

[Versiunea 9.03/2022] corr. 11/2022

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vominil 10 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanța activă:

Maropitant (ca și maropitant citrat monohidrat) 10 mg

Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
n-Butanol	22,00 mg
Betadex sulfobutil eter de sodiu (SBEDC)	
Apă pentru preparate injectabile	

Soluție injectabilă limpede, incoloră până la aproape incoloră.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini și pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Câini

- Pentru tratamentul și prevenirea stării de greață induse de chimioterapie.
- Pentru prevenirea vomei, cu excepția celei induse de răul de mișcare.
- Pentru tratamentul vomei în combinație cu alte măsuri de susținere.
- Pentru prevenirea stării de greață și a vomei în perioada perioperativă și îmbunătățirea recuperării din anestezia generală după utilizarea morfinei, opioid agonist al receptorului μ.

Pisici:

- Pentru prevenirea vomei și reducerea stării de greață, cu excepția celei induse de răul de mișcare.
- Pentru tratamentul vomei în combinație cu alte măsuri de susținere.

3.3 Contraindicații

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

3.4 Atenționări speciale

Voma poate fi asociată cu afecțiuni grave, sever debilitante, inclusiv obstrucții gastrointestinale; din această cauză trebuie efectuate evaluări de diagnostic corespunzătoare.

Bunele practici veterinar recomandă ca antiemeticele să fie utilizate în combinație cu alte măsuri veterinare și de susținere, cum ar fi controlul dietei și terapia de rehidratare, abordând în același timp cauzele ce stau la baza vomei.

Nu se recomandă utilizarea produsului medicinal veterinar împotriva vomei datorate răului de mișcare.

Câini:

Cu toate că maropitantul s-a demonstrat eficace atât pentru tratamentul cât și pentru prevenirea emezei induse de chimioterapie, s-a observat că este mult mai eficace dacă se utilizează preventiv. Din acest motiv, se recomandă administrarea antiemeticului înainte de administrarea agentului chimioterapeutic.

Pisici:

Eficacitatea maropitantului în reducerea stării de găeșă a fost demonstrată în studii utilizând un model (starea de găeșă induză de xilazina).

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la câinii cu vîrstă mai mică de 8 săptămâni sau la pisici cu vîrstă mai mică de 16 săptămâni și la cățelele sau pisicile gestante sau în lactație. A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Maropitantul este metabolizat la nivelul ficatului și din acest motiv trebuie utilizat cu prudență la pacienții cu afecțiuni hepatici. Deoarece maropitantul este acumulat în corp pe timpul perioadei de tratament de 14 zile din cauza saturării metabolice, monitorizarea atentă a funcției hepatici și a oricărui eveniment advers, trebuie să fie implementată în timpul tratamentului pe termen lung.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie utilizat cu prudență la animalele care suferă de/au predispoziție pentru afecțiuni cardiace, deoarece maropitantul are afinitate pentru canalele de ioni de Ca și K. Creșterea cu aproximativ 10% în intervalul QT al ECG a fost observată într-un studiu efectuat pe câini Beagle sănătoși la care s-au administrat 8 mg/kg pe cale orală; totuși, este puțin probabil ca o astfel de creștere să aibă semnificație clinică.

Datorită apariției frecvente a durerii trecătoare în timpul injectării subcutanate, trebuie aplicate măsuri de contenție a animalului corespunzătoare. Injectarea produsului medicinal veterinar la temperatura de refrigerare poate reduce durerea la injectare.

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

Acest produs poate provoca sensibilizarea pielii. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la maropitant trebuie să administreze cu precauție produsul medicinal veterinar. Spălați pielea expusă imediat după expunere, cu cantități mari de apă. Dacă apar simptome precum o erupție cutanată după expunere accidentală, solicitați sfatul medicului și arătați medicului aceasta atenționare.

Acest produs medicinal veterinar poate fi iritant pentru ochi. Evitați contactul cu ochii. În cazul contactului accidental al produsului cu ochii, clătiți cu cantități mari de apă proaspătă. Dacă apar simptome, solicitați sfatul medicului.

Maropitantul este un antagonist al receptorilor neurochininei-1 (NK1) care acționează la nivelul sistemului nervos central. Auto-injectarea sau ingerarea accidentală poate avea ca rezultat găeșă, amețeala și somnolență. Trebuie avut grijă pentru a evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare sau ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Câini și pisici:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Durere la locul de injectare*
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacție de tip anafilactic, edem alergic, urticarie, eritem, colaps, dispnee, membrane mucoase palide; Letargie; Tulburări neurologice (ex. ataxie, convulsii, crize convulsive, tremor muscular).

*Poate apărea atunci când se injectează subcutanat. La aproximativ o treime dintre pisici se observă reacții la injectare, moderate pana la severe.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective, vezi și ultimul punct din prospect.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil deoarece nu au fost realizate studii concluzive privind toxicitatea asupra funcției de reproducție la nicio specie de animale.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat concomitent cu antagoniștii canalelor de Ca deoarece maropitantul are afinitate pentru canalele de Ca.

Maropitantul este puternic legat de proteinele plasmatiche și poate concura cu alte medicamente cu putere mare de legare.

3.9 Căi de administrare și doze

Pentru utilizare subcutanată sau intravenoasă.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie injectat pe cale subcutanată sau intravenoasă, o dată pe zi, la o doză de 1 mg/kg greutate corporală (1 ml/10 kg greutate corporală) timp de până la 5 zile consecutive. Administrarea produsului medicinal veterinar pe cale intravenoasă trebuie efectuată într-un singur bolus fără amestecarea produsului medicinal veterinar cu oricare alte fluide.

Pentru a se asigura doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Pentru prevenirea vomei produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat cu mai mult de 1 oră în avans. Durata efectului este de aproximativ 24 de ore și, din acest motiv, tratamentul poate să fie făcut în noaptea de dinaintea administrării unui agent care poate cauza emeză, de ex. chimioterapie.

Deoarece variația farmacocinetică este mare și maropitantul se acumulează în organism după administrarea zilnică repetată, doze mai mici decât cele recomandate ar putea fi suficiente la unii indivizi și atunci când se repetă doza.

Pentru administrarea prin injectare subcutanată, consultați și „Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă” (secțiunea 3.5).

Dopul de cauciuc poate fi perforat în siguranță de până la 100 de ori.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

În afara reacțiilor trecătoare de la locul de injectare în urma administrării subcutanate, maropitantul a fost bine tolerat la câinii și pisicile tinere cărora li s-au injectat zilnic până la 5 mg/kg (de 5 ori doza recomandată) timp de 15 zile consecutive (de 3 ori mai mult decât durata recomandată de administrare). Nu sunt disponibile date privind supradozarea la pisicile adulte.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QA04AD90

4.2 Farmacodinamie

Voma este un proces complex coordonat central de către centrul emezei. Acest centru constă în câțiva nuclei cerebrali (area postrema, nucleus tractus solitarius, nucleul motor dorsal al vagului) care recepționează și integrează stimulii senzoriali de la sursele centrale și periferice precum și stimulii chimici din circulație și din lichidul cerebro-spinal.

Maropitantul este un antagonist al receptorilor neurochininei 1 (NK1), care acționează prin inhibarea legării substanței P, o neuropeptidă din familia tachichininelor. Substanța P se gaseste într-o concentrație semnificativă în nuclei incluși în centrul emezei și este considerată ca fiind neurotransmițatorul cheie implicat în producerea vomei. Prin inhibarea legării substanței P cu centrul emezei, maropitantul este eficace împotriva cauzelor nervoase și umorale (centrale și periferice) care produc voma.

O varietate de analize *in vitro* au demonstrat că maropitantul se leagă selectiv de receptorii NK1 cu un efect antagonistic funcțional selectiv, dependent de doză asupra activității substanței P.

Maropitantul este eficace împotriva vomei. Eficacitatea anti-emetică a maropitantului împotriva emeticelor centrale și periferice a fost demonstrată în studii experimentale incluzând apomorfina, cisplatinul și siropul de ipeca (câini) și xilazina (pisici).

Semnele stării de greață la câini incluzând salivăție excesivă și letargie pot să persiste și în urma tratamentului.

4.3 Farmacocinetica

Câini

Profilul farmacocinetici al maropitantului cand este administrat în doză unică subcutanată de 1 mg/kg greutate corporală la câini a fost caracterizat de o concentrație maximă (C_{max}) la nivel plasmatic de aproximativ 92 ng/ml; aceasta a fost atinsă în interval de 0,75 ore după administrare (T_{max}). Vârful concentrațiilor plasmaticice a fost urmat de un declin în expunerea sistemică, cu un timp de înjumătărire aparent ($t_{1/2}$) de 8,84 ore. În urma administrării intravenoase a unei doze unice de 1 mg/kg, concentrația plasmatică inițială a fost de 363 ng/ml. Volumul distribuției în stare de echilibru (V_{ss}), a fost de 9,3 l/kg și clearance-ul sistemic a fost de 1,5 l/h/kg. Timpul de înjumătărire prin eliminare, după administrarea intravenoasă, a fost de aproximativ 5,8 ore.

În timpul studiilor clinice, nivelurile plasmaticice de maropitant au fost eficace la 1 oră după administrare. Biodisponibilitatea maropitantului după administrarea subcutanată la câini a fost de 90,7%. Maropitantul prezintă cinetică lineară când este administrat subcutanat cu o variație a dozei între 0,5 - 2 mg/kg.

Ca urmare a administrării subcutanate repetitive de doze zilnice unice de 1 mg/kg greutate corporală timp de cinci zile consecutive, acumularea a fost de 146%. Maropitantul este metabolizat de citocromul P450 (CYP) la nivelul ficatului. CYP2D15 și CYP3A12 au fost identificate drept izoforme canine implicate în metabolizarea hepatică a maropitantului.

Clearance-ul renal este o cale minoră de eliminare, cu mai puțin de 1% din doza subcutanată de 1 mg/kg apărând în urină fie ca maropitant, fie ca metabolitul său principal. Legarea maropitantului de proteinele plasmaticice la câine este mai mare de 99%.

Pisici:

Profilul farmacocinetici al maropitantului cand este administrat în doză unică subcutanată de 1 mg/kg greutate corporală la pisici: a fost caracterizat de o concentrație maximă (C_{max}) la nivel plasmatic de aproximativ 165 ng/ml; aceasta a fost atinsă în interval de 0,32 ore (19 minute) după administrare (T_{max}). Vârful concentrațiilor plasmaticice a fost urmat de un declin în expunerea sistemică, cu un timp de înjumătărire aparent ($t_{1/2}$) de 16,8 ore. În urma administrării intravenoase a unei doze unice de 1 mg/kg, concentrația plasmatică inițială a fost de 1040 ng/ml. Volumul distribuției în stare de echilibru (V_{ss}), a fost de 2,3 l/kg și clearance-ul sistemic a fost de 0,51 l/h/kg. Timpul de înjumătărire prin eliminare după administrarea intravenoasă a fost de aproximativ 4,9 ore. Se pare că la pisici există un efect legat de vîrstă cu privire la farmacocinetica maropitantului, pisoiii având clearance-ul mai mare decât pisicile adulte.

În timpul studiilor clinice, nivelurile plasmaticice de maropitant au fost eficace la 1 oră după administrare.

Biodisponibilitatea maropitantului după administrarea subcutanată la pisici a fost de 91,3%. Maropitantul prezintă cinetică lineară când este administrat subcutanat cu o variație a dozei între 0,25 - 3 mg/kg.

Ca urmare a administrării subcutanate repetitive de doze zilnice unice de 1 mg/kg greutate corporală timp de cinci zile consecutive, acumularea a fost de 250%. Maropitantul este metabolizat de citocromul P450 (CYP) la nivelul ficatului. Enzimele asociate cu CYP1A și CYP3A au fost identificate drept izoforme feline implicate în metabolizarea hepatică a maropitantului.

Clearance-ul renal și fecal sunt căi minore de eliminare a maropitantului, cu mai puțin de 1% din doza subcutanată de 1 mg/kg apărând în urină sau fecale ca maropitant. În ce privește metabolitul său principal, 10,4% din doza de maropitant a fost recuperată în urină și 9,3% în fecale. Legarea maropitantului de proteinele plasmaticice la pisici a fost estimată ca fiind 99,1%.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie să fie amestecat cu alte produse medicinale veterinar în aceeași seringă.

5.2. Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:

30 luni

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se congela.

5.4. Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă de culoarea chihlimbarului de tip I (Ph. Eur.) cu 10 ml, 25 ml sau 50 ml soluție injectabilă, încis cu dop de cauciuc clorobutil, tip I (Ph. Eur) și capac din aluminiu pull off sau flip off, în cutie de carton.

Mărimele de ambalaj:

Cutie de carton cu 1 flacon (10 ml)

Cutie de carton cu 1 flacon (25 ml,)

Cutie de carton cu 1 flacon (50 ml,)

Cutie de carton cu 5 flacoane (10 ml)

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VetViva Richter GmbH

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări:

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton (10 ml, 5 x 10 ml, 25 ml, 50 ml)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vominil 10 mg/ml soluție injectabilă

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Maropitant 10 mg/ml

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 ml
25 ml
50 ml
5 x 10 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Pentru utilizare subcutanată sau intravenoasă.

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare, se utilizează în interval de 28 zile.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se congela.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VetViva Richter

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacon de 10 ml, 25 ml, 50 ml, din sticlă de culoarea chihlimbarului, închis cu dop din cauciuc clorobutil și capac din aluminiu

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vominil



~~Cat și pisică~~

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Maropitant 10 mg/ml

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare se va utiliza până la:...

... ANERA u. S

✓

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1 Denumirea produsului medicinal veterinar

Vominil 10 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

2 Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Maropitant (ca și maropitant citrat monohidrat) 10 mg

Excipienti:

n-Butanol 22 mg

Soluție injectabilă limpede, incoloră până la aproape incoloră.

3 Specii țintă

Câini, pisici

4 Indicații de utilizare

Câini

- Pentru tratamentul și prevenirea stării de greață induse de chimioterapie.
- Pentru prevenirea vomei, cu excepția celei induse de răul de mișcare.
- Pentru tratamentul vomei în combinație cu alte măsuri de susținere.
- Pentru prevenirea stării de greață și a vomei în perioada perioperativă și îmbunătățirea recuperării din anestezia generală după utilizarea morfinei, opioid agonist al receptorului μ.

Pisici:

- Pentru prevenirea vomei și reducerea stării de greață, cu excepția celei induse de răul de mișcare.
- Pentru tratamentul vomei în combinație cu alte măsuri de susținere.

5 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienti.

6 Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Voma poate fi asociată cu afecțiuni grave, sever debilitante, incluzând obstrucții gastrointestinale; din această cauză trebuie efectuate evaluări de diagnostic corespunzătoare.

Bunele practici veterinarne recomandă ca antiemeticele să fie utilizate în combinație cu alte măsuri veterinarne și de susținere, cum ar fi controlul dietei și terapia de rehidratare, abordând în același timp cauzele ce stau la baza vomei.

Nu se recomandă utilizarea produsului medicinal veterinar împotriva vomei datorate răului de mișcare.

Câini:

Cu toate că maropitantul s-a demonstrat eficace atât pentru tratamentul cât și pentru prevenirea emezei induse de chimioterapie, s-a observat că este mult mai eficace dacă se utilizează preventiv. Din acest motiv, se recomandă administrarea antiemeticului înainte de administrarea agentului chimioterapeutic.

Pisici:

Eficacitatea maropitantului în reducerea stării de găeșă a fost demonstrată în studii utilizând un model (starea de găeșă indusă de xilazina).

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la câinii cu vîrstă mai mică de 8 săptămâni sau la pisici cu vîrstă mai mică de 16 săptămâni și la cățelele sau pisicile gestante sau în lactație. A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Maropitantul este metabolizat la nivelul ficatului și din acest motiv trebuie utilizat cu prudență la pacienții cu afecțiuni hepatice. Deoarece maropitantul este acumulat în corp pe timpul perioadei de tratament de 14 zile din cauza saturăției metabolice, monitorizarea atentă a funcției hepatice și a oricărui eveniment advers, trebuie să fie implementată în timpul tratamentului pe termen lung.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie utilizat cu prudență la animalele care suferă de/au predispoziție pentru afecțiuni cardiaice, deoarece maropitantul are afinitate pentru canalele de ioni de Ca și K. Creșterea cu aproximativ 10% în intervalul QT al ECG a fost observată într-un studiu efectuat pe câini Beagle sănătoși la care s-au administrat 8 mg/kg pe cale orală; totuși, este puțin probabil ca o astfel de creștere să aibă semnificație clinică.

Datorită apariției frecvente a durerii trecătoare în timpul injectării subcutanate, trebuie aplicate măsuri de contenție a animalului corespunzătoare. Injectarea produsului medicinal veterinar la temperatura de refrigerare poate reduce durerea la injectare.

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

Acest produs poate provoca sensibilizarea pielii. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la maropitant trebuie să administreze cu precauție produsul medicinal veterinar. Spălați pielea expusă imediat după expunere, cu cantități mari de apă. Dacă apar simptome precum o erupție cutanată după expunerea accidentală, solicitați sfatul medicului și arătați medicului aceasta atenționare.

Acest produs medicinal veterinar poate fi iritant pentru ochi. Evitați contactul cu ochii. În cazul contactului accidental al produsului cu ochii, clătiți cu cantități mari de apă proaspătă. Dacă apar simptome, solicitați sfatul medicului.

Maropitantul este un antagonist al receptorilor neurochininei-1 (NK1) care acționează la nivelul sistemului nervos central. Auto-injectarea sau ingerarea accidentală poate avea ca rezultat găeșă, amețeala și somnolență. Trebuie avut grijă pentru a evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare sau ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Gestăție și lactație:

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil deoarece nu au fost realizate studii concluante privind toxicitatea asupra funcției de reproducție la nicio specie de animale.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat concomitent cu antagoniștii canalelor de Ca deoarece maropitantul are afinitate pentru canalele de Ca.

Maropitantul este puternic legat de proteinele plasmatici și poate concura cu alte medicamente cu putere mare de legare.

Supradozare:

În afara reacțiilor trecătoare de la locul de injectare în urma administrării subcutanate, maropitantul a fost bine tolerat la câinii și pisicile tinere cărora li s-au injectat zilnic până la 5 mg/kg (de 5 ori doza recomandată) timp de 15 zile consecutive (de 3 ori mai mult decât durata recomandată de administrare). Nu sunt disponibile date privind supradozarea la pisicile adulte.

Incompatibilități majore:

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie să fie amestecat cu alte produse medicinale veterinară în aceeași seringă.

7 Evenimente adverse

Câini, pisici:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):

Durere la locul de injectare*

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):

Reacție de tip anafilactic, edem alergic, urticarie, eritem, colaps, dispnee, membrane mucoase palide. Letargie. Tulburări neurologice (de ex. ataxie, convulsii, crize convulsive, tremor muscular).

*Poate apărea atunci când se injectează subcutanat. La aproximativ o treime dintre pisici se observă reacții la injectare, moderate până la severe.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs medicinal veterinar. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare:
farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro.

8 Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Pentru utilizare subcutanată sau intravenoasă.

Produsul medicinal veterinar trebuie să fie injectat pe cale subcutanată sau intravenoasă, o dată pe zi, la o doză de 1 mg/kg greutate corporală (1 ml/10 kg greutate corporală) până la 5 zile consecutive. Administrarea produsului medicinal veterinar pe cale intravenoasă trebuie efectuată într-un singur bolus fără amestecarea produsului medicinal veterinar cu oricare alte fluide.

Pentru a se asigura doza corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil.

Dopol de cauciuc poate fi perforat în siguranță de până la 100 de ori.

9 Recomandări privind administrarea corectă

Pentru prevenirea vomei produsul medicinal veterinar trebuie să fie administrat cu mai mult de 1 oră în avans. Durata efectului este de aproximativ 24 de ore și, din acest motiv, tratamentul poate să fie făcut în noaptea de dinaintea administrării unui agent care poate cauza emeză, de ex. chimioterapie. Deoarece variația farmacocinetică este mare și maropitantul se acumulează în organism după administrarea zilnică repetată, doze mai mici decât cele recomandate ar putea fi suficiente pentru unii indivizi și atunci când se repetă doza.

Pentru administrarea prin injectare subcutanată, consultați și „Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă”.

10 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se congela.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutie de carton după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

12 Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13 Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14 Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Mărimele de ambalaj:

Cutie de carton cu 1 flacon (10 ml)
Cutie de carton cu 1 flacon (25 ml.)
Cutie de carton cu 1 flacon (50 ml.)
Cutie de carton cu 5 flacoane (10 ml)

Este posibil ca nu toate mărimele de ambalaj să fie comercializate.

Data ultimei revizuiri a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Date de contact

Deținătorul autorizației de comercializare și producător responsabil pentru eliberarea seriei:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Richter Pharma S.R.L.
Calea Șerban Vodă nr. 195
040206 București
Romania
Tel: +4021 3365428

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de comercializare.



