

**PRILOG I.**

**SAŽETAK OPISA SVOJSTAVA PROIZVODA**

Vitofyllin 100 mg  
filmom obložena tableta za pse  
KLASA: UP/I-322-05/23-01/308  
URBROJ: 525-09/584-23-3  
DE/V/0198/002/E/001

1/16

Ministarstvo poljoprivrede  
svibanj 2023.  
**ODOBRENO**

## 1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA

Vitofyllin 100 mg filmom obložena tableta za pse

## 2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna filmom obložena tableta sadrži:

**Djelatna tvar:** propentofilin 100 mg/tableta

Kvalitativni sastav pomoćnih tvari i drugih sastojaka	Kvantitativni sastav ako su te informacije bitne za pravilnu primjenu veterinarsko-medicinskog proizvoda
<b>Film ovojnica tablete:</b> Titaniјev dioksid, E 171 Željezov oksid, žuti, E 172 Hipromeloza Makrogol 6000 Talk	0,43 mg/tableta 0,15 mg/tableta
<b>Jezgra tablete:</b> Laktoza hidrat Kukuruzni škrob Krospovidon Talk Silicijev dioksid, koloidni, bezvodni Magnezijev stearat	

Filmom obložena tableta.

Žute, okrugle konveksne tablete s razdjelnim crtama u obliku križa na jednoj strani i otisnutim „100“ na drugoj strani.

Tableta se može razdijeliti na dva ili četiri jednakana dijela.

## 3. KLINIČKI PODATCI

### 3.1 Ciljne vrste životinja

Pas.

### 3.2 Indikacije za primjenu za svaku ciljnu vrstu životinja

Za poboljšanje periferne i moždane cirkulacije. Za smanjenje otupjelosti i letargije te poboljšanje općeg ponašanja psa.

### 3.3 Kontraindikacije

Vidjeti odjeljak 3.7.

Ne primjenjivati psima tjelesne težine manje od 5 kg.

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koju pomoćnu tvar.

Vitofyllin 100 mg  
filmom obložena tableta za pse  
KLASA: UP/I-322-05/23-01/308  
URBROJ: 525-09/584-23-3  
DE/V/0198/002/E/001

Ministarstvo poljoprivrede  
svibanj 2023.  
ODOBRENO

### **3.4 Posebna upozorenja**

Nema.

### **3.5 Posebne mjere opreza prilikom primjene**

#### Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Specifične bolesti (npr. bolesti bubrega) treba odgovarajuće liječiti.

Potrebu za primjenom ovog veterinarsko-medicinskog proizvoda (VMP) treba pažljivo razmotriti u slučajevima kada psi već primaju VMP-e za liječenje kongestivnog zatajenja srca ili bolesti bronha. U slučaju zatajenja bubrega dozu ovog VMP-a treba smanjiti.

#### Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:

Treba paziti da se izbjegne nehotično gutanje VMP-a.

U slučaju da se VMP nehotice proguta odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu

Nakon primjene VMP-a operite ruke.

#### Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:

Nije primjenjivo.

### **3.6 Štetni događaji**

Pas:

Rijetko (1 do 10 životinja / 10 000 tretiranih životinja):	Alergijske reakcije kože*, povraćanje*, poremećaj u radu srca*
---	--

\*u navedenim slučajevima liječenje treba prekinuti.

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti VMP-a. Prijave treba poslati, po mogućnosti putem veterinara, lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet ili nacionalnom nadležnom tijelu putem nacionalnog sustava za prijavljivanje. Odgovarajuće podatke za kontakt možete pronaći u zadnjem odjeljku upute o VMP-u.

### **3.7 Primjena tijekom graviditeta, laktacije ili nesenja**

Nije ispitana neškodljivost VMP-a za vrijeme graviditeta i laktacije. Ne primjenjivati u kuja tijekom graviditeta i laktacije, kao ni u rasplodnih životinja.

### **3.8 Interakcija s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije**

Nisu poznate.

### **3.9 Putovi primjene i doziranje**

Osnovna dnevna doza je 6 do 10 mg propentofilin /kg tjelesne težine i treba ju podijeliti na dvije doze (svaka 3 do 5 mg/kg tjelesne težine), kako slijedi:

Tjelesna težina (kg)	Tablete		Ukupno tableta dnevno	Ukupna dnevna doza/ mg/kg)
	ujutro	poslijepodne		
20 - 33 kg	1	1	2	6,0 - 10,0
34 - 49 kg	1½	1½	3	6,1 - 8,8
50 - 66 kg	2	2	4	6,1 - 8,0
67 - 83 kg	2½	2½	5	6,0 - 7,5

Kako bi se osiguralo ispravno doziranje, potrebno je što točnije odrediti tjelesnu težinu životinje prije početka liječenja.

Preciznije doziranje može se postići primjenom četvrtina tablete sa 100 mg ili kombinacijom tableta sa 100 mg i 50 mg. Psima tjelesne težine manje od 20 kg može se primijeniti Vitofyllin 50 mg filmom obložena tableta za pse.

Tablete se mogu dati izravno na korijen jezika psa ili se umiješati u kuglicu hrane i dati psu najmanje 30 minuta prije hranjenja.

### **3.10 Simptomi predoziranja (i, ako je primjenjivo, hitni postupci i antidoti)**

Uzbudenost, ubrzani rad srca, sniženi krvni tlak, crvenilo sluznica i povraćanje.

Prekid liječenja dovodi do spontanog nestanka navedenih simptoma.

### **3.11 Posebna ograničenja za primjenu i posebni uvjeti primjene, uključujući ograničenja primjene antimikrobnih i antiparazitskih veterinarsko-medicinskih proizvoda kako bi se ograničio rizik od razvoja rezistencije**

Nije primjenjivo.

### **3.12 Karenџije**

Nije primjenjivo.

## **4. FARMAKOLOŠKI PODATCI**

### **4.1 ATCvet kôd: QC04AD90**

### **4.2 Farmakodinamika**

Utvrđeno je da propentofilin povećava protok krvi, posebice u srcu i skeletnim mišićima. Također povećava protok krvi u mozgu i time opskrbu mozga kisikom, bez povećanja njegove potrebe za glukozom. Propentofilin ima umjereno pozitivan kronotropni i izrazito pozitivan inotropni učinak. Nadalje, utvrđeno je da propentofilin ima antiaritmično djelovanje u pasa s ishemijom miokarda te da ima jednako bronhodilatačko djelovanje kao aminofilin.

Propentofilin sprječava nakupljanje trombocita i poboljšava prolazak eritrocita kroz krvne žile.

Propentofilin također izravno djeluje na srce i smanjuje otpor u perifernim krvnim žilama te time smanjuje opterećenje rada srca.

Propentofilin može povećati želju za tjelesnom aktivnošću i izdržljivost, posebice u starijih pasa.

Vitofyllin 100 mg

filmom obložena tableta za pse

KLASA: UP/I-322-05/23-01/308

URBROJ: 525-09/584-23-3

DE/V/0198/002/E/001

4/16



#### **4.3 Farmakokinetika**

Nakon primjene kroz usta propentofilin se brzo i potpuno apsorbira te brzo distribuira u tkiva. Nakon primjene psima kroz usta najveće koncentracije u plazmi postižu se već za 15 minuta. Poluživot propentofilin je približno 30 minuta, a bioraspoloživost nepromijenjene tvari približno 30 %. Mnogi metaboliti su djelotvorni, a biotransformacija se većinom provodi u jetri. Većina propentofilina (80-90%) izlučuje se preko bubrega u obliku metabolita. Ostatak se izlučuje fecesom. Propentofilin se ne nakuplja u organizmu.

### **5. FARMACEUTSKI PODATCI**

#### **5.1 Glavne inkompatibilnosti**

Nije primjenjivo.

#### **5.2 Rok valjanosti**

Rok valjanosti veterinarsko-medicinskog proizvoda kad je zapakiran za prodaju: 5 godina.

Rok valjanosti neiskorištenih dijelova tablete: 72 sata.

#### **5.3 Posebne mjere čuvanja**

Čuvati tablete u originalnom blisteru, a blistere u kartonskoj kutiji.

Čuvati na suhom.

Neiskorištene dijelove tablete treba vratiti u otvoreni blister.

#### **5.4 Vrsta i sastav unutarnjeg pakiranja**

Polivinilklorid - poliviniliden diklorid/aluminijski blister s 14 tableta pakiran u kartonsku kutiju koja sadrži 4 blistera (56 tableta).

Polivinilklorid - poliviniliden diklorid/aluminijski blister s 14 tableta pakiran u kartonsku kutiju koja sadrži 10 blistera (140 tableta).

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

#### **5.5 Posebne mjere opreza u pogledu zbrinjavanja neiskorištenih veterinarsko-medicinskih proizvoda ili otpadnih materijala nastalih primjenom takvih proizvoda**

VMP-i se ne smiju odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene VMP-e ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja primjenjivima na dotični VMP.

### **6. NAZIV NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

WDT-Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tierärzte eG

Vitofyllin 100 mg  
filmom obložena tableta za pse  
KLASA: UP/I-322-05/23-01/308  
URBRO: 525-09/584-23-3  
DE/V/0198/002/E/001

Ministarstvo poljoprivrede  
Svibanj 2023.  
ODOBRENO

## **7. BROJ(EVI) ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET**

UP/I-322-05/23-01/308

## **8. DATUM PRVOG ODOBRENJA**

Datum prvog odobrenja: 05. svibnja 2023. godine

## **9. DATUM POSLJEDNJE REVIZIJE SAŽETKA OPISA SVOJSTAVA**

05. svibnja 2023. godine

## **10. KLASIFIKACIJA VETERINARSKO-MEDICINSKIH PROIZVODA**

VMP se izdaje na veterinarski recept.

Detaljne informacije o ovom VMP-u dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima.

Vitofyllin 100 mg  
filmom obložena tabletka za pse  
KLASA: UP/I-322-05/23-01/308  
URBROJ: 525-09/584-23-3  
DE/V/0198/002/E/001

Ministarstvo poljoprivrede  
svibanj 2023.  
ODOBRENO