

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Prolevare 3.6 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Prolevare 5.4 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Prolevare 16 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola miksijsa b'rita fiha:

Sustanza Attiva:

3.6 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate).
5.4 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate).
16 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate).

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra
Qalba tal-pillola:
Cellulose, mikrokristallin
Lactose monohydrate
Magnesium stearate
Sodium starch glycolate
Kisja tal-pillola:
Lactose monohydrate
Hypromellose (E464)
Titanium dioxide (E171)
Macrogol 400 (E1521)

Pilloli bojod għal bojod fl-isfar miksijsa b'rita b'forma tawwalija b'linja fejn taqsam fuq żewġ naħħat u mmarkati bl-ittri "AQ" u "S", "M" jew "L" fuq iż-żewġ naħħat. L-ittri "S", "M" u "L" jirreferu għall-qawwiet differenti tal-pilloli: "S" huwa fuq il-pilloli 3.6 mg, "M" fuq il-pilloli 5.4 mg, u "L" fuq il-pilloli 16 mg.
Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'nofsijiet indaqs.

3. TAGħrif KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott

Trattament tal-ħakk assoċjat ma' dermatite allerġika fil-klieb.
Trattament ta' manifestazzjonijiet kliniči ta' dermatite atopika fil-klieb.

3.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'kažijiet ta' sensittività għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra.
Tużax fi klieb ta' età anqas minn 12-il xahar jew ta' piż anqas minn 3 kg.
Tużax fi klieb b'evindenza ta' immunità mnaqqsa, bhall-iperadrenokortiċiżmu, jew b'evidenza ta' neoplasja progressiva malinna billi s-sustanza attiva ma ġietx evalwata f'dawn il-kažijiet.

3.4 Twissijiet speċjali

Xejn.

3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Oclacitinib jimmodula s-sistema immunitarja u jista' jżid is-suxxettibbiltà għall-infezzjoni u jiggħra kundizzjonijiet neoplastici. Għalhekk, klieb li jircievu il-prodott medicinali veterinarju għandhom jiġu mmonitorati għall-iżvilupp ta' infezzjonijiet u neoplasja.

Meta tittratta ħakk assoċjat ma' dermatite allerġika bl-oclacitinib, investiga u ttratta l-kaġun tal-kawża (eż-dermatite allerġika mill-briegħed, dermatite minn kuntatti, sensittivitā eċċessiva għall-ikel). Barra minn hekk, f'każijiet ta' dermatite allerġika u dermatite atopika, huwa rrakkomandat li tinvestiga u tittratta fatturi li jikkumplikaw il-każ, bħal infezzjonijiet b'mikrobi, b'moffa jew infestazzjonijiet b'parassiti (eż-briegħed u mange).

Billi hemm il-potenzjal ta' effetti fuq ċerti parametri klinikopatologici (ara sejjoni 3.6 "Effetti mhux mixtieqa"), monitoraġġ perjodikament b'analizi kompleta tad-demm u bijokimika tas-serum huwa rrakkomandat fi klieb li qeqħdin fuq trattament fit-tul.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Aħsel idejk wara l-amministrazzjoni.

F'każ li tibilgħu b'mod aċċidental, fitteż parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):	pijoderma, boċċoċ dermali, papilloma
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ittrattati):	telqa, lipoma, polidipsja, żieda fl-apptit nawsja, remettar, dijarea, anoressija istjositoma, infezzjonijiet tal-ġilda bil-moffa, pododermatite otite limfadenopatija ċisitite aggressjoni
Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimali ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	anemija, limfoma

Bidliet kliniči patologici relatati mat-trattament kienu ristretti għal żieda fil-livell medju tal-kolesterol fis-serum u tnaqqis fl-ghadd medju tal-lewkoċti, imma l-valuri medji kollha baqgħu fil-medda ta' referenza tal-laboratorju. It-naqqis fl-ghadd medju tal-lewkoċti fi klieb ittrattati b'oclacitinib ma kienx progressiv u affettwa l-ghadd taċ-ċelloli bojod kollha (l-ghadd tan-newtropili, tal-eosinofili u tal-monoċċi) ħlief l-ghadd tal-limfoċti. L-ebda minn dawn il-bidliet kliniči patologici ma dehru ta' sinifikat kliniku.

Ara sezzjoni 3.5 "Prekawzjonijiet specjali għall-użu" dwar suxxettibilità għall-infezzjoni u kundizzjonijiet neoplastici.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediciċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtorità kompetenti nazzjonali permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll l-aħħar sezzjoni "Dettalji ta' kuntatt" tal-fuljett ta' tagħrif.

3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Is-sigurtà tal-prodott mediciċinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ, jew fi klieb maskili tat-tgħammir, għalhekk l-użu tiegħi muhiex irrakkommandat waqt it-tqala, fit-treddiġ jew fi klieb intenzjonati għat-tgħammir.

3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciċinali ohra jew forom ohra ta' interazzjoni

Ma ġiet osservata l-ebda interazzjoni mediciċinali fi studji fuq il-post fejn oclacitinib ingħata flimkien ma' prodotti mediciċinali veterinarji bħalma huma endo- u ektoparasitiċidi, antimikrobiċi u anti-infjammatorji.

L-impatt tal-amministrazzjoni ta' oclacitinib gie studjat fuq tilqim b'vacċini ħajjin immodifikati, canine parvovirus (CPV), canine distemper virus (CDV) u canine parainfluenza (CPI) u vaċċin tar-rabies inattivat (RV), fuq ġriewi ta' 16-il ġimgħa li kienu għadhom qatt ma ġew imlaqqma. Gie miksub respons immunitarju adegwat (serologija) għal tilqim b'CDV u CPV meta ġriewi ngħataw oclacitinib f'doża ta' 1.8 mg / kg piż (bw) darbejn kuljum għal 84 jum. Madankollu, is-sejbiet ta' dan l-istudju wrew tnaqqis fir-rispons serologiku għat-tilqim b'CPI u RV fi ġriewi li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib meta mqabbla ma' kontrolli mingħajr trattament. Mhix čara r-relevanza klinika ta' dawn l-effetti li ġew osservati f'annimali li ġew imlaqqma waqt li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib (skont id-dożagiż irrakkommandat).

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Għal użu orali.

Id-doża irrakkomandata fil-bidu hija ta' 0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż, amministrati mill-ħalq, darbejn kuljum sa 14-il jum.

Għal terapija ta' manteniment, l-istess doża (0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż) għandha mbagħad tingħata biss darba kuljum. Il-bżonn għal terapija ta' manteniment fit-tul għandha tkun ibbażata fuq valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju fuq livell individwali.

Dawn il-pilloli jistgħu jiġi amministrati ma' jew mingħajr l-ikel.

It-tabella tad-dožaġġ hawn taħt turi n-numru ta' pilloli li hemm bżonn. Il-pilloli jistgħu jinqasmu mal-linjal mnaqqxa.

Piż (kg) tal-kelb	Sahha u numru ta' pilloli li għandhom jiġu amministrati:		
	Pilloli Prolevare 3.6 mg	Pilloli Prolevare 5.4 mg	Pilloli Prolevare 16 mg
3.0–4.4	½		
4.5–5.9		½	
6.0–8.9	1		
9.0–13.4		1	
13.5–19.9			½
20.0–26.9		2	
27.0–39.9			1
40.0–54.9			1½
55.0–80.0			2

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emergenza u antidoti)

Pilloli oclacitinib ġew amministrati lil klieb f'saħħithom tar-razza Beagle ta' sena, darbtejn kuljum għal 6 ġimgħat, imbagħad darba kuljum għal 20 ġimgħa b'doži ta' 0.6 mg/kg, 1.8 mg/kg u 3.0 mg/kg għal total ta' 26 ġimgħa.

Osservazzjonijiet kliniči li kienu kkonsidrati x'aktarx relatati mat-trattament b'oclacitinib, inkludew: alopexja (lokali), papilloma, dermatite, eritema, brix u qxur, “ċesti” bejn is-swaba, u edima tas-saqajn. Feriti mid-dermatite kienu l-aktar sekondarji għal žvilupp ta' furunkuloži ta' bejn is-swaba f'sieg waħda jew aktar, bin-numru u frekwenza ta' dehriet tiżdied ma' żieda fid-doża. Limfadenopatija ta' nodi fil-periferiji ġiet innotata fil-gruppi kollha bil-frekwenza tiżdied ma' żieda fid-doża, u ta' spiss kienet assoċjata ma' furunkuloži ta' bejn is-swaba.

Papilloma ġiet ikkonsidrata relatata mat-trattament imma mhux mad-doża.

M'hemmx antidotu speċifiku u f'każ ta' sinjali ta' dožagg eċċessiv, il-kelb għandu jiġi kkurat għas-sintomi.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluzi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbi.

3.12 Perjodi ta' tiżemm

Mhux applikabbi.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QD11AH90.

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Oclacitinib huwa inibitur Janus kinase (JAK). Dan jista' jinibixxi l-funzjoni ta' varjetà ta' citokini li jiddependu fuq l-attività tal-enzima JAK. Għal oclacitinib, iċ-ċitokini fil-mira huma dawk li huma proinfjammatorji jew li għandhom rwol fir-risponsi allergiċi/ħakk. Madankollu, oclacitinib jista' wkoll jeżercita effetti fuq citokini oħra (pereżempju, dawk involuti fid-difiża tal-ġisem jew f'hematopoeži) bil-potenzjal għal effetti mhux mixtieqa.

4.3 Kwalitajiet farmakokinetici

Wara amministrazzjoni mill-ħalq fil-krieb, oclacitinib maleate huwa assorbit malajr u tajjeb, b'anqas minn siegħa biex jilhaq l-ogħla livelli fil-plażma (t_{max}). Il-bijodisponibilità assoluta ta' oclacitinib maleate kienet ta' 89%. L-istat prandial tal-kelb ma jaffettwax b'mod sinifikanti r-rata jew l-ammont tal-assorbiment.

It-total body clearance mill-plażma ta' oclacitinib kien baxx – 316 ml/h/kg piż (5.3 ml/min/kg piż), u l-apparent volume of distribution f'steady state kien 942 ml/kg piż. Wara amministrazzjoni fil-vina jew mill-ħalq, it-terminal $t_{1/2}$ s kienu simili ta' 3.5 u 4.1 hours rispettivament. Oclacitinib juri abbinar baxx mal-proteini b'66.3% sa 69.7% abbinat ma' plażma msahha tal-krieb f'livelli nominali fil-plażma li jifirxu bejn 10 u 1,000 ng/ml.

Oclacitinib jiġi metabolizat fil-krieb f'ħafna metaboliti. Metabolit ossidattiv maġġuri ġie identifikat fil-plażma u fl-urina.

Ir-rotta maġġuri ta' clearance hija l-metabolizmu, b'kontribuzzjonijiet minuri minn eliminazzjoni renali u biljari. L-inibizzjoni ta' canine cytochrome P450s hija minima b'IC₅₀s ħamsin darba ogħla mis-C_{max} medju (333 ng/ml or 0.997 μM) osservat wara 0.6 mg/kg piż amministrati mill-ħalq fl-istudju dwar is-sigurtà fl-animali li fihom ser jintuża l-prodott. Għalhekk, ir-riskju ta' interazzjonijiet metabolici bejn medicina u oħra minħabba l-inibizzjoni minn oclacitinib hija baxxa ħafna. Ma ġiex innotat akkumulu fid-demm ta' krieb ittrattati għal 6 xhur b'oclacitinib.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKA

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat ghall-bejgħ fi blisters: sentejn. Nofsijiet ta' pilloli li jista' jifdal għandhom jintremew wara 3 ijiem.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen f'temperaturi anqas minn 25 °C.

In-nofs ta' pillola li jista' jifdal għandu jitpoġġa lura fil-blister il-miftuha u jinżamm fil-kaxxa tal-kartun oriġinali (għal massimu ta' 3 ijiem).

5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjjar li jmiss mal-prodott

Il-qawwiet kollha tal-pilloli huma ppakkjati f'folji tal-aluminjum/PVC/Aclar jew tal-aluminjum/PVC/PVDC (kull strixxa fiha 10 pilloli miksija b'rita) ippakkjati f'kaxxa tal-kartun ta' barra. Id-daqsjiet tal-pakkett huma ta' 100 pillola.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Zoetis Belgium

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/295/001–006

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizazzjoni: 24/04/2023

9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARRATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

10. KLAFFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)..

ANNESS II

**KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID
FIS-SUQ**

Xejn.

ANNESS III
TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KAXXA TAL-KARTUN GHALL-FOLJA****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Prolevare 3.6 mg pilloli miksija b'rita.

Prolevare 5.4 mg pilloli miksija b'rita.

Prolevare 16 mg pilloli miksija b'rita.

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

3.6 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

5.4 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

16 mg oclacitinib (bhala oclacitinib maleate) f'kull pillola.

3. DAQS TAL-PAKKETT

100 pillola

4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb.

5. INDIKAZZJONIJIET**6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.

7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ssss}

9. KUNDIZZJONIJIET SPECJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN

Aħżeen f'temperatura anqas minn 25 °C.

Nofs ta' pillola li tista' tifdal għandha tinżamm fil-blister u tintrema jekk ma tintużax fi żmien 3 ijiem.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Zoetis Belgium

14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/23/295/001 (10 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/23/295/002 (10 x 10 pilloli, 3.6 mg)
EU/2/23/295/003 (10 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/23/295/004 (10 x 10 pilloli, 5.4 mg)
EU/2/23/295/005 (10 x 10 pilloli, 16 mg)
EU/2/23/295/006 (10 x 10 pilloli, 16 mg)

15. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI
JMISS MAL-PRODOTT**

BLISTER

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Prolevare pilloli miksijsa b'rita.



2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI

3.6 mg

5.4 mg

16 mg

oclacitinib

3. NUMRU TAL-LOTT

Lot {numru}

4. DATA TA' SKADENZA

Exp. {xx/ssss}

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

1. L-isem tal-prodott mediciinali veterinarju

Prolevar 3.6 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Prolevar 5.4 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb
Prolevar 16 mg pilloli miksijsa b'rita għal klieb

2. Kompożizzjoni

Kull pillola miksijsa b'rita fiha:

Sustanza Attiva:

3.6 mg, 5.4 mg jew 16 mg oclacitinib (bħala oclacitinib maleate).

Abjad għal abjad fl-isfar, pilloli miksijsa b'rita b'forma tawwalija b'linja fejn taqsam fuq żewġ nahat u mmarkati bl-ittri "AQ" u "S", "M" jew "L" fuq iż-żewġ nahat. L-ittri "S", "M" u "L" jirreferu għall-qawwiet differenti tal-pilloli: "S" huwa fuq il-pilloli 3.6 mg, "M" fuq il-pilloli 5.4 mg, u "L" fuq il-pilloli 16 mg.

Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'nofsijiet indaqs.

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

4. Indikazzjonijiet għall-użu

Trattament tal-ħakk assoċjat ma' dermatite allergika fil-klieb.

Trattament ta' manifestazzjonijiet kliniči ta' dermatite atopika fil-klieb.

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' sensittivitā għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra.

Tużax fi klieb ta' età anqas minn 12-il xahar jew ta' piż anqas minn 3 kg.

Tużax fi klieb b'evidenza ta' immunità mnaqqsa, bħall-iperadrenokortiċiżmu, jew b'evidenza ta' neoplasja progressiva malinna billi s-sustanza attiva ma ġietx evalwata f'dawn il-każijiet.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

Xejn.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Oclacitinib jimmودula s-sistema immunitarja u jista' jżid is-suxxettibbiltà għall-infezzjoni u jiggħra kundizzjonijiet neoplastiči. Għalhekk, klieb li jirċievu il-prodott mediciinali veterinarju għandhom jiġu mmonitorati għall-iżvilupp ta' infezzjonijiet u neoplasja.

Meta ttratta ħakk assoċjata ma' dermatite allergika bl-oclacitinib, investiga u ttratta l-kaġun tal-kawża (eż. dermatite allergika mil-briegħed, dermatite minn kuntatti, sensitività eċċessiva għal ikel). Barra minn hekk, f'każijiet ta' 'dermatite allergika u dermatite atopika, huwa irrakkommandat li tininvestiga u tittratta fatturi li jikkumplikaw il-każ, bħal infezzjonijiet b'mikrobi, b'moffa jew infestazzjonijiet b'parassiti (eż. briegħed u mange).

Billi hemm il-potenzjal ta' effetti fuq certi parametri klinikopatologici (are sezzjoni 7 "Effetti mhux mixtieqa"), monitoraġġ perjodikament b'analizi kompleta tad-demm u bijokimika tas-serum huwa rrakkommandat fi klieb li qegħdin fuq trattament fit-tul.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Aħsel idejk wara l-amministrazzjoni.

F'każ li tibilgħu b'mod aċċidental, fitteż parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet specjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

Tqala u treddiġħ:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ, jew fi klieb maskili tat-tgħammir, għalhekk l-użu tiegħu mhuwiex irrakkommandat waqt it-tqala, fit-treddiġ jew fi klieb intenzjonati għat-tgħammir.

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Ma ġiet osservata l-ebda interazzjoni medicinali fi studji fuq il-post fejn oclacitinib ingħata flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji bħalma huma endo- u ektoparasitici, antimikrobiċi u anti-infjammatorji.

L-impatt tal-amministrazzjoni ta' oclacitinib gie studjat fuq tilqim b'vacċini ħajjin immodifikati, canine parvovirus (CPV), canine distemper virus (CDV) u canine parainfluenza (CPI) u vaċċin tar-rabies inattivat (RV), fuq ġriewi ta' 16-il gimġha li kienu għadhom qatt ma ġew imlaqqma. Gie miksub rispons immunitarju adegwat (serologija) għal tilqim b'CDV u CPV meta ġriewi nghataw oclacitinib f'doża ta' 1.8 mg / kg piż (bw) darbtejn kuljum għal 84 jum. Madankollu, is-sejbiet ta' dan l-istudju wrew tnaqqis fir-rispons serologiku għat-tilqim b'CPI u RV fi ġriewi li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib meta mqabbla ma' kontrolli mingħajr trattament. Mhix čara r-relevanza klinika ta' dawn l-effetti li ġew osservati f'annimali li ġew imlaqqma waqt li kienu qed jiġu ttrattati b'oclacitinib (skont id-dożagiż irrakkommandat).

Doża eċċessiva:

Pilloli oclacitinib ġew amministrati lil klieb f'saħħithom tar-razza Beagle ta' sena, darbtejn kuljum għal 6 ġimħat, imbagħad darba kuljum għal 20 ġimħa b'doži ta' 0.6 mg/kg, 1.8 mg/kg u 3.0 mg/kg għal total ta' 26 ġimħa. Osservazzjonijiet kliniči li kienu kkonsidrati x'aktarx relatati mat-trattament b'oclacitinib, inkludew: alopecia (lokali), papilloma, dermatite, eritema, brix u qxur, "ċesti" bejn is-swaba, u edima tas-saqajn.

Feriti mid-dermatite kienu l-aktar sekondarji għal žvilupp ta' furunkuloži ta' bejn is-swaba f'sieg waħda jew aktar, bin-numru u frekwenza ta' dehriet tiżdied ma' żieda fid-doża. Limfadenopatija ta' nodi fil-periferiji ġiet innotata fil-gruppi kollha bil-frekwenza tiżdied ma' żieda fid-doża, u ta' spiss kienet assoċjata ma' furunkuloži ta' bejn is-swaba.

Papilloma ġiet ikkonsidrata relatata mat-trattament imma mhux mad-doża.

M'hemmx antidotu specifiku u f'każ ta' sinjali ta' dożagiż eċċessiv, il-kelb għandu jiġi kkurat għas-sintomi.

Restrizzjonijiet specjali għall-użu u kundizzjonijiet specjali għall-użu:

Mhux applikabbli.

Inkompatibilitajiet magħġuri:

Mhux applikabbli.

7. Effetti mhux mixtieqa

Klieb:

Komuni īħafna (>1 annimal / 10 annimali ittrattati):
pijoderma, boċċoċ dermali, papilloma
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):
telqa, lipoma, polidipsja, żieda fl-aptit nawsja, remettar, dijarea, anoressija istjositoma, infezzjonijiet tal-ġilda bil-moffa, pododermatite otite limfadenopatija ċisitite aggressjoni
Rari īħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):
anemija, limfoma

Bidliet kliniči patoloġiċi relatati mat-trattament kienu ristretti għal żieda fil-livell medju tal-kolesterol fis-serum u tnaqqis fl-ġħadd medju tal-lewkoċti, imma l-valuri medji kollha baqgħu fil-medda ta' referenza tal-laboratorju. It-taqqis fl-ġħadd medju tal-lewkoċti f'i klieb ittrattati b'oclacitinib ma kienx progressiv u affettwa l-ġħadd taċ-ċelloli bojod kollha (l-ġħadd tan-newtrophili, tal-eosinofili u tal-monocoċti) ħlief l-ġħadd tal-limfoċti. L-ebda minn dawn il-bidliet kliniči patoloġiċi ma dehru ta' sinifikat kliniku.

Ara sezzjoni 6 "Twissijiet speċjali" dwar suxxettibilità għall-infezzjoni u kundizzjonijiet neoplastici.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti mhux mixtieqa anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ħadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja mal-ewwel lill-veterinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali.

8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Għal użu orali.

Id-doža rakkodata fil-bidu ta' Prolevare pilloli li għandha tingħata lill-kelb biex jikseb 0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż, amministrati mill-ħalq, darbejn kuljum sa 14-il jum.

Għal terapija ta'manteniment (wara l-ewwel 14-il jum tat-trattament), l-istess doža (0.4 sa 0.6 mg oclacitinib/kg piż) għandha mbagħad tingħata biss darba kuljum. Il-bżonn għal terapija ta' manteniment fit-tul għandha tkun ibbażata fuq valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju mill-veterinarju responsabbi, fuq livell individwali.

Dawn il-pilloli jistgħu jiġu amministrati ma' jew mingħajr l-ikel.

Jekk jogħġbok segwi t-tabella tad-doža għawn taħt għan-numru ta' pilloli meħtieġa sabiex tinkiseb id-doža rrakkodata. Il-pilloli jistgħu jinqasmu mal-linja mnaqqxa.

Piż (kg) tal-kelb	Sahha u numru ta' pilloli li għandhom jiġu amministrati:		
	Pilloli Prolevare 3.6 mg	Pilloli Prolevare 5.4 mg	Pilloli Prolevare 16 mg
3.0–4.4	½		
4.5–5.9		½	
6.0–8.9	1		
9.0–13.4		1	
13.5–19.9			½
20.0–26.9		2	
27.0–39.9			1
40.0–54.9			1½
55.0–80.0			2

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Il-klieb għandhom jiġu osservati sew wara l-amministrazzjoni biex ikun żgurat li kull pillola tinbel.

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen f'temperatura anqas minn 25 °C.

In-nofs ta' pillola li jista' jifdal għandu jitpoġġa lura fil-blister il-miftuħa u jinżamm fil-kaxxa tal-kartun originali (għal massimu ta' 3 ijiem).

Tużax dan il-prodott mediċinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-blister wara l-ittri Exp.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqṣijiet tal-pakkett

EU/2/23/295/001–006

Il-qawwiet kollha tal-pilloli huma ppakkjati f'folji tal-aluminjum/PVC/Aclar jew tal-aluminjum/PVC/PVDC (kull strixxa fiha 10 pilloli miksija b'rita) ippakkjati f'kaxxa tal-kartun ta' barra. Id-daqsjiet tal-pakkett huma ta' 100 pillola.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinary hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Pfizer Italia S.r.l.
Viale Del Commercio 25/27
Ascoli Piceno
63100
L-Italja

jew

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Il-Belġju

Rappreżentanti lokal u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

België/Belgique/Belgien
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
BE-1930 Zaventem
Tél/Tel: +32 (0) 800 99 189

Lietuva
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Република България
Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-la-Neuve
Белгия
Тел: +359 888 51 30 30

Luxembourg/Luxemburg
Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belsch
Tél/Tel: +32 (2) 746 80 11

Česká republika
Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
CZ 150 00 Praha
Tel: +420 257 101 111

Magyarország
Zoetis Hungary Kft.
Csörsz u. 41.
HU-1124 Budapest
Tel.: +36 1 224 5200

Danmark

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Tlf: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Deutschland

Zoetis Deutschland GmbH
Schellingstr. 1
DE-10785 Berlin
Tel: +49 30 2020 0049
tierarzneimittelsicherheit@zoetis.com

Eesti

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgia
Tel: +370 610 05088

Κύπρος

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
15125, Αττική
Ελλάδα
Τηλ: +30 210 6791900

España

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte Edificio nº1,
c/ Quintanavides nº13
ES-28050 Madrid
Tel: +34 91 4191900

France

Zoetis France
10 rue Raymond David
FR-92240 Malakoff
Tél: +33 (0)800 73 00 65

Hrvatska

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 1 6441 462

Malta

Agrimed Limited
Mdina Road, Zebbug ZBG 9016,
MT
Tel: +356 21 465 797

Nederland

Zoetis B.V.
Rivium Westlaan 74
NL-2909 LD Capelle aan den IJssel
Tel: +31 (0)10 714 0900

Norge

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmark
Tlf: +47 23 29 86 80
adr.scandinavia@zoetis.com

Österreich

Zoetis Österreich GmbH
Floridsdorfer Hauptstr. 1
AT-1210 Vienna
Tel: +43 (0)1 2701100 100

Polska

Zoetis Polska Sp. z o.o.
ul. Postępu 17B
PL - 02-676 Warszawa
Tel.: +48 22 2234800

Portugal

Zoetis Portugal Lda.
Lagoas Park, Edifício 10
PT-2740-271 Porto Salvo
Tel: +351 21 042 72 00

România

Zoetis România S.R.L.
Expo Business Park, 54A Aviator Popișteanu,
Clădirea 2, Etaj 1-3, Sector 1,
București, 012095 - RO
Tel: +40785019479

Ireland

Zoetis Belgium S.A (Irish Branch)
2nd Floor, Building 10,
Cherrywood Business Park,
Loughlinstown,
Co. Dublin,
IE – Dublin D18 T3Y1
Tel: +353 (0) 1 256 9800

Ísland

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 København
Danmörku
Sími: +45 70 20 73 05
adr.scandinavia@zoetis.com

Italia

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria 41M,
IT-00192 Roma
Tel: +39 06 3366 8111

Ελλάδα

Zoetis Hellas S.A.
Φραγκοκλησιάς 7, Μαρούσι
EL-15125 Αττική
Τηλ: +30 210 6791900

Latvija

Zoetis Belgium
Mercuriusstraat 20
1930 Zaventem
Belgija
Tel: +370 610 05088

Slovenija

Zoetis B.V.
Podružnica Zagreb za promidžbu
Peta Hektorovića 2,
10000 Zagreb,
Hrvatska
Tel: +385 1 6441 462

Slovenská republika

Zoetis Česká republika, s.r.o.
náměstí 14. října 642/17
150 00 Praha
Česká republika
Tel: +420 257 101 111

Suomi/Finland

Zoetis Finland Oy
Bulevardi 21 / SPACES
FI-00180 Helsinki/Helsingfors
Suomi/Finland
Puh/Tel: +358 10 336 7000
laaketurva@zoetis.com

Sverige

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

United Kingdom (Northern Ireland)

Zoetis UK Limited
1st Floor, Birchwood Building
Springfield Drive
Leatherhead
Surrey, KT22 7LP
UK
Tel: +44 (0) 345 300 8034

17. Tagħrif ieħor

Oclacitinib huwa inibit Janus kinase (JAK). Jista' jinibixxi l-funzjoni ta' varjetà ta' cytokines li jiddependu fuq l-attività tal-enżimi JAK. Għal oclacitinib, iċ-ċitokini fil-mira huma dawk li huma proinfjammatorji jew li għandhom rwol fir-risponsi allerġiċi/ħakk. Madankollu, oclacitinib jista' wkoll jeżerċita effett fuq cytokines oħra (bħal eżempju, f'dawk involuti fid-difiża tal-ġisem jew f'hematopoeja) bil-potenzjal għal effetti mhux mixtieqa.