ANHANG I ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Galliprant 20 mg Tabletten für Hunde Galliprant 60 mg Tabletten für Hunde Galliprant 100 mg Tabletten für Hunde

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Jede Tablette enthält:

Wirkstoff:

Grapiprant 20 mg
Grapiprant 60 mg
Grapiprant 100 mg

Sonstige Bestandteile:

Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile
Schweineleberpulver
Laktose-Monohydrat
Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)
Natriumlaurylsulfat
Copovidon
Mikrokristalline Cellulose
Magnesiumstearat
Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei

Galliprant 20 mg Tabletten: Braun gefleckte, bikonvexe ovale Tablette mit einer Bruchkerbe auf der einen Seite, die die eingeprägte Zahl "20" auf der einen Hälfte und die Buchstaben "MG" auf der anderen Hälfte voneinander trennt; der Buchstabe "G" ist auf der anderen Seite eingeprägt. Die Tablette kann in zwei gleiche Hälften geteilt werden.

<u>Galliprant 60 mg Tabletten:</u> Braun gefleckte, bikonvexe ovale Tablette mit einer Bruchkerbe auf der einen Seite, die die eingeprägte Zahl "60" auf der einen Hälfte und die Buchstaben "MG" auf der anderen Hälfte voneinander trennt; der Buchstabe "G" ist auf der anderen Seite eingeprägt. Die Tablette kann in zwei gleiche Hälften geteilt werden.

Galliprant 100 mg Tabletten: Braun gefleckte, bikonvexe ovale Tablette mit der eingeprägten Zahl "100" auf der einen Hälfte und den Buchstaben "MG" auf der anderen Hälfte; der Buchstabe "G" ist auf der anderen Seite eingeprägt.

3. KLINISCHE ANGABEN

3.1 Zieltierart(en)

Hunde

3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart

Zur Behandlung von Schmerzen im Zusammenhang mit leichter bis mittelschwerer Osteoarthritis bei Hunden.

3.3 Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

Nicht anwenden bei trächtigen oder laktierenden Tieren oder bei Zuchttieren. Siehe Abschnitt 3.7.

3.4 Besondere Warnhinweise

Bei den im Rahmen von klinischen Feldstudien untersuchten klinischen Fällen handelte es sich gemäß tierärztlicher Beurteilung mehrheitlich um Tiere, die an leichter bis mittelschwerer Osteoarthritis litten. Um einen nachweisbaren Behandlungserfolg zu erzielen, sollte das Tierarzneimittel ausschließlich in Fällen von leichter bis mittelschwerer Osteoarthritis angewendet werden.

Die in beiden klinischen Feldstudien mit Hilfe des CBPI-Schmerzfragebogens (*Canine Brief Pain Inventory*, vom Hundebesitzer ausgefüllt) 28 Tage nach Behandlungsbeginn ermittelte Gesamterfolgsrate betrug 51,3 % (120/235) für die Gruppe unter Galliprant und 35,5 % (82/231) für die Placebogruppe. Dieser Unterschied zugunsten von Galliprant war statistisch signifikant (p = 0,0008).

Ein klinisches Ansprechen auf die Behandlung zeigt sich in der Regel innerhalb von 7 Tagen. Ist nach 14 Tagen keine klinische Besserung erkennbar, sollte die Behandlung mit Galliprant abgebrochen und es sollten in Absprache mit dem Tierarzt andere Behandlungsoptionen in Erwägung gezogen werden.

3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Grapiprant ist ein Methylbenzolsulfonamid. Es ist nicht bekannt, ob Hunde mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegen Sulfonamide eine Überempfindlichkeit gegen Grapiprant entwickeln werden. Bei Anzeichen einer Sulfonamid-Überempfindlichkeit ist die Behandlung abzubrechen.

Mit Vorsicht bei Hunden anwenden, die an bereits bestehenden Leber- oder Nierenfunktionsstörungen, kardiovaskulärer Dysfunktion oder gastrointestinaler Erkrankung leiden.

Die gleichzeitige Anwendung von Grapiprant mit anderen entzündungshemmenden Mitteln wurde nicht untersucht und sollte vermieden werden.

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels ist bei Hunden im Alter unter 9 Monaten und bei Hunden mit einem Gewicht unter 3,6 kg nicht belegt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Nach der Handhabung des Tierarzneimittels Hände waschen.

Bei Kindern können nach versehentlicher Einnahme leichte und reversible gastrointestinale Symptome und Übelkeit auftreten. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

3.6 Nebenwirkungen

Zieltierart: Hunde

Sehr häufig	Erbrechen		
(> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):			
Häufig	weicher Kot, Diarrhoe		
(1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):	Appetitlosigkeit		
Sehr selten	Hämatemesis, hämorrhagische Diarrhoe		
(< 1 Tier / 10.000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Pankreatitis		
	Erhöhter Blut-Harnstoff-Stickstoff (BUN), erhöhte Kreatininwerte, erhöhte Leberenzyme, Hypoalbuminämie ¹ , Hypoproteinämie ¹		

¹ Diese Anzeichen wurden nicht mit klinisch bedeutsamen Beobachtungen oder Ereignissen in Verbindung gebracht.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber oder die zuständige nationale Behörde zu senden. Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie auch im Abschnitt "Kontaktangaben" der Packungsbeilage.

3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Nicht bei trächtigen oder laktierenden Tieren oder bei Zuchttieren anwenden, da die Unbedenklichkeit von Grapiprant während der Trächtigkeit und Laktation sowie bei Zuchthunden nicht belegt ist.

3.8 Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Eine Vorbehandlung mit anderen entzündungshemmenden Substanzen kann zu weiteren oder schwereren Nebenwirkungen führen. Dementsprechend sollte im Hinblick auf solche Tierarzneimittel ein behandlungsfreier Zeitraum vor Beginn der Behandlung mit diesem Tierarzneimittel eingehalten werden. Die Dauer des behandlungsfreien Zeitraums sollte den pharmakokinetischen Eigenschaften der zuvor angewendeten Arzneimittel Rechnung tragen.

Die gleichzeitige Anwendung proteingebundener Tierarzneimittel mit Grapiprant wurde nicht untersucht. Zu den häufig angewendeten proteingebundenen Tierarzneimitteln zählen Antikonvulsiva, kardiologische und verhaltenstherapeutische Tierarzneimittel.

Bei Tieren, die eine begleitende Therapie benötigen, ist die Kompatibilität der Tierarzneimittel zu überwachen.

3.9 Art der Anwendung und Dosierung

Zum Eingeben.

Das Tierarzneimittel ist auf nüchternen Magen (z. B. morgens) und mindestens eine Stunde vor der nächsten Fütterung einmal täglich in einer Zieldosis von 2 mg/kg Körpergewicht (KG) zu verabreichen.

Die Behandlungsdauer richtet sich nach dem erkennbaren Ansprechen auf die Behandlung. Da die Felduntersuchungen auf 28 Tage begrenzt waren, ist eine längere Behandlungsdauer sorgfältig abzuwägen, wobei regelmäßige tierärztliche Kontrollen durchzuführen sind.

Da die klinischen Symptome der Osteoarthritis beim Hund mal stärker und mal schwächer ausgeprägt sind, kann eine intermittierende Behandlung bei manchen Hunden von Nutzen sein.

Die folgende Anzahl Tabletten ist einmal täglich zu verabreichen:

Körpergewicht (kg)	20 mg	60 mg	100 mg	Dosisbereich
	Tablette	Tablette	Tablette	(mg/kg KG)
3,6 – 6,8	0,5			1,5-2,7
6,9 – 13,6	1			1,5-2,9
13,7 – 20,4		0,5		1,5 – 2,2
20,5 – 34,0		1		1,8 – 2,9
34,1 – 68,0			1	1,5 – 2,9
68,1 - 100,0			2	2,0 – 2,9

3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)

Bei gesunden Hunden, die 9 Monate lang mit Grapiprant behandelt wurden, wurden bei täglicher Überdosierung von ungefähr dem 2,5- und 15-Fachen der empfohlenen Dosis vorübergehend weich geformter oder schleimiger, gelegentlich blutiger Kot sowie Erbrechen beobachtet, wobei diese Erscheinungen leicht ausgeprägt waren. Grapiprant verursachte bei täglicher Überdosierung mit dem maximal 15-Fachen der empfohlenen Dosis keinerlei Anzeichen einer Nieren- oder Lebertoxizität. Im Falle einer Überdosierung sollte eine symptomatische Behandlung eingeleitet werden.

3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen

Nicht zutreffend.

3.12 Wartezeiten

Nicht zutreffend.

4. PHARMAKOLOGISCHE ANGABEN

4.1 ATCvet Code

QM01AX92

4.2 Pharmakodynamik

Grapiprant ist ein nicht-steroidaler, die Cyclooxygenase nicht inhibierender, entzündungshemmender Wirkstoff der Piprantklasse. Grapiprant ist ein selektiver Antagonist des EP4-Rezeptors, eines maßgeblichen Prostaglandin- E_2 -Rezeptors, der in erster Linie die durch Prostaglandin E_2 ausgelöste Nozizeption vermittelt. Spezifische Wirkungen infolge der Bindung von Prostaglandin E_2 an den EP4-Rezeptor sind u.a. Vasodilatation, erhöhte Gefäßdurchlässigkeit, Angiogenese und die Produktion von Entzündungsmediatoren. Der EP4-Rezeptor spielt eine wichtige Rolle bei der Vermittlung von Schmerz und Entzündung, da es sich um den primären Mediator der durch Prostaglandin E_2 ausgelösten Sensibilisierung sensorischer Neuronen und der durch Prostaglandin E_2 ausgelösten Entzündung handelt.

4.3 Pharmakokinetik

Resorption

Grapiprant wird leicht und rasch aus dem Gastrointestinaltrakt des Hundes resorbiert. Nach einer oralen Einzeldosis von 2 mg Grapiprant/kg wurden im Nüchternzustand eine Cmax von 1,21 µg/ml und eine AUC von 2,71 µg.h/ml erreicht. Maximale Grapiprantkonzentrationen werden bei nüchternen

Hunden im Serum innerhalb von einer Stunde nach Verabreichung beobachtet. Das Eingeben der Tablette zusammen mit Futter senkt die orale Bioverfügbarkeit; so betrug die orale Bioverfügbarkeit von Grapiprant in nüchternem Zustand verabreicht 89 % und bei Verabreichung mit Futter 33 %, wobei die mittleren Cmax- und AUC-Werte von Grapiprant 4- bzw. 2-mal niedriger ausfielen. Grapiprant reichert sich beim Hund nach wiederholter Verabreichung nicht an. Es sind keine geschlechtsspezifischen Resorptionsunterschiede zu erkennen.

Verteilung

Die In-vitro-Proteinbindung von Grapiprant lässt darauf schließen, dass Grapiprant beim Hund hauptsächlich an Serumalbumin bindet. Der durchschnittliche Anteil von ungebundenem Grapiprant lag bei einer Grapiprant-Konzentration von 200 ng/ml bei 4,35 % und bei einer Grapiprant-Konzentration von 1 000 ng/ml bei 5,01 %.

Biotransformation

Grapiprant bindet vorwiegend an Serumproteine. Bei Hunden wird Grapiprant hauptsächlich über Galle, Fäzes und Urin ausgeschieden. Vier Metaboliten sind identifiziert, die Substanz wird u.a. über N-Desaminierung zu dem Hauptmetaboliten im Kot (7,2 %) und Urin (3,4 %) verstoffwechselt. Zwei hydroxylierte Metaboliten und ein N-oxidierter Metabolit werden ebenfalls in Galle, Fäzes und/oder Urin gefunden. Ob die Metaboliten pharmakologisch aktiv sind, ist nicht bekannt.

Elimination

Grapiprant wird hauptsächlich über die Fäzes ausgeschieden. Rund 70-80 % der verabreichten Dosis werden innerhalb von 48-72 Stunden, mehrheitlich unverändert, ausgeschieden. Auf die fäkale Ausscheidung entfielen ca. 65 % der Dosis, während ca. 20 % der Dosis über den Urin ausgeschieden wurden.

Die Eliminationshalbwertzeit von Grapiprant liegt zwischen 4,6 und 5,67 Stunden.

5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

5.2 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen des Behältnisses: 3 Monate Ganze oder halbe Tablettenreste sind 3 Monate nach dem erstmaligen Öffnen zu verwerfen.

5.3 Besondere Lagerungshinweise

Nicht über 30°C lagern.

Tablettenhälften in der Flasche aufbewahren.

Um eine versehentliche Aufnahme zu vermeiden, Tabletten unzugänglich für Tiere aufbewahren.

5.4 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Induktionsversiegelte, weiße, runde Flaschen aus Polyethylen hoher Dichte (HDPE) mit kindergesicherter Schraubverschlusskappe mit Rayonspule.

Packungsgrößen von 7 und 30 Tabletten pro Flasche. Eine Flasche pro Schachtel. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme.

6. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

Elanco GmbH

7. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/2/17/221/001-006

8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 09/01/2018

9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

 ${MM/JJJJ}$

10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

ANHANG II SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS

Keine.

INVERKEHRBRINGEN

ANHANG III KENNZEICHNUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. KENNZEICHNUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG				
Kartonschachtel (für 50-ml- und 120-ml-Flaschen)				
1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS				
Galliprant 20 mg Tabletten Galliprant 60 mg Tabletten Galliprant 100 mg Tabletten				
2. WIRKSTOFF(E)				
Jede Tablette enthält 20 mg Grapiprant. Jede Tablette enthält 60 mg Grapiprant. Jede Tablette enthält 100 mg Grapiprant.				
3. PACKUNGSGRÖSSE(N)				
7 Tabletten 30 Tabletten				
4. ZIELTIERART(EN)				
Hunde				
5. ANWENDUNGSGEBIETE				
6. ARTEN DER ANWENDUNG				
Zum Eingeben.				
7. WARTEZEITEN				
8. VERFALLDATUM				
Exp. {MM/JJJJ}				
Nach Anbrechen verwendbar bis				
9. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE				

Nicht über 30 °C lagern. Tablettenhälften in der Flasche aufbewahren. Arzneimittel unzugänglich für Tiere aufbewahren.

10. VERMERK "LESEN SIE VOR DER ANWENDUNG DIE PACKUNGSBEILAGE."

Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

11. VERMERK "NUR ZUR BEHANDLUNG VON TIEREN"

Nur zur Behandlung von Tieren.

12. KINDERWARNHINWEIS "ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN"

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

13. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS

Elanco Logo

14. ZULASSUNGSNUMMERN

EU/2/17/221/001 (20 mg, 7 Tabletten, 50-ml-Flasche)

EU/2/17/221/002 (20 mg, 30 Tabletten, 50-ml-Flasche)

EU/2/17/221/003 (60 mg, 7 Tabletten, 50-ml-Flasche)

EU/2/17/221/004 (60 mg, 30 Tabletten, 50-ml-Flasche)

EU/2/17/221/005 (100 mg, 7 Tabletten, 50-ml-Flasche)

EU/2/17/221/006 (100 mg, 30 Tabletten, 120-ml-Flasche)

15. CHARGENBEZEICHNUNG

Lot {Nummer}

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS				
Flasche (120 ml)				
1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS				
Galliprant 100 mg Tabletten				
Campiant 100 mg Tabletten				
2. WIRKSTOFF(E)				
100 mg Grapiprant				
3. ZIELTIERART(EN)				
Hunde				
4. ARTEN DER ANWENDUNG				
Zum Eingeben.				
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.				
5 WADTEZEITEN				
5. WARTEZEITEN				
6. VERFALLDATUM				
Exp. {MM/JJJJ}				
Nach Anbrechen verwendbar bis:				
• PEGONDEDE LA CEDINICIONALIMATERO				
7. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE				
Nicht über 30 °C lagern. Tablettenhälften in der Flasche aufbewahren.				
Arzneimittel unzugänglich für Tiere aufbewahren.				
8. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS				
Elanco Logo				
9. CHARGENBEZEICHNUNG				

Lot {Nummer}

MINDESTANGABEN AUF KLEINEN BEHÄLTNISSEN		
Flasche (50 ml)		
1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS		
Galliprant		
2. MENGENANGABEN ZU DEN WIRKSTOFFEN		
20 mg Grapiprant 60 mg Grapiprant 100 mg Grapiprant		
3. CHARGENBEZEICHNUNG		
Lot {Nummer}		
4. VERFALLDATUM		
Exp. {MM/JJJJ}		

Nach Anbrechen verwendbar bis: ...

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Galliprant 20 mg Tabletten für Hunde Galliprant 60 mg Tabletten für Hunde Galliprant 100 mg Tabletten für Hunde

2. Zusammensetzung

Jede Tablette enthält:

Wirkstoff:

Grapiprant 20 mg
Grapiprant 60 mg
Grapiprant 100 mg

<u>Galliprant 20 mg Tabletten:</u> Braun gefleckte, bikonvexe ovale Tablette mit einer Bruchkerbe auf der einen Seite, die die eingeprägte Zahl "20" auf der einen Hälfte und die Buchstaben "MG" auf der anderen Hälfte voneinander trennt; der Buchstabe "G" ist auf der anderen Seite eingeprägt. Die Tablette kann in zwei gleiche Hälften geteilt werden.

Galliprant 60 mg Tabletten: Braun gefleckte, bikonvexe ovale Tablette mit einer Bruchkerbe auf der einen Seite, die die eingeprägte Zahl "60" auf der einen Hälfte und die Buchstaben "MG" auf der anderen Hälfte voneinander trennt; der Buchstabe "G" ist auf der anderen Seite eingeprägt. Die Tablette kann in zwei gleiche Hälften geteilt werden.

Galliprant 100 mg Tabletten: Braun gefleckte, bikonvexe ovale Tablette mit der eingeprägten Zahl "100" auf der einen Hälfte und den Buchstaben "MG" auf der anderen Hälfte; der Buchstabe "G" ist auf der anderen Seite eingeprägt.

3. Zieltierart(en)

Hunde

4. Anwendungsgebiet(e)

Zur Behandlung von Schmerzen im Zusammenhang mit leichter bis mittelschwerer Osteoarthritis bei Hunden.

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile.

Nicht anwenden bei trächtigen oder laktierenden Tieren sowie Zuchttieren.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Warnhinweise:

Bei den im Rahmen von klinischen Feldstudien untersuchten klinischen Fällen handelte es sich gemäß tierärztlicher Beurteilung mehrheitlich um Tiere, die an leichter bis mittelschwerer Osteoarthritis

litten. Um einen nachweisbaren Behandlungserfolg zu erzielen, sollte das Tierarzneimittel ausschließlich in Fällen von leichter bis mittelschwerer Osteoarthritis angewendet werden. Die in beiden klinischen Feldstudien mit Hilfe des CBPI-Schmerzfragebogens (*Canine Brief Pain Inventory*, vom Hundebesitzer ausgefüllt) 28 Tage nach Behandlungsbeginn ermittelte Gesamterfolgsrate betrug 51,3 % (120/235) für die Gruppe unter Galliprant und 35,5 % (82/231) für die Placebogruppe. Dieser Unterschied zugunsten von Galliprant war statistisch signifikant (p = 0,0008).

Ein klinisches Ansprechen auf die Behandlung zeigt sich in der Regel innerhalb von 7 Tagen. Ist nach 14 Tagen keine klinische Besserung erkennbar, sollte die Behandlung mit Galliprant abgebrochen und es sollten in Absprache mit dem Tierarzt andere Behandlungsoptionen in Erwägung gezogen werden.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Grapiprant ist ein Methylbenzolsulfonamid. Es ist nicht bekannt, ob Hunde mit einer bekannten Überempfindlichkeit gegen Sulfonamide eine Überempfindlichkeit gegen Grapiprant entwickeln werden. Bei Anzeichen einer Sulfonamid-Überempfindlichkeit ist die Behandlung abzubrechen. Mit Vorsicht bei Hunden anwenden, die an bereits bestehenden Leber- oder

Nierenfunktionsstörungen, kardiovaskulärer Dysfunktion oder gastrointestinaler Erkrankung leiden. Die gleichzeitige Anwendung von Grapiprant mit anderen entzündungshemmenden Mitteln wurde nicht untersucht und sollte vermieden werden.

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels ist bei Hunden im Alter unter 9 Monaten und bei Hunden mit einem Gewicht unter 3,6 kg nicht belegt.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Nach der Handhabung des Tierarzneimittels Hände waschen.

Bei Kindern können nach versehentlicher Einnahme leichte und reversible gastrointestinale Symptome und Übelkeit auftreten. Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Trächtigkeit:

Nicht bei trächtigen Tieren anwenden, da die Unbedenklichkeit von Grapiprant während der Trächtigkeit nicht belegt ist.

Laktation:

Nicht bei laktierenden Tieren anwenden, da die Unbedenklichkeit von Grapiprant während der Laktation nicht belegt ist.

Fortpflanzungsfähigkeit:

Nicht bei Zuchttieren anwenden, da die Unbedenklichkeit von Grapiprant bei Zuchthunden nicht belegt ist.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Die gleichzeitige Anwendung proteingebundener Tierarzneimittel mit Grapiprant wurde nicht untersucht. Zu den häufig angewendeten proteingebundenen Tierarzneimitteln zählen Antikonvulsiva, kardiologische und verhaltenstherapeutische Tierarzneimittel.

Bei Tieren, die eine begleitende Therapie benötigen, ist die Kompatibilität der Tierarzneimittel zu überwachen.

Überdosierung:

Bei gesunden Hunden, die 9 Monate lang mit Grapiprant behandelt wurden, wurden bei täglicher Überdosierung von ungefähr dem 2,5- und 15-Fachen der empfohlenen Dosis vorübergehend weicher, geformter oder schleimiger, gelegentlich blutiger Kot sowie Erbrechen beobachtet, wobei diese Erscheinungen leicht ausgeprägt waren. Grapiprant verursachte bei täglicher Überdosierung mit dem maximal 15-Fachen der empfohlenen Dosis keinerlei Anzeichen einer Nieren- oder Lebertoxizität. Im Falle einer Überdosierung sollte eine symptomatische Behandlung eingeleitet werden.

7. Nebenwirkungen

Zieltierart: Hunde

Sehr häufig (> 1 Tier / 10 behandelte Tiere):

Erbrechen

Häufig (1 bis 10 Tiere / 100 behandelte Tiere):

Weicher Kot, Diarrhoe

Appetitlosigkeit

Sehr selten (< 1 Tier/10.000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):

Hämatemesis, hämorrhagische Diarrhoe

Entzündung der Bauchspeicheldrüse

Erhöhter Blut-Harnstoff-Stickstoff (BUN), erhöhte Kreatininwerte, erhöhte Leberenzyme, Hypoalbuminämie¹, Hypoproteinämie¹

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem {Details zum nationalen System} melden.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Zum Eingeben.

Das Tierarzneimittel ist auf nüchternen Magen (z. B. morgens) und mindestens eine Stunde vor der nächsten Fütterung) einmal täglich in einer Zieldosis von 2 mg/kg Körpergewicht (KG) zu verabreichen.

Die Behandlungsdauer richtet sich nach dem erkennbaren Ansprechen auf die Behandlung. Da die Felduntersuchungen auf 28 Tage begrenzt waren, ist eine längere Behandlungsdauer sorgfältig abzuwägen, wobei regelmäßige tierärztliche Kontrollen durchzuführen sind.

Da die klinischen Symptome der Osteoarthritis beim Hund mal stärker und mal schwächer ausgeprägt sind, kann eine intermittierende Behandlung bei manchen Hunden von Nutzen sein.

Die folgende Anzahl Tabletten ist einmal täglich zu verabreichen:

Körpergewicht (kg)	20 mg	60 mg	100 mg	Dosisbereich
	Tablette	Tablette	Tablette	(mg/kg KG)
3,6 – 6,8	0,5			1,5-2,7
6,9 – 13,6	1			1,5 – 2,9
13,7 – 20,4		0,5		1,5 – 2,2
20,5 – 34,0		1		1,8 – 2,9
34,1 – 68,0			1	1,5 – 2,9
68,1 – 100,0			2	2,0 – 2,9

Diese Anzeichen wurden nicht mit klinisch bedeutsamen Beobachtungen oder Ereignissen in Verbindung gebracht.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Eine Vorbehandlung mit anderen entzündungshemmenden Substanzen kann zu weiteren oder schweren Nebenwirkungen führen. Dementsprechend sollte im Hinblick auf solche Tierarzneimittel ein behandlungsfreier Zeitraum vor Beginn der Behandlung mit diesem Tierarzneimittel eingehalten werden. Die Dauer des behandlungsfreien Zeitraums sollte den pharmakokinetischen Eigenschaften der zuvor angewendeten Arzneimittel Rechnung tragen.

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Um eine versehentliche Aufnahme zu vermeiden, Tabletten unzugänglich für Tiere aufbewahren.

Nicht über 30°C lagern.

Tablettenhälften in der Flasche aufbewahren.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf der Schachtel und auf der Flasche angegebenen Verfalldatum nach "Exp." nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen der Flasche: 3 Monate.

Ganze oder halbe Tablettenreste sind 3 Monate nach dem erstmaligen Öffnen der Flasche zu verwerfen.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

EU/2/17/221/001-006

Das Tierarzneimittel ist in folgenden Packungsgrößen erhältlich:

Weiße HDPE-Flasche mit kindergesicherter Verschlusskappe mit 7 oder 30 Tabletten (20 mg, 60 mg oder 100 mg Tabletten).

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

 ${MM/JJJJ}$

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Kontaktangaben

<u>Zulassungsinhaber und Kontaktangaben zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:</u> Elanco GmbH, Heinz-Lohmann-Str. 4, 27472 Cuxhaven, Deutschland

België/Belgique/Belgien

Tél/Tel: +32 33000338 PV.BEL@elancoah.com

Република България

Тел: +48 221047815 PV.BGR@elancoah.com

Česká republika

Tel: +420 228880231 PV.CZE@elancoah.com

Danmark

Tlf: +45 78775477 PV.DNK@elancoah.com

Deutschland

Tel: +49 32221852372 PV.DEU@elancoah.com

Eesti

Tel: +372 8807513 PV.EST@elancoah.com

Ελλάδα

Tηλ: +386 82880137 PV.GRC@elancoah.com

España

Tel: +34 518890402 PV.ESP@elancoah.com

France

Tél: +33 975180507 PV.FRA@elancoah.com

Hrvatska

Tel: +36 18088411 PV.HRV@elancoah.com

Ireland

Tel: +44 3308221732

Lietuva

Tel: +372 8840389 PV.LTU@elancoah.com

Luxembourg/Luxemburg Tél/Tel: +352 20881943 PV.LUX@elancoah.com

Magyarország Tel.: +36 18506968 PV.HUN@elancoah.com

Malta

Tel: +36 18088530 PV.MLT@elancoah.com

Nederland

Tel: +31 852084939 PV.NLD@elancoah.com

Norge

Tlf: +47 81503047 PV.NOR@elancoah.com

Österreich

Tel: +43 720116570 PV.AUT@elancoah.com

Polska

Tel.: +48 221047306 PV.POL@elancoah.com

Portugal

Tel: +351 308801355 PV.PRT@elancoah.com

România

Tel: +40 376300400 PV.ROU@elancoah.com

Slovenija

Tel: +386 82880093

PV.IRL@elancoah.com

Ísland

Sími: +45 89875379 PV.ISL@elancoah.com

Italia

Tel: +39 0282944231 PV.ITA@elancoah.com

Κύπρος

Tηλ: +386 82880096 PV.CYP@elancoah.com

Latvija

Tel: +372 8840390 PV.LVA@elancoah.com PV.SVN@elancoah.com

Slovenská republika Tel: +420 228880231 PV.SVK@elancoah.com

Suomi/Finland

Puh/Tel: +358 753252088 PV.FIN@elancoah.com

Sverige

Tel: +46 108989397 PV.SWE@elancoah.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Tel: +44 3308221732 PV.XXI@elancoah.com

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Elanco France S.A.S., 26 Rue de la Chapelle, 68330 Huningue, Frankreich

17. Weitere Informationen

Grapiprant ist ein nicht-steroidaler, die Cyclooxygenase nicht inhibierender, entzündungshemmender Wirkstoff der Piprantklasse. Grapiprant ist ein selektiver Antagonist des EP4-Rezeptors, eines maßgeblichen Prostaglandin-E2-Rezeptors, der in erster Linie die durch Prostaglandin E2 ausgelöste Nozizeption vermittelt. Spezifische Wirkungen infolge der Bindung von Prostaglandin E2 an den EP4-Rezeptor sind u.a. Vasodilatation, erhöhte Gefäßdurchlässigkeit, Angiogenese und die Produktion von Entzündungsmediatoren. Der EP4-Rezeptor spielt eine wichtige Rolle bei der Vermittlung von Schmerz und Entzündung, da es sich um den primären Mediator der durch Prostaglandin E2 ausgelösten Sensibilisierung sensorischer Neuronen und der durch Prostaglandin E2 ausgelösten Entzündung handelt.

Grapiprant wird leicht und rasch aus dem Gastrointestinaltrakt des Hundes resorbiert. Grapiprant wird hauptsächlich über die Fäzes ausgeschieden.