

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ:

Thyronorm 5 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες

1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΣΚΕΥΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας:

(IE) Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Ireland

(UK) Norbrook Laboratories Limited
Station Works, Camlough Road
Newry, Co. Down, BT35 6JP
Northern Ireland

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

(UK) Norbrook Laboratories Limited
Station Works, Camlough Road
Newry, Co. Down, BT35 6JP
Northern Ireland

(IE) Norbrook Manufacturing Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Ireland

2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Thyronorm 5 mg/ml πόσιμο διάλυμα για γάτες
Θειαμαζόλη

3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΗ(ΕΣ) ΟΥΣΙΑ(ΕΣ) ΚΑΙ ΑΛΛΑ ΣΥΣΤΑΤΙΚΑ

Κάθε ml περιέχει:

Δραστικό συστατικό:

Thiamazole (Θειαμαζόλη) 5 mg

Έκδοχο:

Sodium Benzoate (E211) 1,5 mg

Υποκίτρινο έως ελαφρώς κίτρινο αδιαφανές διάλυμα

4. ΕΝΔΕΙΞΗ(ΕΙΣ)

Για τη σταθεροποίηση του υπερθυρεοειδισμού στις γάτες πριν από τη χειρουργική θυρεοειδεκτομή.

Για τη μακροχρόνια θεραπεία του υπερθυρεοειδισμού των αιλουροειδών.

5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μην χρησιμοποιείται σε γάτες που υποφέρουν από ηπατική νόσο ή σακχαρώδη διαβήτη.

Να μην χρησιμοποιείται σε γάτες που παρουσιάζουν σημεία αυτοάνοσης νόσου, όπως αναιμία, πολλαπλές φλεγμαίνουσες αρθρώσεις, δερματική εξέλκωση και εφελκίδωση.

Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα με διαταραχές των λευκών αιμοσφαιρίων, όπως ουδετεροπενία και λεμφοπενία. Τα συμπτώματα μπορεί να περιλαμβάνουν λήθαργο και αυξημένη ευαισθησία σε λοιμώξεις. Να μην χρησιμοποιείται σε ζώα με διαταραχές των αιμοπεταλίων και διαταραχές πήξης (ειδικότερα θρομβοπενία). Τα συμπτώματα μπορεί να περιλαμβάνουν μωλωπισμό και υπερβολική αιμορραγία των πληγών.

Να μην χρησιμοποιείται σε κυοφορούντα ή θηλάζοντα θηλυκά.

Να μην χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις γνωστής υπερευαισθησίας στο δραστικό συστατικό ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Έχουν αναφερθεί ανεπιθύμητες ενέργειες έπειτα από μακροχρόνια θεραπεία για τον έλεγχο του υπερθυρεοειδισμού. Σε πολλές περιπτώσεις, τα σημεία ενδέχεται να είναι ήπια και παροδικά και να μην συνιστούν αιτία διακοπής της θεραπείας. Οι πιο σοβαρές επιδράσεις είναι κατά κύριο λόγο αναστρέψιμες μετά τη διακοπή της λήψης του φαρμάκου.

Στις πιθανές ανοσολογικές ανεπιθύμητες ενέργειες περιλαμβάνεται η αναιμία, στις σπάνιες ανεπιθύμητες ενέργειες περιλαμβάνονται η θρομβοπενία και η εμφάνιση αντιπυρηνικών αντισωμάτων στον ορό, ενώ πολύ σπάνια μπορεί να προκύψει λεμφαδενοπάθεια. Τα συμπτώματα μπορεί να περιλαμβάνουν μωλωπισμό, υπερβολική αιμορραγία, πολλαπλές φλεγμαίνουσες αρθρώσεις και δερματικές αλλοιώσεις όπως εφελκίδωση και εξέλκωση. Η θεραπεία πρέπει να διακόπτεται αμέσως και να εξετάζεται το ενδεχόμενο χορήγησης εναλλακτικής θεραπείας έπειτα από την κατάλληλη περίοδο ανάρρωσης.

Μετά τη μακροχρόνια χορήγηση θεραπείας με θειαμαζόλη σε τρωκτικά, παρατηρήθηκε αυξημένος κίνδυνος εμφάνισης νεοπλασίας στον θυρεοειδή αδένα, ωστόσο δεν υπάρχουν διαθέσιμα στοιχεία για τις γάτες.

Οι ανεπιθύμητες ενέργειες είναι μη συνηθισμένες. Οι πιο συχνά αναφερόμενες κλινικές ανεπιθύμητες ενέργειες είναι

- εμετός
- ανορεξία
- λήθαργος (υπερβολική κόπωση)
- βαριάς μορφής κνησμός και εκδορές του κεφαλιού και του λαιμού
- ίκτερος (κίτρινη χρώση) των βλεννογόνων του στόματος, των ματιών και του δέρματος που σχετίζεται με ηπατική νόσο
- αυξημένη αιμορραγία ή/και μωλωπισμός που σχετίζεται με ηπατική νόσο
- αιματολογικές ανωμαλίες (κύτταρα αίματος) (ηωσινοφιλία, λεμφοκυττάρωση, ουδετεροπενία, λεμφοπενία, ελαφριά λευκοπενία, ακοκκιοκυττάρωση, θρομβοπενία ή αιμολυτική αναιμία).

Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες υποχωρούν εντός 7–45 ημερών μετά τη διακοπή της θεραπείας με θειαμαζόλη.

Η συχνότητα των ανεπιθύμητων ενεργειών καθορίζεται ως ακολούθως:

- πολύ συχνή (περισσότερο από 1 στα 10 υπό θεραπεία ζώα παρουσιάζουν ανεπιθύμητες ενέργειες)
- συχνή (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 100 υπό θεραπεία ζώα)
- μη συνηθισμένη ((περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 1000 υπό θεραπεία ζώα)
- σπάνια (περισσότερο από 1 αλλά λιγότερο από 10 ζώα στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα)
- πολύ σπάνια (λιγότερο από 1 στα 10.000 υπό θεραπεία ζώα, συμπεριλαμβανομένων μεμονωμένων αναφορών)

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ενέργεια, ακόμα και αν δεν αναφέρεται στο εσώκλειστο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης ή αμφιβάλετε για την αποτελεσματικότητα του φαρμάκου, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικά τον κτηνίατρό σας.

Εναλλακτικά κάντε χρήση του εθνικού συστήματος αναφοράς:

Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων

Τηλ: +30 2132040213

E-mail: vetpharmacovigilance@eof.gr

7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ

Γάτες

8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ(ΟΙ) ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Μόνο χρήση από το στόμα.

Το προϊόν πρέπει να χορηγείται απευθείας στο στόμα της γάτας. Να μην χορηγείται μέσω της τροφής, καθώς δεν έχει τεκμηριωθεί η αποτελεσματικότητα του προϊόντος όταν χορηγείται μέσω αυτής της οδού.

Η συνιστώμενη αρχική δόση είναι 5 mg θειομαζόλης (1 ml προϊόντος) ανά ημέρα.

Η συνολική ημερήσια δόση πρέπει να διαιρείται σε δύο λήψεις και να χορηγείται το πρωί και το βράδυ. Για τη βελτίωση της σταθεροποίησης του υπερθυρεοειδικού ζώου πρέπει να χρησιμοποιείται ημερησίως το ίδιο δοσολογικό σχήμα σε σχέση με το πρόγραμμα διατροφής.

Μετά από τακτικές προληπτικές εξετάσεις, ο κτηνίατρός σας μπορεί να προσαρμόσει τη δόση.

Στην περίπτωση της μακροχρόνιας θεραπείας του υπερθυρεοειδισμού, το ζώο πρέπει να λαμβάνει θεραπεία ισοβίως.

Πρόσθετες πληροφορίες για τον θεράποντα κτηνίατρο:

Πρέπει να πραγματοποιούνται αιματολογικές, και βιοχημικές εξετάσεις, καθώς και μέτρηση των συνολικών επιπέδων T4 στον ορό, πριν από την έναρξη της θεραπείας και έπειτα από 3 εβδομάδες, 6 εβδομάδες, 10 εβδομάδες, 20 εβδομάδες και στη συνέχεια κάθε 3 μήνες. Σε καθένα από τα συνιστώμενα διαστήματα παρακολούθησης, η δόση πρέπει να τιτλοποιείται βάσει της επίδρασης, σύμφωνα με τα συνολικά επίπεδα T4 και την κλινική ανταπόκριση στη θεραπεία. Πρέπει να γίνονται προσαρμογές της τυπικής δόσης σε προσανξήσεις των 2,5 mg θειομαζόλης (0,5 ml προϊόντος) και ο στόχος πρέπει να είναι η επίτευξη του χαμηλότερου δυνατού ρυθμού δόσης. Σε γάτες για τις οποίες απαιτούνται εξαιρετικά μικρές προσαρμογές δόσης, μπορούν να χρησιμοποιηθούν προσανξήσεις του 1,25 mg θειομαζόλης (0,25 ml προϊόντος). Εάν η συνολική συγκέντρωση της T4 σημειώσει πτώση κάτω από το χαμηλότερο όριο του διαστήματος αναφοράς, και ειδικότερα εάν η γάτα παρουσιάζει κλινικά σημεία ιατρογενούς υποθυρεοειδισμού (π.χ. λήθαργος, ανορεξία, αύξηση σωματικού βάρους ή/και

δερματολογικά σημεία όπως αλωπεκία και ξηροδερμία), πρέπει να εξεταστεί το ενδεχόμενο μείωσης της ημερήσιας δοσολογίας ή/και της συχνότητας χορήγησης δόσεων.

Εάν απαιτείται η χορήγηση περισσότερων από 10 mg θειομαζόλης ανά ημέρα, τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε ιδιαίτερα προσεκτική παρακολούθηση.

Η χορηγούμενη δόση δεν πρέπει να υπερβαίνει τα 20 mg ανά ημέρα.

9. ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Τηρείτε τις οδηγίες χορήγησης δόσεων και τη διάρκεια θεραπείας που παρέχονται από τον κτηνίατρο.

10. ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

11. ΕΙΔΙΚΕΣ ΣΥΝΘΗΚΕΣ ΔΙΑΤΗΡΗΣΗΣ

Να φυλάσσεται σε θέση, την οποία δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Διατηρείτε τον περιέκτη ερμητικά κλεισμένο.

Να μη χρησιμοποιείται αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν μετά από την ημερομηνία λήξης που αναγράφεται στην ετικέτα και στο κουτί μετά τη «ΛΗΞΗ».

Διάρκεια ζωής μετά το πρώτο άνοιγμα του περιέκτη: 6 μήνες

Μετά το άνοιγμα του περιέκτη για πρώτη φορά, χρησιμοποιώντας τη διάρκεια ζωής κατά τη χρήση που προσδιορίζεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, θα πρέπει να καθορίζεται η ημερομηνία κατά την οποία πρέπει να απορριφθεί οποιαδήποτε ποσότητα προϊόντος που απομένει στη συσκευασία. Η ημερομηνία απόρριψης πρέπει να αναγράφεται στο κενό που παρέχεται.

12. ΕΙΔΙΚΗ(ΕΣ) ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ(ΕΙΣ)

Ειδικές προειδοποιήσεις για κάθε είδος ζώου:

Για τη βελτίωση της σταθεροποίησης του υπερθυρεοειδικού ζώου πρέπει να χρησιμοποιείται ημερησίως το ίδιο πρόγραμμα διατροφής και δοσολογικό σχήμα.

Ειδική προφύλαξη για τη χορήγηση στα ζώα:

Οι γάτες πρέπει να έχουν πάντα πρόσβαση σε πόσιμο νερό.

Παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον κτηνίατρο εάν η γάτα σας παρουσιάζει νεφρικά προβλήματα.

Εάν η γάτα σας παρουσιάσει αιφνίδια αδιαθεσία κατά τη διάρκεια της θεραπείας, ειδικότερα εάν το ζώο είναι εμπύρετο (έχει υψηλή θερμοκρασία σώματος), θα πρέπει να εξεταστεί από κτηνίατρο το συντομότερο δυνατό και να υποβληθεί σε λήψη δείγματος αίματος για αιματολογικές εξετάσεις ρουτίνας.

Πληροφορίες για τον θεράποντα κτηνίατρο:

Εάν απαιτείται η χορήγηση περισσότερων από 10 mg θειομαζόλης ανά ημέρα, τα ζώα πρέπει να υποβάλλονται σε ιδιαίτερα προσεκτική παρακολούθηση.

Η χρήση του προϊόντος σε γάτες με νεφρική δυσλειτουργία πρέπει να υπόκειται σε προσεκτική αξιολόγηση της σχέσης κινδύνου/οφέλους από τον κλινικό ιατρό. Λόγω της επίδρασης που μπορεί να έχει η θειαμαζόλη στη μείωση του ρυθμού σπειραματικής διήθησης, η επίδραση της θεραπείας στη νεφρική λειτουργία πρέπει να παρακολουθείται στενά, καθώς ενδέχεται να προκύψει επιδείνωση μιας υποκείμενης νεφρικής δυσλειτουργίας. Πρέπει να παρακολουθούνται οι αιματολογικές τιμές λόγω του κινδύνου εμφάνισης λευκοπενίας ή αιμολυτικής αναιμίας πριν από την έναρξη της θεραπείας και αμέσως μετά. Πρέπει να λαμβάνεται δείγμα αίματος από οποιοδήποτε ζώο παρουσιάζει αιφνίδια αδιαθεσία κατά τη διάρκεια της θεραπείας, ειδικότερα σε περίπτωση που το ζώο είναι εμπύρετο, για αιματολογικές και βιοχημικές εξετάσεις ρουτίνας. Τα ουδετεροπενικά ζώα (αριθμός ουδετερόφιλων $<2,5 \times 10^9/l$) πρέπει να λαμβάνουν προφυλακτική αγωγή με βακτηριοκτόνα αντιβακτηριακά φάρμακα και υποστηρικτική θεραπεία.

Για οδηγίες παρακολούθησης ανατρέξτε στην παράγραφο «Δοσολογία για κάθε είδος, τρόπος και οδός(οι) χορήγησης» του παρόντος φύλλου οδηγιών χρήσης.

Δεδομένου ότι η θειαμαζόλη μπορεί να προκαλέσει αιμοσυμπύκνωση, οι γάτες πρέπει να έχουν πάντα πρόσβαση σε πόσιμο νερό.

Σε γάτες με υπερθυρεοειδισμός, οι γαστρεντερικές διαταραχές είναι συχνές και μπορεί να επηρεάσουν την επιτυχία της θεραπείας από στόματος.

Ιδιαίτερες προφυλάξεις που πρέπει να λαμβάνονται από το άτομο που χορηγεί το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν σε ζώα:

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία (αλλεργία) στη θειαμαζόλη ή σε κάποιο από τα έκδοχα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν. Σε περίπτωση που παρουσιαστούν αλλεργικά συμπτώματα, όπως δερματικό εξάνθημα, οίδημα του προσώπου, των χειλιών ή των ματιών, ή δυσκολία στην αναπνοή, να αναζητήσετε αμέσως ιατρική βοήθεια και να επιδείξετε στον ιατρό το εσώκλειστο φύλλο οδηγιών χρήσεως ή την ετικέτα του φαρμακευτικού προϊόντος.

Αυτό το προϊόν μπορεί να προκαλέσει ερεθισμό του δέρματος ή των ματιών. Αποφύγετε την επαφή με τα μάτια, συμπεριλαμβανομένης της επαφής των χεριών με τα μάτια. Σε περίπτωση τυχαίας επαφής με τα μάτια, ξεπλύνετε αμέσως τα μάτια με καθαρό τρεχούμενο νερό. Εάν εμφανιστεί ερεθισμός, ζητήστε ιατρική συμβουλή.

Πλύνετε τα χέρια με σαπούνι και νερό μετά τη χορήγηση του προϊόντος και το χειρισμό του εμετού ή των ακαθαρσιών του ζώου στο οποίο χορηγείται το φάρμακο. Πλύνετε αμέσως από το δέρμα τυχόν κηλίδες προϊόντος ή πιτσιλίσματα.

Η θειαμαζόλη μπορεί να προκαλέσει γαστρεντερικές διαταραχές, κεφαλαλγία, πυρετό, αρθραλγία, κνησμό (φαγούρα) και πανκυτταροπενία (μείωση των κυττάρων αίματος και των αιμοπεταλίων).

Αποφεύγετε τη δερματική έκθεση και την έκθεση από το στόμα, συμπεριλαμβανομένης της επαφής των χεριών με το στόμα.

Μην τρώτε, πίνετε ή καπνίζετε κατά τον χειρισμό του προϊόντος ή των ακαθαρσιών.

Σε περίπτωση τυχαίας κατάποσης, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε στον γιατρό το φύλλο οδηγιών χρήσης ή την ετικέτα.

Μετά τη χορήγηση του προϊόντος, πρέπει να σκουπίζετε τυχόν υπολείμματα προϊόντος από το άκρο της σύριγγας χορήγησης με ένα χαρτομάντιλο. Το μολυσμένο χαρτομάντιλο πρέπει να απορρίπτεται αμέσως.

Η χρησιμοποιημένη σύριγγα πρέπει να φυλάσσεται μαζί με το προϊόν στο αρχικό κουτί.

Δεδομένου ότι η θειαμαζόλη είναι ύποπτη για τερατογέννεση στον άνθρωπο, οι γυναίκες σε αναπαραγωγική ηλικία πρέπει να φορούν μη διαπερατά προστατευτικά γάντια μιας χρήσης κατά τη χορήγηση του προϊόντος ή κατά το χειρισμό των ακαθαρσιών/του εμετού της γάτας στην οποία χορηγείται το φάρμακο.

Εάν είστε έγκυος, πιστεύετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή προσπαθείτε να συλλάβετε, δεν πρέπει να χορηγείτε το προϊόν ή να χειρίζεστε τις ακαθαρσίες/τον εμετό της γάτας στην οποία χορηγείται το φάρμακο.

Κύηση και γαλουχία:

Να μην χρησιμοποιείται σε κυοφορούντα ή θηλάζοντα θηλυκά.

Πρόσθετες πληροφορίες για τον θεράποντα κτηνίατρο:

Από τις εργαστηριακές μελέτες σε αρουραίους και ποντικούς διαπιστώθηκαν ενδείξεις τερατογένεσης και εμβρυοτοξικότητας λόγω της θειαμαζόλης. Στις γάτες, δεν έχει τεκμηριωθεί η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος κατά τη διάρκεια της κύησης ή της γαλουχίας.

Από τις μελέτες στον άνθρωπο και τους αρουραίους είναι γνωστό ότι το φάρμακο μπορεί να διαπεράσει τον πλακούντα και ότι συγκεντρώνεται στον θυρεοειδή αδένα του εμβρύου.

Παρατηρείται επίσης υψηλό ποσοστό απέκκρισης στο μητρικό γάλα.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φαρμακευτικά προϊόντα και άλλες μορφές αλληλεπίδρασης:

Παρακαλείσθε να ενημερώσετε τον κτηνίατρο εάν η γάτα σας λαμβάνει οποιαδήποτε άλλα φάρμακα ή εάν η γάτα σας πρόκειται να εμβολιαστεί.

Πληροφορίες για τον θεράποντα κτηνίατρο:

Η ταυτόχρονη χορήγηση θεραπείας με φαινοβαρβιτάλη μπορεί να μειώσει την κλινική αποτελεσματικότητα της θειαμαζόλης.

Η θειαμαζόλη είναι γνωστό ότι μειώνει την ηπατική οξείδωση των ανθελμινθικών φαρμάκων βενζιμιδαζόλης και μπορεί να οδηγήσει σε αυξήσεις των συγκεντρώσεών τους στο πλάσμα, όταν χορηγούνται ταυτόχρονα.

Η θειαμαζόλη είναι ανοσορρυθμιστικό φάρμακο, συνεπώς αυτό θα πρέπει να λαμβάνεται υπόψη όταν εξετάζεται η χρήση προγραμμαμάτων εμβολιασμού.

Υπερδοσολογία (συμπτώματα, μέτρα αντιμετώπισης, αντίδοτα):

Εάν πιστεύετε ότι έχετε χορηγήσει στη γάτα σας μεγαλύτερη δόση από την απαιτούμενη (υπερδοσολογία), διακόψτε τη θεραπεία και επικοινωνήστε με τον κτηνίατρό σας, ο οποίος ενδεχομένως να χρειαστεί να χορηγήσει συμπτωματική και υποστηρικτική αγωγή.

Για τα σημεία υπερδοσολογίας, ανατρέξτε στην παράγραφο «Ανεπιθύμητες ενέργειες» του παρόντος φύλλου οδηγιών χρήσης.

Πληροφορίες για τον θεράποντα κτηνίατρο:

Σε μελέτες ανεκτικότητας σε νεαρές υγιείς γάτες, παρατηρήθηκαν τα ακόλουθα σχετιζόμενα με τη δόση κλινικά σημεία σε δόσεις έως και 30 mg θειαμαζόλης/ζώο/ημέρα: ανορεξία, εμετός, λήθαργος, κνησμός και αιματολογικές και βιοχημικές ανωμαλίες όπως ουδετεροπενία, λεμφοπενία, μειωμένα επίπεδα καλίου και φωσφόρου στον ορό, αυξημένα επίπεδα μαγνησίου και κρεατινίνης και εμφάνιση αντιπυρηνικών αντισωμάτων. Με χορήγηση δόσης 30 mg θειαμαζόλης/ημέρα ορισμένες γάτες παρουσίασαν σημεία αιμολυτικής αναιμίας και βαριά κλινική επιδείνωση. Ορισμένα από αυτά τα σημεία μπορούν επίσης να εμφανιστούν σε υπερθυρεοειδικές γάτες που λαμβάνουν θεραπεία σε δόσεις έως και 20 mg θειαμαζόλης ανά ημέρα.

Η χορήγηση υπερβολικά υψηλών δόσεων σε υπερθυρεοειδικές γάτες μπορεί να οδηγήσει στην εμφάνιση σημείων υποθυρεοειδισμού. Ωστόσο, αυτό είναι απίθανο να συμβεί, καθώς ο υποθυρεοειδισμός διορθώνεται συνήθως μέσω μηχανισμών αρνητικής ανάδρασης. Ανατρέξτε στην παράγραφο «Ανεπιθύμητες ενέργειες» του παρόντος φύλλου οδηγιών χρήσης.

Σε περίπτωση υπερδοσολογίας, διακόψτε τη θεραπεία και χορηγήστε συμπτωματική και υποστηρικτική αγωγή.

Ασυμβατότητες

Λόγω έλλειψης μελετών ασυμβατότητας, το παρόν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν πρέπει να αναμειγνύεται με άλλα κτηνιατρικά φαρμακευτικά προϊόντα.

13. ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΑΠΟΡΡΙΨΗΣ ΕΝΟΣ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΘΕΝΤΟΣ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ Ή ΑΛΛΩΝ ΥΛΙΚΩΝ ΠΟΥ

ΠΡΟΕΡΧΟΝΤΑΙ ΑΠΟ ΤΗ ΧΡΗΣΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ, ΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Κάθε μη χρησιμοποιηθέν κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή μη χρησιμοποιηθέντα υπολείμματα του πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με τις ισχύουσες εθνικές απαιτήσεις.

14. ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΗΣ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΕΩΣ

15. ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Αποκλειστικά για κτηνιατρική χρήση.
Να διατίθεται μόνον με κτηνιατρική συνταγή.

Αριθμός άδειας κυκλοφορίας: <Να συμπληρωθεί σε εθνικό επίπεδο>

Πληροφορίες για τη συσκευασία

Το προϊόν διατίθεται σε περιεκτικότητες 30 ml και 100 ml.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.