračovať odporúčané dávkovanie.

Na zaistenie podania správnej dávky je potrebné čo najpresnejšie stanoviť živú hmotnosť.

Tablety sa majú podávať perorálne a v rozmedzí 0,2 mg až 0,6 mg pimobendanu/kg živej hmotnosti a deň. Uprednostňovaná denná dávka je 0,5 mg/kg živej hmotnosti. Dávka by sa mala rozdeliť do dvoch denných dávok (po 0,25 mg/kg živej hmotnosti), použitím vhodnej kombinácie celých alebo polovic tabliet. Jedna polovica dávky ráno a druhá polovica približne 12 hodín neskôr.

Každá dávka sa má podať približne 1 hodinu pred kŕmením.

To zodpovedá:

Jednej 10 mg žuvacej tablete ráno a jednej 10 mg žuvacej tablete večer pre živú hmotnosť 40 kg.

Tablety (1,25 mg, 5 mg a 10 mg) sú deliteľné na dve rovnaké polovice.

Veterinárny liek je možné kombinovať s diuretikom, napr. s furosemidom.

9. Pokyn o správnom podaní

Zviera tabletu prijme spontánne, alebo ju vložte zvieraťu priamo do papule.

10. Ochranné lehoty

Netýka sa.

11. Osobitné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Fľaša:

Fľašu udržiavať dôkladne uzatvorenú, aby bola chránená pred vlhkosťou.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 2 mesiace.

Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do fľaše a použite pri ďalšom podaní.

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 25 °C.

Blister:

Zvyšné nepoužité časti tabliet vráťte späť do blistra a použite pri ďalšom podaní.

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume expirácie uvedenom na obale po EXP. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. Špeciálne opatrenia na likvidáciu

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom.

Pri likvidácii nepoužitého veterinárneho lieku alebo jeho odpadového materiálu sa riad'te 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 nepotrebuje, sa poraďte s veterinárnym lekárom alebo lekárnikom.

13. Klasifikácia veterinárnych liekov

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. Registračné čísla a veľkosti balenia

MA: 96/009/DC/18-S

Veľkosti balenia:

Fľaša: 150 ml fľaša obsahujúca 30 tabliet.

Blister: Papierová škatuľka obsahujúca 8 alebo 24 blistrov po 4 tablety.

15. Dátum poslednej revízie písomnej informácie pre používateľov

08/2024

Podrobné informácie o veterinárnom lieku sú dostupné v databáze liekov Únie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktné údaje

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a kontaktné údaje na hlásenie podozrenia na nežiaduce účinky:

CEVA ANIMAL HEALTH SLOVAKIA, s.r.o.

Prievozska 5434/6A

821 09 Bratislava – mestská časť Ružinov

Slovenská republika

Email: pharmacovigilance@ceva.com, ceva@ceva-ah.sk

Tel: 00 800 35 22 11 51

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Ceva Santé Animale

Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière

53950 Louverné

Francúzsko