

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. ÎNCULVETAREA PRODUSULUI MEDICAL VETERINAR**

Thyroxanil 200 micrograme comprimate pentru câini și pisici

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

I comprimat conține:

**Substanță activă:**

Levotiroxină sodică                  200 µg  
(echivalent cu levotiroxină        194 µg)

**Excipient (excipienți):**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat.

Comprimat de culoare albă până la aproape albă, de formă rotundă și convexă, cu linie în formă de cruce pe o parte și numărul 200 pe cealaltă parte. Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii ţintă**

Câini și pisici.

### **4.2 Judecașii pentru utilizare, cu specificarea speciilor ţintă**

Tratamentul hipotiroidiei primare și secundare.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează pentru câini și pisici care suferă de insuficiență suprarenală necorectată.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la levotiroxină sodică sau la oricare dintre excipienți.

### **4.4 Adverzii și side efecte**

Diagnosticul de hipotiroidie trebuie confirmat pe baza unor analize adecvate.

### **4.5 Precauții și efecte secundare**

#### **Efecte secundare posibile și înalte de gravitate**

O creștere bruscă a necesarului de transport al oxigenului la țesuturile periferice, plus efectele cronotropice ale levotiroxinei sodice pot reprezenta un stres cu efecte negative asupra unui cord cu funcționare afectată, cauzând decompensare și semne de insuficiență cardiacă congestivă.

Animalele cu hipotiroidie și hipoadrenocorticism simultan prezintă o capacitate scăzută de metabolizare a levoiroxinei sodice și, prin urmare, un risc crescut de tireotoxicoză. Aceste animale trebuie stabilizate cu tratament cu glucocorticoizi și mineralocorticoizi înaintea tratamentului cu levoiroxină sodică pentru a evita declanșarea unei crize hipoadrenocorticale. După aceasta, testele de levoiroxină sodică trebuie să se repetă, iar apoi se recomandă introducerea treptată a levotiroxinei (începând cu 25% din doza normală și crescând cu trepte de 25% o dată la două săptămâni, până la obținerea stabilizării optimale). Introducerea treptată a terapiei este recomandată și pentru animalele cu alte boli concomitente; în special la animalele cu afectiune cardiacă, diabet zaharat și disfuncție renală sau hepatică.

Din cauza limitărilor legate de dimensiunea și divizibilitatea comprimatelor, este posibil să nu se poată realiza administrarea optimă a dozelor la animalele cu greutatea sub 2,5 kg. Prin urmare, utilizarea produsului la aceste animale trebuie să se bazeze pe evaluarea beneficiu/risc atentă efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

Acest produs conține o concentrație crescută de L-tiroxină sodică și poate avea efecte dăunătoare în cazul ingerării, în special la copii. Femeile însărcinate trebuie să manipuleze cu atenție acest produs medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini după manipularea comprimatelor. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Orice parte (părți) de comprimat neutilizat(e) trebuie pusă la loc în blisterul deschis, care nu trebuie păstrat la vedere și îndemâna copiilor, și trebuie utilizat(ă) întotdeauna la următoarea administrare.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Înțial poate apărea o exacerbare a simptomelor cutanate, cu prurit crescut, din cauza eliminării celulelor epiteliale vechi.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la cățelele sau pisicile gestante sau lactante și, prin urmare, utilizarea produsului la aceste animale trebuie să se bazeze pe evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil. Cu toate acestea, levotiroxina este o substanță endogenă, iar hormonii tiroidieni sunt esențiali pentru fătul în dezvoltare, în special în timpul primei perioade de gestație. Hipotiroidia în timpul gestației poate duce la complicații majore, cum ar fi moartea fetusului și un rezultat perinatal slab. Doza de menținere de levoiroxină sodică poate necesita ajustări în timpul gestației. Prin urmare, cățelele și pisicile gestante trebuie monitorizate regulat, de la concepție până la mai multe săptămâni după fătare.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacții**

O varietate de produse medicinale veterinară pot afecta legarea plasmatică sau tisulară a hormonilor tiroidieni sau pot altera metabolizarea hormonilor tiroidieni (de ex. barbituricele, antiacidurile, steroizii anabolizanți, diazepamul, furosemidul, mitotanul, fenilbutazona, fenitoïna, propranoloul, dozele crescute de salicilați și sulfonamide). La tratarea animalelor cărora li se administrează medicație concomitentă, trebuie luate în considerare proprietățile acestor produse.

Estrogenii pot determina creșterea necesarului tiroidian.

Ketamina poate provoca taхicardie și hipertensiune atunci când se utilizează la pacienți cărora li se administrează hormoni tiroidieni.

Efectul catecolaminelor și simpatomimeticelor este crescut de levoiroxină.

Poate fi necesară creșterea dozei de digitalice la un pacient care a avut insuficiență cardiacă congestivă compensată anterior și la care începe suplimentarea hormonilor tiroidieni. În urma tratamentului hipotiroidiei la pacienții cu diabet concomitant, se recomandă monitorizarea cu atenție a controlului diabetic.

*Majoritatea pacientilor în urmarement cronic cu glucocorticoizi în doze crescute, zilnic, vor avea concentrații serice de T4 foarte scăzute sau nedetectabile, precum și valori T3 sub limita inferioară a valorilor normale.*

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru administrare orală.

Doza inițială recomandată pentru câini și pisici este de 20 µg levotiroxină sodică per kg greutate corporală pe zi, administrată sub formă unei doze zilnice unice sau a două doze egale. Din cauza variabilității absorbției și metabolizării, administrarea dozelor poate necesita modificări înainte de observarea unui răspuns clinic complet. Dozele și frecvența de administrare inițiale reprezintă numai un punct de pornire. Terapia trebuie să fie individualizată în mare măsură și particularizată în funcție de cerințele animalului respectiv, în special pentru pisici și câinii mici. A se vedea și secțiunea 4.5 pentru utilizarea la animalele cu greutatea <2.5 kg. Doza trebuie ajustată în funcție de răspunsul clinic și concentrațiile plasmatiche de tiroxină. La câini și pisici, absorbția levotroxinei sodice poate fi afectată de prezența alimentelor. Prin urmare, momentele de administrare a tratamentului în funcție de hrănire trebuie să rămână aceleași în fiecare zi. În vederea administrării adecvate a terapiei, pot fi măsurate concentrațiile minime (imediat înaintea administrării tratamentului) și concentrațiile maxime (la aproximativ patru ore de la administrarea dozei) de T4 plasmatic. La animalele cu doze administrate adecvat, concentrația plasmatică maximă de T4 trebuie să se situeze în partea superioară a intervalului normal (aproximativ 30 până la 47 nmol/l), iar concentrațiile minime trebuie să se situeze peste aproximativ 19 nmol/l. În cazul în care valorile T4 se situează în afara acestui interval, doza de levotiroxină sodică poate fi ajustată cu trepte adecvate până când pacientul ajunge într-o stare clinică de eutiroidie, iar valoarea serică a T4 se află în intervalul de referință. Comprimatele de 200 µg permit ajustarea dozei de levotiroxină cu trepte de 50 µg per animal, iar comprimatele de 600 µg permit ajustarea dozei de levotiroxină cu trepte de 150 µg per animal. Valorile plasmatiche ale T4 pot fi testate din nou la două săptămâni de la modificarea dozei, însă ameliorarea clinică constituie un factor la fel de important pentru stabilirea dozei individuale, iar aceasta va dura între patru și opt săptămâni. La obținerea dozei de substituție optimă, monitorizarea clinică și biochimică poate fi efectuată o dată la 6 -12 luni.

Tabelul următor prezintă recomandări privind administrarea produsului cu o rată standard inițială a dozelor de 20 µg per kg greutate corporală pe zi.

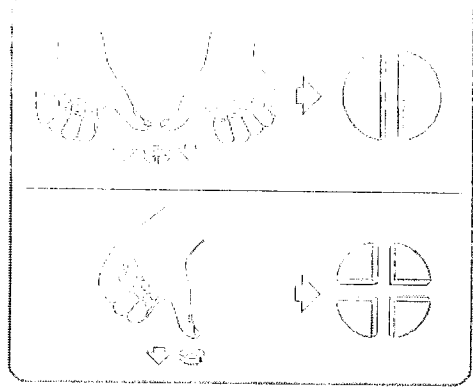


### Administrare o dată pe zi

	Thyroxanil 200 µg	Thyroxanil 600 µg	Doza efectivă per kg (µg)	Thyroxanil 200 µg	Thyroxanil 600 µg
>2,5 kg – 5 kg	□		20-10	-	
>5 kg – 7,5 kg	⊕		20- 13,3	□	
>7,5 – 10 kg	⊕	sau □	20- 15		
>10 kg – 12,5 kg	⊕		20-16	⊕	
>12,5 kg – 15 kg	⊕ ⊕	sau ⊕	24- 20	⊕	sau □
>15 kg – 17,5 kg	⊕⊕		23,3- 20		
>17,5 kg – 20 kg	⊕⊕		22,9-20	⊕⊕	
>20 kg – 22,5 kg	⊕⊕ ⊕	sau ⊕	22,5- 20		
>22,5 kg – 25 kg	⊕⊕ ⊕	⊕	22,2- 20	⊕	□
>25 kg – 30 kg	⊕⊕⊕ ⊕	sau ⊕	24-20	⊕ ⊕	sau ⊕
>35 kg – 40 kg	⊕	și ⊕	26,7-20	⊕⊕	
>40 kg – 50 kg	⊕	și ⊕ ⊕	25-20	⊕⊕⊕ ⊕	
>50 kg – 60 kg		⊕⊕⊕ ⊕	24-20		⊕

□ =  $\frac{1}{4}$  comprimat =      ⊕ =  $\frac{1}{2}$  comprimat      ⊕⊕ =  $\frac{3}{4}$  comprimat      ⊕⊕⊕ = 1 comprimat

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a asigura administrarea adecvată a dozelor. Puneți comprimatum pe o suprafață plană, cu partea cu liniile de marcăre în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafața respectivă.



Jumătăți: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.  
Sferturi: apăsați cu degetul mare pe mijlocul comprimatului.

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

În urma administrării de supradoze, poate apărea tireotoxicoză. Tireotoxicoză ca reacție adversă a suprasuplimentării în mică măsură este mai puțin frecventă la câini și pisici, datorită capacității acestor specii de a cataboliza și excreta hormonii tiroidieni. În cazul ingestiei accidentale a unor cantități mari de produs medicinal veterinar, absorbția poate fi redusă prin inducerea de vârsături și administrarea orală unică de cărbune activat și sulfat de magneziu.

În cazul unei supradozări acute la câini și pisici, semnele clinice sunt consecutive efectelor fiziologice ale hormonului. Supradozarea acută de L-tiroxină poate produce vârsături, diaree, hiperactivitate, hipertensiune, letargie, tahicardie, tahipnee, dispnee și reflexe pupilare la lumină anormale.

În urma suprasuplimentării cronice la câini și pisici, pot apărea teoretic semne clinice de hiperiroidie, cum sunt polidipsia, poliuria, respirația sacadată, scădere în greutate fără anorexie, și tahicardie sau nervozitate, sau ambele. Prezența acestor semne trebuie să conducă la evaluarea concentrațiilor serice de T4, pentru confirmarea diagnosticului și întreruperea imediată a suplimentării. După dispariția semnelor (într-o perioadă de zile până la săptămâni), revizuirea dozărilor tiroidiene și recuperarea completă a animalului, poate fi instituită o doză mai scăzută, însătoată de monitorizarea îndeaproape a animalului.

#### 4.17 Timp de răsturnare

Nu este cazul.

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Hormoni tiroidieni  
Codul veterinar ATC: QH03AA01

#### 5.1 Proprietăți farmaceutice

Levotiroxina este un omolog sintetic al hormonului tiroidian produs în mod natural, tiroxină (T4). Acesta este transformat în hormonul mai activ din punct de vedere biologic, triiodotironină (T3). T3 se leagă prin intermediul receptorilor specifici din membrana plasmatică, mitocondrii și cromatina, ducând la modificări ale transcrierii ADN-ului și ale sintezei proteinelor. Prin urmare, debutul acțiunii este lent.

Levotiroxina sodică influențează metabolizarea carbohidraților, proteinelor, grăsimilor, vitaminelor, acizilor nucleici și ionilor. Levotiroxina sodică stimulează consumul de oxigen și provoacă o activitate metabolică crescută prin creșterea numărului de mitocondrii. Este stimulată sinteza proteinelor și crește consumul de carbohidrați. Este stimulată metabolizarea grăsimilor.

#### 5.2 Particularități farmacocinetice

După apotul pe cale orală, absorbția gastro-intestinală este de 10 până la 50% la câini și 10% la pisici,  $C_{max}$  se atinge la 4-12 ore după administrarea la câini și 3-4 ore la pisici. După administrarea a 20 micrograme pe kg substanță activă la 57 câini cu hipotiroidie, concentrațiile plasmatiche de tiroxină (T4) au crescut în majoritatea cazurilor până la valorile normale (20-46 nmol). După absorbția în circulație, T4 este iodat la T3 în țesuturile periferice. La câini, peste 50% din cantitatea de T4 produsă în fiecare zi se pierde prin materiale fecale. Timpul de înjunghiere seric la câinii normali este de 10 până la 16 ore. La câinii cu hipotiroidie acesta este mai lung. Farmacocinetica levotiroxinei nu a fost investigată în totalitate la pisici.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Oxid de magneziu, greu  
Celuloză microcristalină  
Amidon glicolat de sodiu (tip A)  
Stearat de magneziu

### 6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

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

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se păstra blisterele în ambalajul exterior, pentru a se proteja de lumină.

### 6.5. Natură și compoziție ambalajului primar

Blister din aluminiu - PVC

Cutii din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 sau 10 blistere. 25 sau 30 comprimate per blister.

Nu toate dimensiunile de ambalaje 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. DEFINITORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Olanda

## 8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REINNOIRII AUTORIZAȚIEI

{ZEP/BL/AA/AA/}

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

**INTERDICTION PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se elibereaza numai pe baza de reteia veterinara.



## ANEXA B

### ETICHETARE ȘI PROSPECT



## L. ETICHETTARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cu ie din vânzare

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Thyroxanil 200 µg comprimate pentru câini și pisici  
Levotiroxină sodică



**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

I comprimat conține:  
Substanță activă

Levotiroxină sodică 200 micrograme

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

25 comprimate	30 comprimate
50 comprimate	60 comprimate
75 comprimate	90 comprimate
100 comprimate	120 comprimate
125 comprimate	150 comprimate
150 comprimate	180 comprimate
175 comprimate	210 comprimate
200 comprimate	240 comprimate
225 comprimate	270 comprimate
250 comprimate	300 comprimate

**5. SPECIUL JINTEI**

Câine, pisică

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare orală  
Citiți prospecțul înainte de utilizare.

**8. TEMP DE ASTERPTARE**

## **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Acest produs poate prezenta un risc pentru om, în special pentru copii, dacă este ingerat. Partea (părțile) de comprimat neutilizată(e) trebuie reintrodusă(e) în blisterul deschis.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

## **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.  
A se păstra blisterele în ambalajul exterior, pentru a se proteja de lumină.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

## **13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.  
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

## **14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

## **15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Olanda

## **16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

## **17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERII DE PRODUS**

Lot.

**INFORMAȚII DIN NIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOILĂ**

Blisteră din aluminiu - PVC

**I. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Thyroxanil 200 µg comprimate

Levotiroxină sodică



**2. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Le Vet Beheer B.V.

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot:

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar

## II. PROSPECT



## PROSPECT

Thyroxanil 200 µg comprimate pentru câini și pisici

### 1. NUMELE ŞI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ŞI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

#### Deținătorul autorizației de comercializare

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater  
Olanda

#### Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Lindopharm GmbH  
Neustrasse 82  
D-40721 Hilden  
Germania

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Olanda

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Thyroxanil 200 µg comprimate pentru câini și pisici  
Levotiroxină sodică

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

1 comprimat conține:

#### Substanță activă:

Levotiroxină sodică                200 micrograme  
(echivalent cu levotiroxină      194 micrograme)

Comprimat de culoare albă până la aproape albă, de formă rotundă și convexă, cu linie în formă de cruce pe o parte și numărul 200 pe cealaltă parte. Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚIU)

Tratamentul hipotiroidiei primare și secundare.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru câini și pisici care suferă de insuficiență suprarenală necorectată.  
Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la levotiroxină sodică sau la oricare dintre excipienți.

### 6. REACȚII ADVERSE

Inițial poate apărea o exacerbare a simptomelor cutanate, cu prurit crescut, din cauza eliminării celulelor epiteliale vechi.

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

## 7. SPECII TINTĂ

Câini și pisici

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

Pentru administrare orală.

Doza inițială recomandată pentru câini și pisici este de 20 µg levotiroxină sodică per kg greutate corporală pe zi, administrată sub forma unei doze zilnice unice sau a două doze egale.

Din cauza variabilității absorbției și metabolizării, administrarea dozelor poate necesita modificări înainte de observarea unui răspuns clinic complet. Dozele și frecvența de administrare inițiale reprezintă numai un punct de pornire. Terapia trebuie să fie individualizată în mare măsură și particularizată în funcție de cerințele animalului respectiv, în special pentru pisici și cainii mici. A se vedea și secțiunea 12 pentru utilizarea la animalele cu greutatea <2.5 kg. Doza trebuie ajustată în funcție de răspunsul clinic și concentrațiile plasmatiche de tiroxină. La câini și pisici, absorbția levotiroxinei sodice poate fi afectată de prezența alimentelor. Prin urmare, momentele de administrare a tratamentului în funcție de hrănire trebuie să rămână aceleași în fiecare zi. În vederea administrării adecvate a terapiei, pot fi măsurate concentrațiile minime (imediat înaintea administrării tratamentului) și concentrațiile maxime (la aproximativ patru ore de la administrarea dozei) de T<sub>4</sub> plasmatic. La animalele cu doze administrate adecvat, concentrația plasmatică maximă de T<sub>4</sub> trebuie să se situeze în partea superioară a intervalului normal (aproximativ 30 până la 47 nmol/l), iar concentrațiile minime trebuie să situeze peste aproximativ 19 nmol/l. În cazul în care valorile T<sub>4</sub> se situează în afara acestui interval, doza de levotiroxină sodică poate fi ajustată cu trepte adecvate până când pacientul ajunge într-o stare clinică de eutiroïdie, iar valoarea serică a T<sub>4</sub> se află în intervalul de referință. Comprimatele de 200 µg permit ajustarea dozei de levotiroxină cu trepte de 50 µg per animal, iar comprimatele de 600 µg permit ajustarea dozei de levotiroxină cu trepte de 150 µg per animal. Valorile plasmatiche ale T<sub>4</sub> pot fi testate din nou la două săptămâni de la modificarea dozei, însă ameliorarea clinică constituie un factor la fel de important pentru stabilirea dozei individuale, iar aceasta va dura între patru și opt săptămâni. La obținerea dozei de substituție optimă, monitorizarea clinică și biochimică poate fi efectuată o dată la 6 -12 luni.

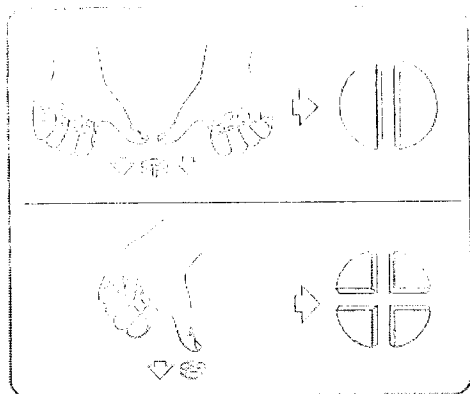
Tabelul următor prezintă recomandările privind administrarea produsului cu o rată standard înainte și dozelor de 20 µg per kg greutate corporală pe zi.

Greutate corporală	Administrare o dată pe zi		Doza efectivă per kg (µg)	Administrare de două ori pe zi	
	Thyroxanil 200 µg	Thyroxanil 600 µg		Thyroxanil 200 µg	Thyroxanil 600 µg
>2,5 kg - 5 kg	□		20-10	-	
>5 kg - 7,5 kg	□		20-13,3	□	
>7,5 kg - 10 kg	⊕	sau □	20-15		
>10 kg - 12,5 kg	⊕		20-16	□	
>12,5 kg - 15 kg	⊕ □	sau □	24-20	□	sau □
>15 kg - 17,5 kg	⊕⊕		23,3-20		
>17,5 kg - 20 kg	⊕⊕		22,9-20	⊕	
>20 kg - 22,5 kg	⊕⊕	□ sau □	22,5-20		
>22,5 kg - 25 kg	⊕⊕	□	22,2-20	□	□
>25 kg - 30 kg	⊕⊕⊕	sau ⊕	24-20	⊕	⊕ sau □
>35 kg - 40 kg	⊕ și ⊕		26,7-20	⊕⊕	
>40 kg - 50 kg	⊕ și ⊕	□	25-20	⊕⊕	⊕
>50 kg - 60 kg		(⊕)(⊕)	24-20		⊕

□ = ¼ comprimat      □ = ½ comprimat      □ = ¾ comprimat      ⊕ = 1 comprimat

#### 5. RECOMANDĂRILE PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a asigura administrarea adecvată a dozelor. Puneți comprimantul pe o suprafață plană, cu partea cu liniile de marcăre în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafață respectivă.



Jumătăți: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.  
Sferturi: apăsați cu degetul mare pe mijlocul comprimatului.

## 10. TIME DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C. A se păstra blisterele în ambalajul exterior, pentru a se proteja de lumină.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe ambalaj după EXP.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

### Atenționări speciale

Diagnosticul de hipotiroidie trebuie confirmat pe baza unor analize adecvate.

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

O creștere bruscă a necesarului de transport al oxigenului la țesuturile periferice, plus efectele cronotropice ale levotiroxinei sodice pot reprezenta un stres cu efecte negative asupra unui cord cu funcționare afectată, cauzând decompensare și semne de insuficiență cardiacă congestivă.

Animalele cu hipotiroidie și hipoadrenocorticism simultan prezintă o capacitate scăzută de metabolizare a levotiroxinei sodice și, prin urmare, un risc crescut de tireotoxicoză. Aceste animale trebuie stabilizate cu tratament cu glucocorticoizi și mineralocorticoizi înaintea tratamentului cu levotiroxină sodică, pentru a evita declanșarea unei crize hipoadrenocorticale. După aceasta, testele de tiroidă trebuie repetate, iar apoi se recomandă introducerea treptată a levotiroxinei (începând cu 25% din doza normală și crescând cu trepte de 25% o dată la două săptămâni, până la obținerea stabilizării optime). Introducerea treptată a terapiei este recomandată și pentru animalele cu alte boli concomitente; în special la animalele cu afecțiune cardiacă, diabet zaharat și disfuncție renală sau hepatică.

Din cauza limitărilor legate de dimensiunea și divizibilitatea comprimatelor, este posibil să nu se poată realiza administrarea optimă a dozelor la animalele cu greutatea sub 2,5 kg. Prin urmare, utilizarea produsului la aceste animale trebuie să se bazeze pe evaluarea beneficiu/risc atență efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Acest produs conține o concentrație crescută de L-tiroxină sodică și poate avea efecte dăunătoare în cazul ingerării, în special la copii. Femeile însărcinate trebuie să manipuleze cu atenție acest produs medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini după manipularea comprimatelor. În caz de ingestie

accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Orice parte (părții) de comprimat neutilizat(e) trebuie reintrodusă în blisterul deschis, care nu trebuie păstrat la vedere și îndemâna copiilor, și trebuie utilizat(ă) întotdeauna la următoarea administrare.

#### **Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la cățelele sau pisicile gestante sau lactante și, prin urmare, utilizarea produsului la aceste animale trebuie să se bazeze pe evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil. Cu toate acestea, levotiroxina este o substanță endogenă, iar hormonii tiroidieni sunt esențiali pentru fătul în dezvoltare, în special în timpul primei perioade de gestație. Hipotiroidia în timpul gestației poate duce la complicații majore, cum ar fi moartea fetusului și un rezultat perinatal slab. Doza de menținere de levotiroxină sodică poate necesita ajustări în timpul gestației. Prin urmare, cățelele și pisicile gestante trebuie monitorizate regulat, de la concepție până la mai multe săptămâni după fătare.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

O varietate de produse medicinale veterinare pot afecta legarea plasmatică sau tisulară a hormonilor tiroidieni sau pot altera metabolizarea hormonilor tiroidieni (de ex. barbituricele, antiacidele, steroizii anabolizanți, diazepamul, furosemidul, mitotanul, fenilbutazona, fenitoïna, propranololul, doze crescute de salicilați și sulfonamide). La tratarea animalelor cărora li se administrează medicație concomitentă, trebuie luate în considerare proprietățile acestor produse.

Estrogenii pot determina creșterea necesarului tiroidian.

Ketamina poate provoca tahicardie și hipertensiune atunci când se utilizează la pacienții cărora li se administrează hormoni tiroidieni.

Efectul catecolaminelor și simpatomimeticelor este crescut de levotiroxină.

Poate fi necesară creșterea dozei de digitalice la un pacient care a avut insuficiență cardiacă congestivă compensată anterior și la care începe suplimentarea hormonilor tiroidieni. În urma tratamentului hipotiroidiei la pacienții cu diabet concomitent, se recomandă monitorizarea cu atenție a controlului diabetic.

Majoritatea pacienților în tratament cronic cu glucocorticoizi în doze crescute, zilnic, vor avea concentrații serice de T4 foarte scăzute sau nedetectabile, precum și valori T3 sub limita inferioară a valorilor normale.

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

În urma administrării de supradoze, poate apărea tireotoxicoză. Tireotoxicoză ca reacție adversă a suprasuplimentării în mică măsură este mai puțin frecventă la câini și pisici, datorită capacitatei acestor specii de a cataboliza și excreta hormonii tiroidieni. În cazul ingestiei accidentale a unor cantități mari de produs medicinal veterinar, absorbția poate fi redusă prin inducerea de vărsături și administrarea orală unică de cărbune activat și sulfat de magneziu.

În cazul unei supradozoze acute la câini și pisici, semnele clinice sunt consecutive efectelor fiziologice ale hormonului. Supradozarea acută de L-tiroxină poate produce vărsături, diaree, hiperactivitate, hipertensiune, letargie, tahicardie, tahiipnee, dispnee și reflexe pupilare la lumină anomale.

În urma suprasuplimentării cronice la câini și pisici, pot apărea teoretic semne clinice de hipertiroidie, cum sunt polidipsia, poliu ia, respirația sacadată, scădere în greutate fără anorexie, și tahicardie sau nervozitate, sau ambele. Prezența acestor semne trebuie să conducă la evaluarea concentrațiilor serice de T4, pentru confirmarea diagnosticului și întreruperea imediată a suplimentării. După dispariția semnelor (într-o perioadă de zile până la săptămâni), revizuirea dozărilor tiroidiene și recuperarea completă a animalului, poate fi instituită o doză mai scăzută, însotită de monitorizarea îndeaproape a animalului.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE FENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

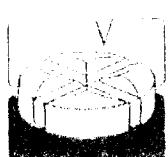
Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs trebuie aruncat în conformitate cu cerințele locale.

## 15. ALTE INFORMAȚII

Blister din aluminiu - PVC

Cuții din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 sau 10 blistere. 25 sau 30 comprimate per blister.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.



Comprimat divizibil