

Zelys® 5 mg



DK Zelys® 5 mg tyggetabletter til hund

NAVNOGADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFÖRINGSTILLADELEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsföringstilladen:

Ceva Santé Animale - 10 av. De La Ballastière - 33500 Libourne - Frankrike

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière - 53950 Louviers - Frankrig

Repräsentant: Ceva Animal Health A/S - Porschejvej 12 - 7100 Vejle - Danmark

VETERINÄR/LÆGENS MÅDE NAVN

Zelys®

ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

pimobendan 5 mg

Tyggetabletter. Rund, beige til lysebrun tablet, med delekær på den ene side. Tabletten kan deles i to lige store dele.

INDIKATIONER

Behandling af hund med kongestig hjerteinsufficiens som skyldes valvulær insufficiens (mitral og/eller tricuspidal tilbagestrømning) eller dilateret kardiomyopati. (Se afsnit "Dosering for hver dyreat, anvendelsesmåde og indgivelsesvej").

KONTRAINDIKATIONER

Pimobendan bør ikke anvendes ved hypertrofisk kardiomyopati eller sygdomme, hvor en øgning af minutvolumen ikke er mulig pga. funktionelle eller anatomiske årsager (f.eks. aorta stenoze). Da pimobendan hovedsageligt metaboliseres via leveren, bør det ikke anvendes til hunde med svær nedsat leverfunktion. (Se afsnit "Anvendelse under drægtighed og indgivning").

BIVIRKNINGER

I sjældne tilfælde kan moderat positiv kronotrop effekt (øget hjertefrekvens) og opkastning forekomme. Dog er bivirkningerne dosisafhængige og kan undgås ved at reducere dosisen. I sjældne tilfælde er der observeret forbigående diarré, appetitløshed eller letargi. Selvom der ikke er påvist et klar sammenhang med brug af pimobendan, kan der i meget sjældne tilfælde observeres tegn på primær hæmostase (peteknier på slimhinder; subkutane blødninger) under behandlingen med pimobendan. Disse symptomer forsvinder, når behandlingen afbrydes. I sjældne tilfælde er en øget mitralklap regurgitation (tilbagestrømning af blodet) observeret ved kronisk pimobendanbehandling hos hunde med mitralklapsygdom.

Hypoglykemi af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægseddelen eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1 - DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk - E-mail: dkma@dkma.dk

DYREARTER: Hund.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSES MÅDE OG INDGIVELSES VEJE(E)

Overskrift ikke den anbefaede dosering. For at sikre korrekt dosering bør legemsvegten bestemmes så nøjagtigt som muligt. Tablette indges peroralt i et dosisinterval på 0,2 mg til 0,6 mg pimobendan/kg legemsvegt/dag. Den anbefaede daglige dosis er 0,5 mg pimobendan per kg legemsvegt. Denne dosis bør fordeles på to daglige doseringer (begge på 0,25 mg per kg legemsvegt) som opnås gennem en passende kombination af hele, halve og kvarte tabletter.

Halvdelen af den daglige dosis bør administreres om morgen og den anden halvdel omkring 12 timer senere. Hver dosis skal gives ca. 1 time før fodring.

Dette svarer til: En 5 mg tyggetablet om morgen og en 5 mg tyggetablet om aftenen, ved en legemsvegt på 20 kg. Tabletten kan deles i to lige store dele for både 1,25 mg, 5 mg og 10 mg. Pimobendan kan også kombineres med diuretika, f.eks. furosemid.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Tabletten indtages spontant af dyret eller placeres under tungen.

TILBAGEHOLDELSESTID: Ikke relevant.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn

BLISTERPAKNING: Ubrugte tabletdele bør lægges tilbage i blisterkortet og bruges ved næste dosering. Må ikke opbevares over 30°C.

HDPE-glas: Opbevaringstid efter første åbning af beholderen: 4 måneder.

Hold glasset tæt tilslukket for at beskytte mod fugt. Ubrugte tabletdele bør lægges tilbage i glasset og bruges ved næste dosering. Må ikke opbevares over 25°C. Brug ikke dette veterinærmedicin efter den udløbsdato, der står på blisterkortet eller på glasset og kartonen efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreat: Ingen.

Særlige forholdsregler til brug hos dyr:

Hvis lægemidlet gives til hunde med diagnosen diabetes mellitus, skal glucosenevæuet i blodet kontrolleres regelmæssigt under behandlingen. Det anbefales at hjertefunktion og -morphologi overvåges hos dyr, der behandles med pimobendan (se afsnit "Bivirkninger"). Tablette er utsat smag. For at undgå utiliget indtagelse, skal tablettene opbevares utilgængeligt for dyr.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Selvindgivelse ved hændeligt uhed, især hos børn, kan medføre takykard, ortostatisk hypotension, anisoptrodismen og hovedpine. Ubrugte tabletdele bør lægges tilbage i blisterkortet eller glasset, som anbringes i den ydre kartonæske. Opbevares utilgængeligt for børn. Glassets låg lukkes omhyggeligt efter udtagning af det ønskede antal tabletter eller tabletdele. I tilfælde af selvindgivelse ved hændeligt uhed skal straks suges lægehjælp, og indlægsdelen eller etiketten bør vises til lægen. Vask hænderne efter brug.

Drægtighed og indgivning:

Laboratorieundersøgelser af rotter og kaniner har ikke afsløret teratogene virkninger eller fatal toksicitet. Imidlertid har disse undersøgelser vist tegn på maternel toksicitet og embryotokiske virkninger ved høje doser. Derudover har undersøgelserne også vist, at pimobendan udskilles i mælk. Sikkerheden af produktet er ikke blevet vurderet til drægtige eller driegivende tæver. Produktet skal kun bruges efter en nytte/risikovurdering udført af den ansvarlige dyrlæge.

Interaktion med andre legemidler og andre former for interaktion:

I farmakologiske studier ses ingen interaktion mellem hjerteglycosidet strofantin og pimobendan. Den pimobendan-inducerede forbedring af hjertets kontraktionsevne svækkes ved brug af calciumantagonisterne verapamil og diltiazem og af beta-antagonisten propranolol.

Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger, modgift):

Ved overdosing kan en positiv kronotropisk effekt, opkastning, apati, ataksi, hjertemislyde eller hypotension forekomme. Hvis dette er tilfældet skal dosis reduceres og en passende symptomatisk behandling iværksættes. Hos raske beaglehunde udsat for langvarig eksponering (6 måneder) med 3 til 5 gange den anbefaede dosis, er der observeret en fortykkelse af mitralklappen og venstrestridig ventrikulær hypertrofi hos nogle hunde. Disse forandringer er af farmakodynamisk oprindelse.

Uforlæggheder: Ikke relevant.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGELEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Kontakt Deres dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDDLEN: 11/2022

ANDRE OPLYSNINGER

Blisterpakning: Kartoneske indeholdende 5 eller 16 bladertabler.

HDPE-glas: 150 ml glas indeholdende 60 tabletter.

De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladen, hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærmedicin. Senest reviderede indlægseddelen findes på www.indlaegseddelen.dk.

SE Zelys® 5 mg tuggtabletter for hund

NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Santé Animale - 10 av. De La Ballastière - 33500 Libourne - Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière - 53950 Louviers - Frankrig

DET VETERINÄR/MEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Zelys® 5 mg tuggtabletter för hund

pimobendan

DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Pimobendan 5 mg

Tuggtablett

Rund beige till ljusbrun tablet med en skåra på ena sidan.

Tablettorna kan delas i två lika stora delar.

ANVÄNDNINGSMÖRÅDE(N)

För behandling av hjärtsvikt hos hund orsakad av hjärtkälfuskjukdom (mitralis- och/eller trikuspidalsufficiens) eller hjärtmuskelskjukdom (dilaterad kardiomyopati). (Se även avsnitt "Dosering för varje djurslag, administreringsätt och administreringsvägar").

KONTRAINDIKATIONER

Pimobendan skall ej användas vid hjärtmuskelskjukdom med förtjockad hjärtmuskel (hypertrofisk kardiomyopati) eller kliniska tillstånd där en ökning av blodflödet (minutvolymen) inte är möjlig p.g.a. funktionella eller anatomiska orsaker (tex. aortastenos, förträning av aortaklaffen). Eftersom pimobendan huvudsakligen bryts ner via levern, skall den inte användas på hundar med gravt nedslatt leverfunktion. (Se även avsnitt "Dräktighet, digivning").

BIVERKNINGAR

I sällsynt fall har mål ökning av hjärtfrekvens (positiv kronotrop effekt) och kräkning förekommit. Denna biverkning är dock dosisberoende och kan undvikas genom att minska dosen. I sällsynta fall har övergående diarré, minskad apitit och häglöshet observerats. Trots att ett samband med pimobendan inte är klart fastställt, kan det i mycket sällsynta fall vid behandling med pimobendan ses punktförmediga blödningar på slémhinnor och blödningar under huden (tecken på effekter på primär hemostas). Dessa tecken försvinner när behandlingen avbryts. I sällsynta fall har det observerats en ökning av tillbakaflödet av blod vid mitralklaffen under kronisk behandling med pimobendan på hundar med mitralklafsjukdom.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)

- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)

- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)

- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)

- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade).

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet:

SE: Lakemedelsverket, Box 26 - 75 1 03 Uppsala, Webbplats: www.lakemedelsverket.se

FI: www.fimea.fi/web/sv/veterinar/

DJURSLAG: Hund

DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Överskrift inte rekommenderad dos.

För att säkerställa korrekt dosering skall kroppsvikten fastställas så exakt som möjligt före behandling. Tablettarna ges via munnen i ett dosintervall från 0,2 till 0,6 mg pimobendan per kg kroppsvikt och dag. Den rekommenderade dagliga doseringen är 0,5 mg pimobendan per kg kroppsvikt. Dosen bör fördelas på två doseringstfällen (0,25 mg/kg kroppsvikt per tillfälle) genom att använda en lämplig kombination av hela eller halva tabletter. Halva den dagliga dosen ges på morgonen och den andra halvan ungefär 12 timmar senare.

Varje dos skal ges cirka 1 timme före utfordring.

Detta motsvarar: En 5 mg tuggtablett på morgonen och en 5 mg tuggtablett på kvällen till en hund med vikten 20 kg. Tabletterna med styrkan 1,25 mg, 5 mg respektive 10 mg är delbara i 2 delar. Läkemedlet kan kombineras med behandling med läkemedel innehållande urindrivande substanser tex. furosemid.

ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Tablettan ges till djuret för spontant intag alternativt placeras på tungans bakre del.

KARENSTID(ER): Ej relevant.

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

För blister: Oanvända tablettdelar ska läggas tillbaka i blistret och användas vid nästa administreringsfall. Förvaras vid högst 30 °C.

För bulk: Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 4 månader.

Utläslit bulken väl. Fuktkänsligt.

Varvanda tablettdelar ska läggas tillbaka i burken och användas vid nästa administreringsfall. Förvaras vid högst 25 °C. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumen på blistret eller burken och kartongen efter EXP. Utgångsdatumen är den sista dagen i angiven månad.

SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag: Inga.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DJURSLAGEN

Förvara tabletterna utan räckhåll för djur.

Blodglukos bør testes regelbundet under behandling af hundar med diagnostiseret diabetes mellitus. Övervakning af hjärtats funktion, form och struktur rekommenderas på djur som behandles med pimobendan. (Se även avsnitt "Biverkningar").

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR PERSONER SOM GER LÄKEMEDLET TILL DJUR:

Oavsliktig intag kan, specielt hos barn, försäkra uppkomst av hjärtläppning, lägesberoende lågt blodtryck, rodna i ansiktet och huvudvärk. Oanvända delade tabletter ska läggas tillbaka i det öppnade blistret eller i burken och läggas in i ytterförpackningen. Förvara på ett säkert ställe utan syn- och räckhåll för barn. Efter att ha tagit ut önskat antal tabletter återförslut genast burken ordentligt med locket. Vid oavsliktig intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och digivning: Laboratoriestudier på råttor och kaniner har inte gett belägg för missbildningsframkallande eller fosterskadliga effekter. Dessa studier har dock påvist skadliga effekter på moderdjur och foster vid höga doser samt dessutom visat att pimobendan utsöndras i mjölken. Läkemedlets säkerhet har inte undersökt på dräktiga och läkterande tikar. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nyatta/riskbedömning.

Andra läkemedel och Zelys® vet:

Endast för veterinärer

I farmakologiska studier påvisades ingen påverkan mellan hjärtglykosiden strofantin och pimobendan. Effekten på hjärtats sammandragande kraft (kontraktionskraft) försägas vid samtidig användning av kalciumentagonisterna verapamil och diltiazem och av beta-antagonisten propranolol.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder motgift):

Vid överdosering kontaktta din veterinär. Endast för veterinärer

Vid överdosering kan positiv kronotropisk effekt, kräkning, apati, ataxi, blåsljud på hjärtat eller hypotension förekomma. Vid sådana tillfällen skall doses minskas och en lämplig symptomatisk behandling påbörjas. Vid långvarig exponering (6 månader) på friska beaglehundar med 3 till 5 gånger den rekommenderade dosen har en förtjockning av mitralklaffen och vänstersidig kammarhypertrofi observerats på några hundar. Dessa förändringar beror på farmakodynamiskt ursprung.

Blandbarhetsproblem: Ej relevant.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE FALL

Fråga apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

DATUM DÄ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES:

SE: 14.01.2022 - FI: 21.05.2021

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

För blister: Papkartong innehållande 5 eller 16 blad om 6 tabletter.

För bulk: 150 ml burk innehållande 60 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstolar att marknadsföras. För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företräderen för innehavaren av godkännandet för försäljning.

FI Zelys® 5 mg purutabletit koirille

**MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA
VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLIA,
JOS ERI**

Myyntiluvan haltija:

Ceva Santé Animale - 10 av. De La Ballastière – 33500 Libourne – Ranska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication

Zone Autoroute - 53950 Louverné – Ranska

ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Zelys® 5 mg purutabletit koirille

pimobendani

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Pimobendani 5 mg

Purutabletti

Beige tai vaaleanruskea pyöreä tabletti, jonka toisella puolella on yksi jakoume.

Tabletin voi jakaat kahteen yhtä suureen osaan.

KÄYTÖÄIHEET

Läppävoodosta (hiippa- ja/tai kolmiliuskalpäpä vuodosta) tai sydäntä laajentavasta sydänlihaisraudesta (dilatoiva kardiomyopatia) johtuva koiran sydämen vajaatoiminnan haitta. (Katso myös kohta "Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain").

VASTA-AIHEET

Pimobendania ei saa käyttää hypertrofisessa kardiomyopatiassa (liikavuussa sydänlihassauraudessa) eikä klinisissä tiloissa, joissa sydämen työtehoa ei toiminallisista tai anatomisia syistä johtuen voida suuresta (esim. aorttastenoosi). Koska pimobendani metaboloitu pääasiassa maksan kautta, sitä ei saa käyttää koirille, joilla on vaikea maksan vajaatoiminta. (Ks. myös kohta "Tineys ja imetyt").

HAITTAVAIKUTUKSET

Harvinaisena haittavaikutukseensa voi esiintyä lievä positiivinen kronotrooppinen vaikuttus (sydämen lyöntihedyen nousu) ja oksentelu. Nämä haittavaikutukset ovat annoksesta riippuvaisia, ja ne voidaan välttää pienentämällä annosta. Harvinaisissa tapauksissa on havaittu ohimenevää riupua, syömättömyyttä tai horrostila. Hyvin harvinaisena haittavaikutukseensa voi hoidon aikana esiintyä vaikutuksia primaarin veren hyttymiseen (pistemäisiä verenpuraumia limakalvoilla, ihonalista verenvuoissa), vaikkakaan suoraa yhteyttä pimobendaanin ei ole sekeästi osoitettu. Nämä oireet paranevat, kun hoito lopetetaan. Harvinaisissa tapauksissa on havaittu mitraaliäppävoodon (hiippaläppävoodon) voimistumista pitkäaikaisen pimobendaaninhoidon aikana koirilla, joilla on mitraaliäppäraus.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1/10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkauslosteessa, tai olet sitä mielestä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käytäen www.fimea.fi/elainlaakkeet.

KOHDE-ELÄINLAIJA: Koiria**ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAEITTAIN**

Älä ylitä suositeltua annosta.

Määrität eläimen täsmällinen paino ennen hoidon aloittamista tarkan annoksen varmistamiseksi.

Tabletit annetaan suun kautta, ja päivittäinen annos on 0,2–0,6 mg pimobendania/kg. Suositeltu päivittäinen annos on 0,5 mg/kg. Annos on jaettava kahteen antokertaan (kummallakin kerralla 0,25 mg/kg), ja tabletit on annettava sopivina yhdistelmänä joko kokonaismaan tai puolikkaamaan. Puolet annoksesta annetaan aamulla ja puolet noin 12 tunnin kuluttua.

Kumpikin annos tulisi antaa noin tuntia ennen ruokintaan.

Tämä vastaa:

20 kgr painoiselle koiralle yksi 5 mg:n purutabletti aamuisin ja yksi 5 mg:n purutabletti iltaisin.

1,25 mgn, 5 mgn ja 10 mgn tabletit voi jakaat kahteen osaan.

Valmiste voidaan antaa samanaikaisesti diureettihoidon, kuten furosemidin, kanssa.

ANNOSTUSOHJEET

Valmiste annetaan eläimelle syöttäväksi tai laitetaan kielen taakse.

VAROAIKA (VAROAJAT): Ei oleellinen.**SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Läpipainopakkauksia: Käytä lämpötilästä tabletin osat pitää laittaa takaisin läpipainopakkaukseen ja käytää seuraavalla antokerralla. Älä säilytä yli 30 °C.

Purkki; Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaike: 4 kuukautta.

Pidä purkki tiivisti suljettuna. Herkki kosteudelle.

Käytä lämpötilästä tabletin osat pitää laittaa takaisin purkkiin ja käytää seuraavalla antokerralla.

Älä säilytä yli 25 °C.

Älä käytä täitä eläinlääkevalmisteita viimeisen käytönpäivämään jälkeen, joka on ilmoitettu läpipainopakkauksessa tai purkissa ja rasiassa merkinnän EXP-jälkeen. Eräntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain: Ei ole.

Elämää koskevat erityiset varotoimet:

Purutabletit ovat maustettuja. Jotta tabletteja ei nieltäisi vahingossa, säilytä ne eläinten ulottumattomissa.

Vain eläinlääkäreille

Verensokeri tulee hoidon aikana mitata säännöllisesti koirilta, joilla on diabetes mellitus. Pimobendanilla hoidettavien eläinten sydämen toiminnan ja rakenteen seuranta on suosteltavaa (ks. myös kohta "Haittavaikutukset").

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteet antavat henkilöön on noudatettava:

Jos valmisteista on otettu vahingossa se voi etenkin lapsilla aiheuttaa takykardiaa (sydämen nopealyöntisyttä), pystyasennossa ilmenevää verenpaineen alhaisuutta, kasvojen ohimenevää punoistusta ja päänsärkyä. Käytä lämpötilästä tabletin osat pitää laittaa takaisin purkkiin tai avattuun läpipainopakkaukseen, joka laitetaan jälkeen takaisin ulkopakkaukseen. Säilytä turvalisessa paikassa poissa lasten näkyviltä ja ulottuvilta. Sulje purkin korkki tiivistä heti, kun olet ottanut tarvittavan määrän tabletteja tai tabletin osia. Jos vahingossa nielut valmisteista, käännä välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänen pakkauslosestasi tai myyntipäällyksi. Pese kädet käytön jälkeen.

Tineys ja imetyt:

Laboratoriotutkimuksissa rotilla ja kaneella ei ole havaittu merkkejä epämuodostumaan aiheuttavista tai sikiötösistä vaikutuksista. Tutkimuksissa on kuitenkin havaittu virteitä emoon ja alkion kohdistuvista toksisista vaikutuksista suurilla annoksilla. Pimobendanin on myös osoitettu erityyvä maitoon. Varmistune turvalisuutta ei ole tutkittu kantavilla tai imettävällä nartuilla. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Vain eläinlääkäreille

Farmakologisissa tutkimuksissa ei ole osoitettu interaktioita sydänglykosidi strofantin ja pimobendanin välillä. Pimobendanin sydämen supistusmyrkkyä parantava vaikutus heikkenee, jos samanaikaisesti käytetään kalsiumsalpaaja verapamilia ja dilatiesemia tai beetasalpaaja propranololia.

Yliannostus (oireet, haittoaineenpitäminen, vasteiläkkeitä):

Ota yliannostustapauksessa yhteyttä eläinlääkärin.

Vain eläinlääkäreille

Yliannostustapauksessa voi esiintyä positiivinen kronotrooppinen vaikuttus, oksentelu, apatia, ataksia, sisävääniä tai verenpaineen laskua. Tällöin annosta on laskettava ja on aloitettava sopiva, oireenmuukan hoito. Tervelle beagleille tehdässä pitkäaikaisessa (6 kk) altistustutkimuksessa kolmin- ja viisinkertaisella annostuksella suositeltuun annokseen nähden jollakin koirilla havaittiin mitraaliäppänä paksunemista ja vaseman kammon liikasvua. Muutokset liittyvät valmisteen farmakodynamiisiin vaikutuksiin.

Yhteensopimattomuudet: Ei oleellinen.

ERITYISET VAROTOIMET KÄYTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTÉEN HÄVITÄMISEKSI

Kysy käytämättömiin lääkeiden hävitämisestä eläinlääkäritä tai apteekista. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSLOSESTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTty:

21.05.2021

MUUT TIEDOT

Läpipainopakkauksia: Pahviriasiassa on 5 tai 16 läpipainopakkausta, joista kunkin sisältää 6 tablettaa.

Purkki: 150 mln purkki sisältää 60 tablettaa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

NO Zelys® 5 mg, tyggetabletter til hund**NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelser:

Ceva Santé Animale - 10 av. De La Ballastière – 33500 Libourne – Frankrike

Tilvirkar ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication

Zone Autoroute - 53950 Louverné – Frankrike

VETERINÆR/PREPARETTES NAVN

Zelys® 5 mg tyggetabletter til hund.

pimobendan

DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

Pimobendan 5 mg

Tyggetabletter

Runde, beige til lysbrune tabletter med én delestrek på ene siden.

Tabletten kan deles i to dele.

INDIKASJON(ER)

Behandling av kongestiv hjertesvikt hos hund forårsaket av klaffesykdom (mitral og/eller trikuspid tilbakestrømning) eller hjertemuselykdom (dilatert kardiomyopati). (Se også punktet «Dosering for hver målart, tilførselsvei og tilførselsmåte»).

KONTRAINDIKASJONER

Pimobendan skal ikke brukes ved hjertemuselykdom med forstørret hjerte (hypertrofisk kardiomyopati) eller sykdommer der bedring i blodstrømmen gjennom hjertet (minuttvolumet) ikke er mulig av funksjonsmessige eller anatomiske grunner (f.eks. aortastenose). Fordi pimobendan hovedsakelig brytes ned i leveren, skal det ikke brukes til hunder med sterkt nedsatt leverfunksjon. (Se også punktet «Bruk under drekktighet, diegiving eller egglegging»).

BIVIRKNINGER

I sjeldne tilfeller kan en svak økning i hjertefrekvens (positiv kronotrop effekt) og oppkast forekomme. Disse bivirkningene er imidlertid doseavhengige og kan unngås ved dosereduksjon. I sjeldne tilfeller har forbipående diaré, appetittloshet og apati vært observert. Til tross for at en sammenheng med pimobendan ikke er klart fastslått, kan det ved pimobendanbehandling i svært sjeldne tilfeller ses punktformige blødninger på slimbinner og blodninger under huden (tegn på innvirkning på primær hemostase). Disse symptomene forsvinner når behandlingen avsluttes. I sjeldne tilfeller er det sett en økning av tilbakestrømning av blod ved mitralklaffen i forbindelse med langtidsbehandling av hunder med mitralklafsykdom.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr; inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER): Hund.**DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE**

Anbefalt dose skal ikke overskrives.

For å sikre korrekt dosering må kroppsvekten bestemmes så nøyaktig som mulig før behandling. Tablettenegis i munnen innenfor et doseringsområde fra 0,2 mg til 0,6 mg pimobendan per kg kroppsvekt per dag. Den foretrukne daglige dosen er 0,5 mg pimobendan/kg. Dagsdosen fordeles på 2 ganger (0,25 mg/kg per gang) ved å bruke en passende kombinasjon av hele eller halve tabletter. Halve dagsdosengis om morgenen og den andre halvdelen ca. 12 timer senere. Hver dose bør ges ca. 1 time før føring.

Dette tilsvarer:

En 5 mg tyggetablett om morgenen og en 5 mg tyggetablett om kvelden til en hund på 20 kg.

Tabletter kan deles i to dele for tabletter med styrkene 1,25 mg, 5 mg og 10 mg.

Preparatet kan kombineres med vanndrivende legemidler, som f.eks. furosemid.

OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Dersom hunden ikke spiser tabletter spontant, kan den plasseres bak på tungeren.

TILBAKEHOLDELSESTID(ER): Ikke relevant.**SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Blisterpakninger: Eventuelle ubrukte tablettdeler skal legges tilbake i blisterpakningen og brukes ved neste behandling.

Oppbevares ved høyst 30 °C.

Flasker: Holdbarhet etter første åpning av indre emballasje: 4 måneder.

Hold flasken tett lukket for å beskytte mot fuktighet.

Eventuelle ubrukte tablettdeler skal legges tilbake i flasken og brukes ved neste behandling.

Oppbevares ved høyst 25 °C.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på blisterpakningen eller flasken og esken etter EXP. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

SPESIELLE ADVARSRLER

Spesielle advarsler for de enkelte målarter: Ingen.

SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR BRUK TIL DYR

Tyggetablettene er smaksatt. For å unngå utilskottet inntak må tabletene oppbevares utilgjengelig for dyr.

Til veterinæren

Blodskurenivået bør testes regelmessig ved behandling av hunder med diagnosert diabetes mellitus. Det anbefales at hjertets funksjon og morfologi overvåkes hos dyr som behandles med pimobendan.

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

Utilskottet inntak kan, spesielt hos barn, gi opphov til takyardi, ortostatisk hypotensjon, rødmel i ansiktet og hodepine. Ubrukte deler av tabletter skal legges tilbake i det tomme rommet i blisterpakningen eller i flasken og legges tilbake i den ytre emballasjen. Oppbevares på et sted trygt som er utilgjengelig for barn. Skru lokket godt igjen straks etter at nødvendig antall tabletter eller tablettdeler er tatt ut. Ved utilskottet inntak, såk straks og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Vask hendene etter bruk.

Drekktighet og diegving: Laboratoriestudier i rotter og kaniiner har ikke vist tegn på negativ påvirkning på fosterutvikling eller skadelige effekter hos foster. Disse studiene har imidlertid vist tegn på skadelige effekter hos mordyr og fosteranleg ved høy dose og høy i tillegg vist at pimobendan utsikles i melk. Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk til drekktige og diegivende tisper er ikke klarlagt.

Skal bare brukes i samsvar med nytte/riskovurdering gjort av behandlende veterinær.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Til veterinæren

I farmakologiske studier er det ikke sett interaksjon mellom hjerteglykosidene strofantin og pimobendan. Den pimobendaninduserte forbedringen i hjertets kontraksjonsverne svekkes ved samtidig bruk av kalsiumantagonistene verapamil og diltiazem og av betablokkeren propanolol.

Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter):

Ved en eventuell overdosering skal veterinæren kontaktes.

Til veterinæren

Ved overdosering kan en positiv kronotrop effekt, oppkast, apati, ataksi, hjertebildder eller hypotensjon forekomme. I like tilfeller skal doses reduseres og passende symptomatiske behandling igangsettes. Ved langtidsbehandling (6 måneder) av friske beaglehunder med 3 og 5 ganger anbefalt dose ble det observert fortykkelse av mitralkaffene og hypertrofi av venstre hjertekammer hos noen hunder. Disse endringene er av farmakodynamisk opprinnelse.

Uførlikhet: Ikke relevant.

SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG: 30.04.2021**YTTERLIGERE INFORMASJON**

Blisterpakninger: Pappesk med 5 eller 16 blisterrett med 6 tabletter.

Flasker: 150 ml flask med 60 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillaten.