



**ANEXA I**  
**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Bexepril 5 mg, comprimate filmate pentru caini



## **2. COMPOZITIA CALITATIVA SI CANTITATIVA**

### **Substanta activa:**

Fiecare comprimat filmat contine:

Benazepril 4.6 mg  
(echivalent a 5 mg de hidroclorura de benazepril).

### **Excipienti:**

Dioxid de titaniu (E171) 0.9348mg  
oxid galben de fier (E172) 0.0476mg

Lac de aluminiu galben de chinolina (E104) 0.0176 mg

Pentru lista completa a excipientilor, vezi sectiunea 6.1

## **3. FORMA FARMACEUTICA**

Comprimate filmate.

Comprimat biconvex, de culoare galbena, prevazut cu o linie pentru rupere. Comprimatele se pot diviza in doua jumatati egale.

## **4. PARTICULARITATI CLINICE**

### **4.1 Specii tinta**

Caini

### **4.2 Indicatii pentru utilizare, cu specificarea speciilor tinta**

Pentru cainii in greutate de cel putin 10 kg:

Tratamentul insuficientei cardiace congestive asociate, in particular, cu cardiomiopatia dilatativa si/sau cu insuficienta mitrala.

### **4.3 Contraindicatii**

A nu se utilizeaza la nici un caine cu semne de insuficienta de debit cardiac, cum ar fi, de exemplu, stenoza aortica.

A nu se utilizeaza la animale cunoscute cu hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

Vezi sectiunea 4.7

### **4.4 Atentionari speciale pentru fiecare specie tinta**

Nu exista

## **4.5 Precautii speciale pentru utilizare**

### **Precautii speciale pentru utilizare la animale**

Nu s-au observat semne de toxicitate la caini in timpul testarilor clinice. Oricum, in timpul terapiei se recomanda monitorizarea creatininei si ureei din plasma, ca analiza de rutina in cazul insuficientei renale.

### **Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale.**

Spalati mainile dupa utilizare.

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

Femeile gravide trebuie să aibă grijă, în mod special pentru a evita expunerea orala, pentru că s-a descoperit că inhibitorii ACE afectează fatul uman în timpul sarcinii.

## **4.6 Reactii adverse (frecventa si gravitate)**

In ocazii rare, pot apărea semne tranzitorii de hipotensiune, cum ar fi letargia și ataxia.

## **4.7 Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau in perioada de ouat**

Nu se utilizeaza la catelele gestante sau lactante sau la catelele pentru reproductie.

Studiile pe animale de laborator au aratat efecte de embriotoxicitate ale benazeprilului la doze netoxice pentru mama (anomalii ale tractului urinar la fat). Siguranta produsului nu a fost stabilita in timpul gestatiei si lactatiei la caini.

Studiile de laborator la sobolani si observatiile la oameni au produs dovezi ale efectelor teratogenice.

## **4.8 Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune**

La cainii cu insuficiență cardiacă, Benazepril a fost administrat în combinație cu digoxina, diuretice și medicamente anti aritmie, fără a demonstra interacțiuni adverse.

La om, combinația de inhibitori ACE și AINS poate duce la reducerea eficacității anti-hipertensive sau la insuficiență renală. Combinarea de Benazepril și alți agenți anti-hipertensiivi (de ex. blocanți ai canalelor de calciu, P blocanți sau diuretice), anestezice sau sedative poate duce la efect hipotensiv adițional. De aceea utilizarea concomitentă a AINS sau alte medicamente cu efect hipotensiv trebuie luată în considerare cu atenție.

Funcția renală și semnele de hipotensiune (letargie, slabiciune, etc) trebuie monitorizate îndeaproape și tratate dacă e necesar.

Interacțiunile cu diuretice ce conservă potasiul ca spironolactona, triamterene sau amilorida nu pot fi trecute cu vederea. Se recomanda monitorizarea nivelurilor de potasiu din plasma, cand se utilizeaza benazepril in combinatie cu diuretice ce elimina potasiul, deoarece sunt posibile reactii ce ameninta viata. Ca si cu alți inhibitori ACE, utilizarea produselor medicinale hipotensive sau anestezice cu efect hipotensiv pot potenta efectul hipotensiv al benazeprilului.

## **4.9 Cantitati de administrat si calea de administrare**

Numai pentru administrare orala.

Pentru a asigura o dozare corecta, greutatea corporala trebuie determinata cat mai precis posibil pentru a evita subdozarea.

Doza initiala recomandata este 0,23 mg/kg greutate corporala, pe zi, echivalent a 0,25 mg de hidroclorura de benazepril pe kg greutate corporala, pe zi, intr-o singura administrare. Doza poate fi dublata, insa trebuie administrata tot o data pe zi, daca se considera necesar din punct de vedere clinic si recomandata de medicul veterinar.

Benazepril poate fi administrat pe cale orala o singura data pe zi cu sau fara hrana. Durata tratamentului este nelimitata.

#### **4.10 Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

La cainii normali, supradoxozarea până la de 200 de ori doza a fost asimptomatică. În cazurile de supradoxoză accidentale, poate apărea hipotensiune tranzitorie. Terapia constă în perfuzie intravenoasă de soluții izotonice saline.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu se aplică

### **5. PROPRIETATI FARMACEUTICE**

#### **Grup farmacoterapeutic:**

Inhibitori ACE

Cod ATCvet: QC09AA07

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Hidroclorura de Benazepril este un precursor medicamentos hidrolizat in vivo catre metabolitul său activ, benazeprilat. Benazeprilatul este un inhibitor selectiv de enzima convertoare de angiotensina (ACE), astfel previne conversia angiotensinei inactive tip I, în angiotensina activă tip II. De aceea blochează efectele mediate ale angiotensinei II, inclusiv vasoconstrictia arterială și venoasă; retentia sodiului și a apiei de către rinichi și efecte modulatorii (inclusiv hipertrofie cardiaca patologică). Produsul cauzează inhibarea de lungă durată a activității ACE plasmatică la caini, cu mai mult de 95% inhibiție la efectul de varf și activitate semnificativă (>80% la caini) ce persistă 24 de ore după administrare. Reduce presiunea sanguină și volumul pompăt de inimă la cainii cu insuficiență cardiacă.

#### **5.2 Proprietăți farmacocinetice**

După administrare orala de hidroclorura de benazepril, nivelul de varf de benazepril sunt obținute rapid ( $t_{max}$  1.74 ore la caini) și scad rapid pentru că medicamentul este metabolizat parțial de enzime hepatice, în benazeprilat. La caini, trebuie luati în considerare benazepril și metaboliti hidrofilici neschimbăți. La caini, varful concentrației de benazepril ( $C_{max}$  35.02 ng/ml după o doză de 0,5 mg/kg hidroclorura de benazepril) sunt obținuti la o  $t_{max}$  1.74 ore. Biodisponibilitatea sistemica este incompleta (~ 13% la caini) datorita absorbtiei incomplete (38% la caini) și a metabolismului din prima etapa. Concentrațiile de benazeprilat scad în mod bifazic: o fază initială rapidă ( $t_{1/2} = 1.7$  ore la caini) ce reprezinta eliminarea medicamentului liber, în timp ce fază terminală ( $t_{1/2} = 19$  ore la caini) reflectă eliberarea benazeprilatului ce a fost legat de ACE, în special în țesuturi. Benazeprilul și benazeprilatul sunt legate în mod extensiv cu proteinele plasmatici și în țesuturi se gasesc în principal în ficat și rinichi.

Nu este nici o diferență semnificativă ale proprietăților farmacocinetice ale benazeprilului cand hidroclorura de benazepril este administrata la caini ce se hrănesc sau postesc.

Administrarea repetată a benazeprilului duce la o acumulare usoara de benazeprilat ( $R = 1.47$  la caini cu 0.5 mg/kg) nivelul stabil fiind atins in cateva zile (4 zile la caini).

Benazeprilatul este excretat 54% prin bila si 46 % pe cale urinara la caini. Eliminarea totala a benazeprilatului nu este afectata la cainii cu insuficienta renala si de aceea, in caz de insuficienta renala nu este necesara ajustarea dozei de benazepril.

## **6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Miezul comprimatului:

Monohidrat de lactoza  
Amidon de porumb  
Celuloza microcristalina  
Dioxid de siliciu coloidal anhidru  
Crosppovidona  
Talc  
Stearat de magneziu

Invelisul comprimatului:

Aroma de carne prajita  
Galben Opadry II  
Alcool Polivinilic  
Dioxid de titaniu (E171)  
Macrogol 3350  
Talc (E553b)  
Oxid galben de fier (E172)  
Lac de aluminiu galben de chinolina (E104)

### **6.2 Incompatibilitati**

Nu se aplica

### **6.3 Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani  
Jumatale de tablete neutilizate trebuie administrate in maxim 24 ore.

### **6.4 Precautii speciale pentru depozitare**

A nu se depozita temperaturi mai mari de 25<sup>0</sup> C. A se depozita in ambalajul original pentru a se proteja de lumina.  
De fiecare data cand o jumata de tableta ramane neutilizata se pastreaza in spatiul din blister si inserata inapoi in cutia de carton.

### **6.5 Natura si compozitia ambalajului primar**

Blistere sigilate la cald din PVC/PE/PVDC laminat cu folie de aluminiu cu 14 tablete per strip.



Dimensiuni ambalaje:

Cutii de carton de: 14, 28, 42, 56, 70, 84, 98, 112, 128, 140, 154, 168, 182, 196, 210, 224, 238, 252, 266, 280, 294, 308, 350, 392, 448, 546, 602, 700, 798, 896, 994 si 1008 tablete.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

#### **6.6 Precautii speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deseu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate in conformitate cu cerintele locale.

### **7. DETINATORUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea, Co.  
Galway,  
Irlanda.

### **8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

### **9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/REINNOIRII AUTORIZATIE**

08.05.2012

### **10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI**

#### **INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE**

A se elibera numai pe baza de prescriptie medicala veterinara.

**ANEXA III**  
**ETICHETARE SI PROSPECT**



## A. ETICHETARE

**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
**Cutie carton**

**1. NUMELE PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Bexepril 5 mg, comprimate filmate pentru caini

**2. CONTINUTUL SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

Fiecare comprimat cu aroma de carne prajita contine 4.6 mg Benazepril (echivalent a 5 mg de hidroclorura de benazepril).

**3. FORMA FARMACEUTICA**

Comprimat filmat

**4. TIPUL DE AMBALAJ**

Blistere: 14, 28, 42, 56, 70, 84, 98, 112, 128, 140, 154, 168, 182, 196, 210, 224, 238, 252, 266, 280, 294, 308, 350, 392, 448, 546, 602, 700, 798, 896, 994 si 1008 tablete.

**5. SPECII TINTA**

Caini

**6. INDICATII**

**7. METODA SI CALEA (CAI) DE ADMINISTRARE**

Numai pentru uz oral  
Cititi prospectul inainte de utilizare

**8. TIMP DE ASTEPTARE**

Nu se aplica

**9. ATENTIONARI SPECIALE, DACA ESTE CAZUL**

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRARII**

EXP (luna/an)

Jumatatile de tablete neutilizate trebuie administrate in maxim 24 ore.



## **11. CONDITII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se depozitala temperatura peste 25<sup>0</sup> C. A se depozita in ambalajul original pentru a proteja de lumina.

## **12. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE NEUTRALIZATE SAU A DESEURILOR PROVENITE DIN UTILIZAREA UNOR ASTFEL DE PRODUSE, dupa caz**

Eliminare: cititi prospectul

## **13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" SI CONDITII SAU RESTRICTII PRIVIND ELIBERAREA SI UTILIZARE, dupa caz**

Numai pentru uz veterinar – A se elibera numai pe baza de prescriptie medicinala veterinara

## **14. MENTIUNEA "NU LASATI LA VEDERE SI INDEMANA COPIILOR"**

A nu se lasa la vedere si indemana copiilor

## **15. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea, Co.  
Galway,  
Irlanda.

## **16. NUMARUL AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

## **17. LOT NUMAR**

Lot

**INFORMATII CARE TREBUIE INSCRISE PE BLISTER SAU STRIP**

**Blister**

**1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Bexepril 5 mg, comprimate filmate pentru caini

**2.DENUMIREA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE MARKETING**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

**3.DATA EXPIRARII**

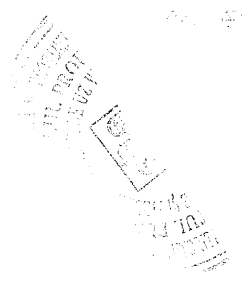
EXP(luna/an)

**4. NUMAR LOT**

Lot

**5. MENTIUNEA: "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR"**

Numai pentru uz veterinar



## B.PROSPECT

## PROSPECT

Bexepril 5 mg, comprimate filmate pentru caini

### **1. NUMELE SI ADRESA DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE SI A DETINATORULUI AUTORIZATIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITE.**

Detinatorul autorizatiei de comercializare si responsabil pentru eliberarea seriei (seriilor) de produs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea, Co.  
Galway,  
Irlanda.

### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Bexepril 5 mg, comprimate filmate pentru caini

### **3. CONTINUTUL SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR SUBSTANTE**

Substanta activa:

Fiecare comprimat cu aroma de carne prajita contine 4.6 mg Benazepril  
(echivalent a 5 mg de hidroclorura de benazepril).

Dioxid de titaniu (E171) 0.9348mg

Oxid galben de fier (E172) 0.0476mg

Lac de aluminiu galben de chiuinolina (E104) 0.0176 mg

Comprimat biconvex, de culoare galbena, prevazut cu o linie pentru rupere.

### **4. INDICATIE (INDICATII)**

Pentru cainii in greutate de cel putin 10 kg:

Tratamentul insuficientei cardiace congestive asociate, in particular, cu cardiomiopatia dilatativa si/sau cu insuficienta mitrala

### **5. CONTRAINDICATII**

A nu se utilizeaza la nici un caine cu semne de insuficienta de debit cardiac, cum ar fi, de exemplu, stenoza aortica.

A nu se utilizeaza la animale cunoscute cu hipersensibilitate la substanta activa sau la oricare dintre excipienti.

Vezi sectiunea 12.

### **6. REACTII ADVERSE**

In ocazii rare, pot aparea semne tranzitorii de hipotensiune, cum ar fi letargia si ataxia.

Daca observati orice efecte grave sau alte efecte nementionate in acest prospect, informati urgent medicul veterinar.

### **7. SPECII TINTA**

Caini

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE**

Numai pentru administrare orala.

Doza initiala recomandata este 0.23 mg/kg greutate corporala, pe zi, echivalent a 0.25 mg de hidroclorura de benazepril pe kg greutate corporala, pe zi, intr-o singura administrare. Doza poate fi dublata, insa trebuie administrata tot o data pe zi, daca se considera necesar din punct de vedere clinic si recomandata de medicul veterinar.

Benazepril poate fi administrat o singura data pe zi, singur sau o data cu hrana. Durata tratamentului este nelimitata.

## **9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRARE CORECTA**

Pentru a asigura o dozare corecta, greutatea corporala trebuie determinata cu acuratete cat mai mre, pentru a evita subdozarea.

## **10. TEMP DE ASTEPTARE**

Nu se aplica

## **11. PRECAUTII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lasa la vederea si indemana copiilor

A nu se utilizeaza produsul medicinal veterinar dupa data expirarii mentionata pe blister si carton, dupa EXP. Data de expirare se refera la ultima zi a lunii respective.

A nu se depozita la temperatura peste 25<sup>0</sup> C. De fiecare data cand o jumata de tableta ramane neutilizata se pastreaza in spatiul din blister si inserata inapoi in cutia de carton. Jumatatile de tablete neutilizate trebuie administrate in maxim 24 de ore. A se depozita in ambalajul original pentru a se proteja de lumina.

## **12. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALA (SPECIALE)**

### **Utilizare in perioada de gestatie, lactatie sau in perioada de ouat**

Nu se utilizeaza la cateaule gestante sau lactante sau la cateaule pentru reproductie.

Studiile pe animalele de laborator au aratat efecte embriotoxice ale benazeprilului la doze netoxice pentru mama (anomalii ale tractului urinar la fat). Siguranta produsului nu a fost stabilita in timpul gestatiei si lactatiei la caini.

Studiile de laborator la sobolani si observatiile la oameni au produs dovezi ale efectelor teratogenice.

### **Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune**

La caini cu insuficienta cardiaca, Benazepril a fost administrat in combinatie cu digoxina, diuretice si medicamente anti aritmie, fara a demonstra interactiuni adverse.

La om, combinatia de inhibitori ACE si AINS poate duce la reducerea eficacitatii anti-hipertensive sau la insuficienta renala. Combinatia de Benazepril si alti agenti-hipertensivi (de ex. blocanti ai canalelor de calciu, P blocanti sau diuretice), anestezice sau sedative poate duce la efect hipotensiv aditional. De aceea utilizarea concomitenta a AINS sau alte medicamente cu efect hipotensiv trebuie luata in considerare cu atentie.

Functia renala si semnele de hipotensiune (letargie, slabiciune, etc) trebuie monitorizate indeaproape si tratate daca e necesar.

Interactiunile cu diuretice ce conserva potasiul ca spironolactona, triamterene sau amilorida nu pot fi trecute cu vederea. Se recomanda monitorizarea nivelurilor de potasiu din plasma, cand se utilizeaza benazepil in combinatie cu diuretice ce elimina potasiul, deoarece sunt posibile reactii ce ameninta viata. Ca si alti inhibitori ACE, utilizarea produselor medicinale hipotensive sau anestezice cu efect hipotensiv pot potentia efectul hipotensiv al benazeprilului.

#### **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)**

La cainii normali, supradozarea pana la de 200 de ori doza a fost asimptomatica. In cazurile de supradozari accidentale, poate apare hipotensiune tranzitorie. Terapia consta in perfuzie intravenoasa de solutii izotonice saline.

#### **Precautii speciale pentru animale**

Nu s-a observat semne de toxicitate la caini in timpul testarilor clinicee. Oricum, in timpul terapiei se recomanda monitorizarea creatininei si ureei din plasma, ca analiza de rutina in cazul insuficientei renale.

#### **Precautii speciale pentru oameni**

In caz de ingestie accidentală, solicitatati imediat sfatul medicului si prezentati medicului prospectul produsului sau eticheta.

Femeile gravide trebuie sa aiba grija, in mod special pentru a evita expunerea orala, pentru ca s-a descoperit ca inhibitorii ACE afecteaza fatul uman in timpul sarcinii.

Spalati mainile dupa utilizare.

### **13. PRECAUTII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DESEURILOR, DUPA CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deseu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate in conformitate cu cerintele locale.

### **14. DATE IN BAZA CARORA AU FOST APROBATUL TIMA DATA PROSPECTUL**

#### **15. ALTE INFORMATII**

Dimensiuni de ambalaje: 14, 28, 42, 56, 70, 84, 98, 112, 128, 140, 154, 168, 182, 196, 210, 224, 238, 252, 266, 280, 294, 308, 350, 392, 448, 546, 602, 700, 798, 896, 994 si 1008 tablete.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.