

Anexă nr. 1

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Apelka 5 mg/ml soluție orală pentru pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Tiamazol 5 mg

Excipient:

Benzoat de sodiu (E211) 1,5 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală

Soluție opacă, albă până la galben deschis

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru stabilizarea hipertiroidiei la pisici înainte de tiroidectomia chirurgicală.

Pentru tratamentul pe termen lung al hipertiroidiei la feline.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la pisicile care suferă de o boală sistemică, cum ar fi boala hepatică primară sau diabet zaharat.

Nu se utilizează la pisicile care prezintă semne de boală autoimună.

Nu se utilizează la animalele cu afecțiuni ale globulelor albe, cum ar fi neutropenia și limfopenia.

Nu se utilizează la animalele cu afecțiuni trombocitare și coagulopatii (în special trombocitopenie).

Nu se utilizează la femelele gestante sau care alăptează. Vă rugăm să consultați secțiunea 4.7.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Pentru grăbirea stabilizării pacientului cu hipertiroidie, trebuie utilizată zilnic aceeași diagramă de hrănire și dozare.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precautii speciale pentru utilizare la animale

Dacă sunt necesare mai mult de 10 mg /zi, animalele trebuie monitorizate cu atenție în mod special.

Utilizarea produsului la pisicile cu disfuncție renală trebuie să facă obiectul evaluării cu atenție a raportului beneficiu-risc de către clinician. Datorită efectului pe care îl poate avea tiamazolul asupra reducerii ratei de filtrare glomerulară, efectul tratamentului asupra funcției renale trebuie monitorizat cu atenție întrucât poate surveni agravarea unei afecțiuni pre-existente.

Hemoleucograma trebuie monitorizată datorită riscului de leucopenie sau anemie hemolitică. Oricărui animal care pare să nu se simtă bine subit în timpul tratamentului, în special dacă are stare febrilă, trebuie să i se recolzeze probă de sânge pentru analize hematologice și biochimice de rutină. Animalelor cu neutropenie (număr de neutrofile $<2,5 \times 10^9/l$) trebuie să li se aplique tratament profilactic cu medicamente antibacteriene - bactericide și tratament de susținere.

Vă rugăm să consultați secțiunea 4.9 pentru instrucțiuni de monitorizare.

Întrucât tiamazolul poate provoca hemoconcentrație], pisicile trebuie să aibă întotdeauna acces la apa de băut.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută (alergie) la tiamazol sau la unul dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Dacă acestea dezvoltă simptome alergice, cum ar fi erupția cutanată, umflarea feței, buzelor sau a ochilor sau dificultăți de respirație, trebuie să solicitați imediat un consult medical și să arătați medicului prospectul sau eticheta.

Tiamazolul poate cauza tulburări gastrointestinale, céfalee, febră, dureri articulare, prurit (mâncărime) și pancitopenie (scăderea numărului de globule roșii și trombocite).

Eviați expunerea cutanată și orală, inclusiv contactul mâină-gură.

Nu mâncați, beți sau fumați în timpul manipulării produsului sau a litierei utilizate.

După administrarea produsului sau la manipularea vârsăturilor sau a litierei utilizate de animalele tratate, spălați-vă mâinile cu apă și săpun. Spălați imediat orice surgeri pe piele.

După administrarea produsului, orice produs rezidual care rămâne pe vârful seringii de dozare trebuie șters cu un șervețel. Șervețelul contaminat trebuie eliminat imediat.

Seringa utilizată trebuie depozitată împreună cu produsul în cutia originală.

Acest produs poate cauza iritația ochilor.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Eviați contactul cu ochii inclusiv contactul mâinilor cu ochii.

În caz de contact accidental cu ochii, clătiți imediat ochii cu apă curată. Dacă dezvoltați iritație oculară, solicitați asistență medicală.

Întrucât tiamazolul este un agent teratogen suspectat la om, femeile aflate la vîrstă fertilă trebuie să poarte mănuși impermeabile de unică folosință la administrarea produsului sau la manipularea litierei/vârsăturilor pisicilor tratate.

Dacă sunteți gravidă, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, nu trebuie să administrați produsul sau să manipulați litiera/vârsăturile pisicilor tratate.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

După utilizarea pe termen lung a produsului în scopul controlului hipertiroidei s-au raportat reacții adverse. În multe cazuri, semnele pot fi ușoare și tranzitorii și nu reprezintă un motiv pentru întreruperea tratamentului. Multe din reacțiile mai grave sunt, de obicei, reversibile la oprirea administrării medicamentelor.

Reacțiile adverse sunt mai puțin frecvente. Cele mai frecvente reacții adverse clinice raportate includ vârsături, inapetență/anorexie, letargie, prurit sever și escoriații la nivelul capului și al gâtului, diateză hemoragică și icter asociat cu hepatopatie și anomalii hematologice (eozinofilie, limfocitoză, neutropenie, limfopenie, leucopenie ușoară, agranulocitoză, trombocitopenie sau

anemie hemolitică). Aceste reacții adverse dispar în decurs de 7 - 45 zile după încetarea tratamentului cu tiamazol.

Posibilele reacții adverse imunologice includ anemie, cu reacții adverse rare care includ trombocitopenie și anticorpi antinucleari serici, și, foarte rar poate surveni limfadenopatia. Tratamentul trebuie oprit imediat și trebuie luat în considerare tratamentul alternativ după o perioadă de recuperare adecvată.

Că urmare a tratamentului pe termen lung cu tiamazol la rozătoare, s-a demonstrat apariția unui risc crescut de neoplazie a glandei tiroide, dar la pisici nu sunt disponibile dovezi.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Studiile de laborator la şobolani și şoareci au demonstrat efectele teratogene și embriotoxicice ale tiamazolului. La pisici nu s-a stabilit siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației sau al lactației. A nu se utilizează la femeile gestante sau care alăptează.

La om și la şobolani se știe că medicamentul poate traversa placenta și că se concentrează în glanda tiroidă fetală. De asemenea, există o rată mare de transfer în laptele matern.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Tratamentul concomitent cu fenobarbital poate reduce eficacitatea clinică a tiamazolului. Se știe că tiamazolul reduce oxidarea hepatică a medicamentelor antiparazitare benzimidazolice și poate duce la creșteri ale concentrațiilor plasmatici la administrarea concomitentă. Tiamazolul este imunomodulator, prin urmare, acesta trebuie luat în considerare la realizarea programelor de vaccinare.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Numai pentru uz oral.

Produsul trebuie administrat direct în gura pisicii.

A nu se administra în hrană întrucât nu s-a stabilit eficacitatea produsului la administrarea pe această cale.

Pentru stabilizarea hipertiroidiei felinelor înainte de tiroidectomie chirurgicală și pentru tratamentul pe termen lung al hipertiroidiei felinelor, doza de început recomandată este de 5 mg / zi.

Doza zilnică totală trebuie împărțită în două și administrată dimineața și seara. Pentru grăbirea stabilizării pacientului cu hipertiroidie, trebuie utilizată zilnic aceeași diagramă de hrănire și dozare.

Examenul hematologic, biochimic și T4 total seric trebuie evaluate înainte de inițierea tratamentului și la 3 săptămâni, 6 săptămâni, 10 săptămâni, 20 săptămâni și, ulterior, la fiecare 3 luni. La fiecare dintre intervalele de monitorizare recomandate, doza trebuie titrată pentru a avea efect conform valorii T4 total și răspunsului clinic la tratament. Ajustările dozei standard trebuie realizate treptat, în incremente de 2,5 mg (0,5 ml), iar scopul este de a atinge cea mai scăzută rată de dozare posibilă. La pisici care necesită ajustări deosebit de mici, se pot utiliza incremente mici de 1,25 mg (0,25 ml). Dacă concentrațiile totale de T4 scad sub limita inferioară a intervalului de referință, și, în special, dacă pisica prezintă semne clinice de hipotiroidism iatrogen (de ex., letargie, inapetență, creștere în greutate și/sau semne dermatologice, cum ar fi alopecia sau piele uscată), trebuie luată în considerare reducerea dozei zilnice și/sau a frecvenței de dozare.

Dacă sunt necesare mai mult de 10 mg /zi, animalele trebuie monitorizate cu deosebită atenție. Doza administrată nu trebuie să depășească 20 mg /zi.

Pentru tratamentul pe termen lung al hipertiroidiei, animalul trebuie tratat pe tot parcursul vieții.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

În cadrul studiilor de toleranță la pisicile tinere și sănătoase, la doze de până la 30 mg tiamazol/animal/zi, au apărut următoarele semne clinice corelate cu doza: anorexie, vârsături, letargie, prurit și anomalii hematologice și biochimice, cum ar fi neutropenia, limfopenia, niveluri serice reduse de potasiu și fosfor, niveluri crescute de magneziu și creatinină și apariția anticorpilor antinucleari. La o doză de 30 mg tiamazol/zi, unele pisici au prezentat semne de anemie hemolitică și agravare clinică severă. O parte dintre aceste semne pot apărea și la pisicile cu hipertiroidie tratate cu doze de până la 20 mg de tiamazol / zi.
Dozele excesive la pisicile cu hipertiroidie pot duce la semne de hipotiroidie. Cu toate acestea, acest lucru este puțin probabil întrucât, de regulă, hipotiroidia este corectată prin mecanisme de feedback negativ. Vă rugăm să consultați secțiunea 4.6 Reacții adverse.
Dacă apare supradozarea, opriți tratamentul și efectuați tratament simptomatic și de susținere.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupă farmacoterapeutică: preparate antitiroidiene: derivați de imidazol care conțin sulf
Codul veterinar ATC: QH03BB02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Tiamazolul acționează prin blocarea biosintezei *in vivo* a hormonului tiroidian. Acțiunea principală este de a inhiba legarea iodului la enzima tiroidperoxidază, împiedicând astfel iodarea catalizată a tiroglobulinei și sinteza T₃ și T₄.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală a produsului la pisicile sănătoase, a unei doze de 5 mg, tiamazolul este absorbit rapid și complet. Eliminarea medicamentului din plasma pisicii este rapidă, cu un timp de înjumătățire plasmatică de 4,35 ore. Timpul până la apariția nivelurilor plasmatici maxime este la 1,14 ore după dozare. Cmax este 1,13 µg/ml.

La şobolani s-a demonstrat că tiamazolul se leagă slab la proteinele plasmatic (5%); 40% s-a legat la globulele roșii. Metabolizarea tiamazolului la pisici nu a fost cercetată, deși, la şobolani acesta este metabolizat rapid în glanda tiroidă. Aproximativ 64% din doza administrată se elimină prin urină și numai 7,8% se excretă în fecale. Aceste date contrastează cu cele de la om, unde ficatul este important pentru degradarea metabolică a compusului. Timpul de remanență a medicamentului în glanda tiroidă se presupune a fi mai mare decât cel plasmatic.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Benzoat de sodiu (E211)
Glicerol
Povidonă K30
Gumă xantan
Fosfat disodic dihidrat
Dihidrogenfosfat de sodiu dihidrat
Acid citric anhidru

Aromă de miere
Emulsie de simeticonă
Apă purificată

6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:
2 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra containerul bine închis.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Forme de prezentare de 30 ml și 100 ml umplute în flacoane cu filet din teflonat de polietilenă (PET) de culoarea chihlimbarului cu capace cu protecție pentru copii din HDPE/LDPE.

Produsul este dotat cu o seringă de măsurare de 1 ml din polietilenă/polipropilenă. Seringa este gradată în incremente de 0,25 ml până la 1 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Newry
Co. Down
BT35 6JP
Regatul Unit al Marii Britanii

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.

ETICHETARE ȘI PROSPECT

ANEXO III

ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton cu fl x 30 ml și 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Apelka 5 mg/ml soluție orală pentru pisici
Tiamazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Tiamazol	5 mg/ml
Benzoat de sodiu (E211)	1,5 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

30 ml
100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

A se include pe cutiile produsului acolo unde se poate și atunci când o permit considerentele dimensiunii fontului

Pentru stabilizarea hipertiroidiei la pisici înainte de tiroidectomia chirurgicală.
Pentru tratamentul pe termen lung al hipertiroidiei la feline.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orală.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Tiamazolul poate dăuna fătului.

Dacă sunteți gravidă, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, nu trebuie să administrați produsul sau să manipulați litiera/vărsăturile pisicilor tratate.

Femeile aflate la vîrstă fertilă trebuie să poarte mănuși.

Citiți prospectul pentru atenționările complete adresate utilizatorului.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni

După deschidere se va utiliza până la...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Newry
Co. Down
BT35 6JP
Regatul Unit al Marii Britanii

[logo Boehringer Ingelheim]

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta primară a flaconului de PET de 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Apelka 5 mg/ml soluție orală pentru pisici
Tiamazol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Tiamazol 5 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

A se include pe etichetele produsului acolo unde se poate și atunci când o permit considerențele dimensiunii fontului

Pentru stabilizarea hipertiroidiei la pisici înainte de tiroidectomia chirurgicală.
Pentru tratamentul pe termen lung al hipertiroidiei la feline.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orală.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMPORIZARE

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Tiamazolul poate dăuna fătului.

Citiți prospectul pentru atenționările complete adresate utilizatorului.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni

După deschidere se va utiliza până la...

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Norbrook Laboratories Limited

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Eticheta primară a flaconului de PET de 30 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Apelka 5 mg/ml soluție orală pentru pisici
Tiamazol

2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)

Tiamazol 5 mg/ml

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

30 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orală.

5. TEMPORALIZARE (TIMP DE AȘTEPTARE)

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni
După deschidere se va utiliza până la...

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

PROSPECT PENTRU:

Apelka 5 mg/ml soluție orală pentru pisici

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited

Station Works

Newry

Co. Down

BT35 6JP

Regatul Unit al Marii Britanii

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Apelka 5 mg/ml soluție orală pentru pisici

Tiamazol

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Tiamazol 5 mg

Excipient:

Benzoat de sodiu (E211) 1,5 mg

Soluție opacă, albă până la galben deschis

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru stabilizarea hipertiroidiei la pisici înainte de tiroidectomia chirurgicală.

Pentru tratamentul pe termen lung al hipertiroidiei la feline.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la pisicile care suferă de o boală hepatică sau diabet zaharat.

Nu se utilizează la pisicile care prezintă semne de boală autoimună, cum ar fi anemia, multiple articulații inflamate, ulcerații ale pielii și cruste.

Nu se utilizează la animalele cu afecțiuni ale globulelor albe, cum ar fi neutropenia și limfopenia. Simptomele pot include letargie și susceptibilitate crescută la infecții. Nu se utilizează la animalele cu afecțiuni trombocitare și coagulopatii (în special trombocitopenie). Simptomele pot include învinetirea și săngerarea excesivă a leziunilor.

Nu se utilizează la femelele gestante sau care alăptează.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

După utilizarea pe termen lung a produsului în scopul controlului hipertiroidiei s-au raportat reacții adverse. În multe cazuri, semnele pot fi ușoare și tranzitorii și nu reprezintă un motiv pentru întreruperea tratamentului. Multe din reacțiile mai grave sunt, de obicei, reversibile la oprirea administrării medicamentelor.

Posibilele reacții adverse imunologice includ anemie, cu reacții adverse rare care includ trombocitopenie și anticorpi antinucleari serici, și, foarte rar poate surveni limfadenopatia. Simptomele pot include învinetirea, săngerarea excesivă, multiple articulații inflamate și modificări la nivelul pielii, cum ar fi crucele și ulcerăriile. Tratamentul trebuie oprit imediat și trebuie luat în considerare tratamentul alternativ după o perioadă de recuperare adecvată.

Ca urmare a tratamentului pe termen lung cu tiamazol la rozătoare, s-a demonstrat apariția unui risc crescut de neoplazie a glandei tiroide, dar la pisici nu sunt disponibile dovezi.

Reacțiile adverse sunt mai puțin frecvente. Cele mai frecvente reacții adverse clinice raportate includ

- vârsături
- inapetență/anorexie
- letargie (oboseală extremă)
- mâncărime și escoriații severe ale capului și gâtului
- icter (modificare a culorii spre galben) al mucoaselor gurii, ochilor și pielii asociate cu boala hepatică
- săngerare crescută și/sau învinetire asociată cu boala hepatică
- anomalii hematologice (ale celulelor sângeului) (ezinofilie, limfocitoză, neutropenie, limfopenie, ușoară leucopenie, agranulocitoză, trombocitopenie sau anemie hemolitică).

Aceste reacții adverse dispar în decurs de 7 - 45 zile după încetarea tratamentului cu tiamazol.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Pisici

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Numai pentru uz oral.

Produsul trebuie administrat direct în gura pisicii. A nu se administra în hrană întrucât nu s-a stabilit eficacitatea produsului la administrarea pe această cale.

Doza recomandată de început este de 5 mg/zi.

Doza zilnică totală trebuie împărțită în două și administrată dimineață și seara. Pentru grăbirea stabilizării pacientului cu hipertiroidie, trebuie utilizată zilnic aceeași diagramă de hrănire și dozare.

După verificări periodice, medicul veterinar poate ajusta doza.

Pentru tratamentul pe termen lung al hipertiroidiei, animalul trebuie tratat pe tot parcursul vieții.

Informații suplimentare pentru medicul veterinar curant:

Examul hematologic, biochimic și T4 total seric trebuie evaluate înainte de inițierea tratamentului și la 3 săptămâni, 6 săptămâni, 10 săptămâni, 20 săptămâni și, ulterior, la fiecare 3 luni. La fiecare dintre intervalele de monitorizare recomandate, doza trebuie titrată pentru a avea efect conform valorii T4 total și răspunsului clinic la tratament. Ajustările dozei standard trebuie realizate treptat, în incremente de 2,5 mg (0,5 ml), iar scopul este de a atinge cea mai scăzută rată de dozare posibilă. La pisici care necesită ajustări deosebit de mici, se pot utiliza incremente mici de 1,25 mg (0,25 ml). Dacă concentrațiile totale de T4 scad sub limita inferioară a intervalului de referință, și, în special, dacă pisica prezintă semne clinice de hipotiroidism iatrogen (de ex., letargie, inapetență, creștere în greutate și/sau semne dermatologice, cum ar fi alopecia sau piele uscată), trebuie luată în considerare reducerea dozei zilnice și/sau a frecvenței de dozare.

Dacă sunt necesare mai mult de 10 mg / zi, animalele trebuie monitorizate cu deosebită atenție.

Doza administrată nu trebuie să depășească 20 mg / zi.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Respectați instrucțiunile de dozare și durata tratamentului recomandate de medicul veterinar.

10. TEMPORALITATEA DOZĂRII

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra flaconul bine închis.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutie după „EXP”.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 6 luni.

Atunci când flaconul este perforat (deschis) pentru prima dată, tinând cont de perioada de valabilitate în uz specificată în acest prospect, trebuie calculată data la care orice cantitate de produs rămasă în cutie trebuie eliminată. Data de eliminare trebuie înscrisă în spațiul prevăzut pe ambalaj.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru fiecare specie tintă

Pentru grăbirea stabilizării pacientului cu hipertiroidie, trebuie utilizată zilnic aceeași diagramă de hrănire și dozare.

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Pisicile trebuie să aibă acces la apă de băut.

Vă rugăm să informați medicul veterinar dacă pisica dvs. are probleme cu rinichii.

Dacă subit pisica dvs. pare să nu se simtă bine în timpul tratamentului, în special dacă este febrilă (are o temperatură ridicată), aceasta trebuie examinată de un medic veterinar cât mai curând posibil și să i se recolzeze o probă de sânge pentru analize hematologice de rutină.

Informații pentru medicul veterinar curant:

Dacă sunt necesare mai mult de 10 mg / zi, animalele trebuie monitorizate deosebită cu atenție.

Utilizarea produsului la pisicile cu disfuncție renală trebuie să facă obiectul evaluării cu atenție a raportului beneficiu-risc de către clinician. Datorită efectului pe care îl poate avea tiamazolul asupra reducerii ratei de filtrare glomerulară, efectul tratamentului asupra funcției renale trebuie monitorizat cu atenție întrucât poate surveni agravarea unei afecțiuni preexistente.

Hemoleucograma trebuie monitorizată datorită riscului de leucopenie sau anemie hemolitică. Oricărui animal care pare să nu se simtă bine subit în timpul tratamentului, în special dacă are stare febrilă, trebuie să i se recolzeze probă de sânge pentru analize hematologice și biochimice de rutină. Animalelor cu neutropenie (număr de neutrofile $<2,5 \times 10^9/l$) trebuie să li se aplique tratament profilactic cu medicamente antibacteriene bactericide și tratament de susținere.

Vă rugăm să consultați secțiunea „Posologie pentru fiecare specie, calea(căile) și modul de administrare” a acestui prospect pentru instrucțiunile de monitorizare.

Întrucât tiamazolul poate provoca hemoconcentrație, pisicile trebuie să aibă întotdeauna acces la apa de băut.

Precautii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută (alergie) la tiamazol sau la unul dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Dacă acestea dezvoltă simptome alergice, cum ar fi erupția cutanată, umflarea feței, buzelor sau a ochilor sau dificultăți de respirație, trebuie să solicitați imediat un consult medical și să arătați medicului prospectul sau eticheta.

Tiamazolul poate cauza tulburări gastrointestinale, céfalee, febră, dureri articulare, prurit (mâncărime) și pancitopenie (scăderea numărului de globule roșii și trombocite).

Evitați expunerea cutanată și orală, inclusiv contactul mâină-gură.

Nu mâncăți, beți sau fumați la manipularea produsului sau a litierei utilizate.

După administrarea produsului sau la manipularea vărsăturilor sau a litierei utilizate de animalele tratate, spălați-vă mâinile apă și cu săpun. Spălați imediat orice surgeri pe piele.

După administrarea produsului, orice produs rezidual care rămâne pe vârful seringii de dozare trebuie șters cu un șervețel. Șervețelul contaminat trebuie eliminat imediat.

Seringa utilizată trebuie depozitată împreună cu produsul în cutia originală.

În caz de ingerare accidentală, solicitați imediat asistență medicală și arătați medicului prospectul sau eticheta.

Acest produs poate cauza iritația ochilor.

Evitați contactul cu ochii inclusiv contactul mâinilor cu ochii.

În caz de contact accidental cu ochii, clătiți imediat ochii cu apă curată. Dacă dezvoltăți iritație oculară, solicitați asistență medicală.

Întrucât tiamazolul poate dăuna sătului, femeile aflate la vîrstă fertilă trebuie să poarte mănuși impermeabile de unică folosință la administrarea produsului sau la manipularea litierei/vărsăturilor pisicilor tratate.

Dacă sunteți gravidă, credeți că sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, nu trebuie să administrați produsul sau să manipulați litiera/vărsăturile pisicilor tratate.

Gestătie și lactație:

A nu se utiliza la femeile gestante sau care alăptează.

Informații suplimentare pentru medicul veterinar curant:

Studiile de laborator la şobolani şi şoareci au demonstrat efectul teratogen şi embriotoxic al tiamazolului. La pisici nu s-a stabilit siguranţa produsului medicinal veterinar în timpul gestației sau al lactației.

La om şi la şobolani se ştie că medicamentul poate traversa placenta şi că se concentrează în glanda tiroidă fetală. De asemenea, există o rată mare de transfer în laptele matern.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Vă rugăm să informați medicul veterinar dacă pisica dvs. primește orice alte medicamente sau dacă pisica dvs. urmează să fie vaccinată.

Informații pentru medicul veterinar curant:

Tratamentul concomitent cu fenobarbital poate reduce eficacitatea clinică a tiamazolului.

Se ştie că tiamazolul reduce oxidarea hepatică a medicamentelor antiparazitare benzimidazole și poate duce la creșteri ale concentrațiilor plasmatici la administrarea concomitentă.

Tiamazolul este imunomodulator, prin urmare, acesta trebuie luat în considerare la realizarea programelor de vaccinare.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Dacă credeți că i-ați administrat pisiciei dvs. mai mult decât ar trebui (o supradoză), opriți tratamentul și contactați medicul dvs. veterinar care ar putea fi nevoie să facă tratament simptomatic și de susținere.

Pentru semnele supradozării, vă rugăm să consultați secțiunea „Reacții adverse” a acestui prospect.

Informații pentru medicul veterinar curant:

În cadrul studiilor de toleranță la pisicile tinere și sănătoase la doze de până la 30 mg tiamazol/animal/zi, au apărut următoarele semne clinice corelate cu doza: anorexie, vărsături, letargie, prurit și anomalii hematologice și biochimice, cum ar fi neutropenia, limfopenia, niveluri serice reduse de potasiu și fosfor, niveluri crescute de magneziu și creatinină și apariția anticorpilor antinucleari. La o doză de 30 mg tiamazol/zi, unele pisici au prezentat semne de anemie hemolitică și agravare clinică severă. O parte dintre aceste semne pot apărea și la pisicile cu hipertiroidie tratate cu doze de până la 20 mg tiamazol pe zi.

Dozele excesive la pisicile cu hipertiroidie pot duce la semne de hipotiroidie. Cu toate acestea, acest lucru este puțin probabil întrucât, de regulă, hipotiroidia este corectată prin mecanisme de feedback negativ. Vă rugăm să consultați secțiunea „Reacții adverse” a acestui prospect.

Dacă apare supradozarea, opriți tratamentul și efectuați tratament simptomatic și de susținere.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ

PROSPECTUL

15. ALTE INFORMATII

Numai pentru uz veterinar.

Numărul autorizației de comercializare:

Informații ambalaj

Produsul este disponibil în forme de prezentare de 30 ml și 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG

Animal Health

Dr. Boehringer-Gasse 5-11

1121 Viena

AUSTRIA

Tel. +43 1 80 105 0