

I PRIEDAS

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tessie 0,3 mg/ml, geriamasis tirpalas šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekviename mililitre yra:

veikliosios medžiagos:

tasipimidino (tasipimidine) 0,3 mg
(atitinka 0,427 mg tasipimidino sulfato);

pagalbinių medžiagų:

natrio benzoatas (E211) 0,5 mg,
tartrazinas (E102),
briliantinis mėlynasis (E133).

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Geriamasis tirpalas.
Skaidrus žalias tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Trumpalaikiam šunų situaciniam nerimui ir baimei malšinti, kuriuos sukelia triukšmas arba šeimininko išvykimas.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Nenaudokite šunims sergant vidutinėmis arba sunkiomis sisteminėmis ligomis (priskiriamomis ASA III arba aukštesnei klasei), pvz., vidutinėmis ar sunkiomis inkstų, kepenų arba širdies ir kraujagyslių ligomis.

Nenaudokite šunims, kurie yra akivaizdžiai seduoti (pastebimi tokie požymiai, kaip mieguistumas, nekoordinuoti judesiai, suprastėjusi reakcija) po paskutinės dozės.

Žr. 4.7 p.

4.4. Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Įprasti nerimo ir baimės požymiai yra padažnėjęs kvėpavimas, virpėjimas, nerimastingumas (dažnai keičiama buvimo vieta, bėgiojama aplinkui, nerimaujama), ieškoma žmogaus draugijos (lipimas, slėpimasis už nugaros, tapšnojimas letena, sekiojimas), slėpimasis (po baldais, tamsiuose užkaboriuose), mėginimas pabėgti, sustingimas (dingsta judesiai), ėdalo ar skaniukų atsisakymas, netinkamas šlapinimasis ar tuštinimasis, seilėjimasis ir pan. Šie požymiai gali sumažėti, bet gali iki galo neišnykti.

Ypač nervingų ar susijaudinusių gyvūnų endogeninių katecholaminų lygis dažnai yra aukštas. Todėl alfa-2 agonistų farmakologinis poveikis tokiems gyvūnams gali būti silpnesnis. Reikėtų apsvarstyti elgesio modifikavimo programos naudojimą, ypač kai kalbama apie lėtinę būklę, tokią kaip atskyrimo nerimas.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Taip pat žr. 4.9 p.

Jei šuo seduotas (pastebima tokių požymių, kaip mieguistumas, nekoordinuoti judesiai, suprastėjusi reakcija), nepalikite jo vieno ir neduokite maisto bei vandens.

Tasipimidino saugumas jaunesniems nei 6 mėnesių ir vyresniems nei 14 metų bei sveriantiems iki 3 kg šunims nebuvo tirtas. Naudoti tik atsakingam veterinariniam gydytojui įvertinus naudą ar riziką. Švirkštu dozuojama tiksliai esant 0,2 ml ir didesnei dozei. Todėl negalima gydyti šunų, kuriems reikalingos mažesnės nei 0,2 ml dozės.

Po naudojimo gali sumažėti kūno temperatūra, todėl gydomas gyvūnas turi būti laikomas esant tinkamai aplinkos temperatūrai.

Tasipimidinas gali netiesiogiai skatinti glikemijos padidėjimą. Diabetu sergantiems gyvūnams naudoti tik atsakingam veterinariniam gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Jei peroralinis tirpalas sukelia vėmimą, reikia paisyti įprasto rekomenduojamo intervalo tarp dviejų naudojamų (bent 3 val.) prieš vėl naudojant vaistą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Tasipimidinas gali sukelti neigiamą poveikį, pvz., sedaciją, slopinti kvėpavimą, gali pasireikšti bradikardija ir hipotenzija.

Venkite praryti ir sąlyčio su oda (įskaitant rankų ir burnos sąlytį).

Norėdami apsaugoti vaikus, kad nepasiektų vaisto, nepalikite vaistais pripildyto švirkšto be priežiūros, kai ruošiatės juos duoti šuniui. Panaudotą švirkštą ir uždarytą buteliuką reikia vėl įdėti į originalią dėžutę ir laikyti vaikams nematomoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Įvykus sąlyčiui su oda, nedelsdami nuplaukite paveiktą odą vandeniu ir nusirenkite užterštus drabužius. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Nevairuokite, nes dėl slopinamojo poveikio gali pakisti kraujo spaudimas.

Šis vaistas gali šiek tiek dirginti akis. Venkite patekimo į akis (įskaitant rankų ir burnos sąlytį). Patekus į akis, nedelsdami skalaukite jas vandeniu.

Šis veterinarinis vaistas gali sukelti hiperjautrumą (alergiją). Žmonės, kuriems yra padidėjęs jautrumas tasipimidinui ar bet kuriai pagalbinei medžiagai, turėtų vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Panaudoję nusiplaukite rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Letargija ir emezė buvo labai dažnos nepalankios reakcijos klinikinių bandymų metu.

Sedacija, elgesio sutrikimai (lojimas, vengimas, dezorientacija, padidėjęs reaktyvumas), išblyškusi gleivinė, ataksija, viduriavimas, šlapimo nelaikymas, pykinimas, gastroenteritas, polidipsija,

leukopenija, hipersensityvumas, pataloginis mieguistumas ir anoreksija buvo dažnos nepalankios reakcijos klinikinių bandymų metu.

Be to, ikiklinikiniuose tyrimuose su nerimo neturinčiais gyvūnais nustatytas širdies ritmo sulėtėjimas, kraujo spaudimo kritimas ir kūno temperatūros sumažėjimas.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniai tyrimai su žiurkėmis parodė toksinį poveikį, vartojant motinai toksiškas dozes, sukeliančias aiškius su sedacija susijusius klinikinius požymius, suvartojamo maisto kiekio sumažėjimą ir patelės kūno svorio priaugimo sumažėjimą.

Veterinarinio vaisto saugumas paskirties gyvūnų vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Negalima naudoti vaikingumo ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais bei kitos sąveikos formos

Naudojant kitus centrinę nervų sistemą slopinančius vaistus tikėtina, kad tasipimidino poveikis bus sustiprintas, todėl reikia atitinkamai koreguoti dozavimą.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Vartoti per burną.

Vaistas yra skirtas trumpalaikiam naudojimui, bet jį galima saugiai naudoti iki 9 dienų iš eilės.

Vaistas turi būti naudojamas peroraliai 0,1 ml/kg kūno svorio (atitinka 30 µg/kg), kai situacinis nerimas ir baimė šunims pasireiškia dėl triukšmo arba išvykus šeimininkui.

Jei vaistą ketinama naudoti tais atvejais, kai šunį po vaisto davimo ketinama palikti vieną, šuniui reikia duoti bandomąją dozę. Po bandomosios dozės davimo šunį reikia 2 val. stebėti siekiant įsitikinti, kad pasirinkta vaisto dozė nėra susijusi su nepageidaujamos reakcijomis ir kad ja saugu gydyti šunį, kurį ketinama palikti vieną (žr. 4.5 p.).

Nešerkite šuns vieną valandą prieš ir vieną valandą po vaistų davimo, nes gali būti lėtesnė absorbcija. Galima duoti mažą gabalėlį skaniuko, kad šuo tikrai prarytų tirpalą. Vandens galima duoti be apribojimų.

Šunį reikia stebėti. Jei baimę keliantis veiksnys nedingsta ir šuniui vėl pradeda reikštis nerimo ar baimės požymiai, vaistų dozę galima pakartoti praėjus bent 3 val. po ankstesniosios dozės. Vaistą galima duoti iki 3 kartų per 24 val.

Dozės mažinimas

Jei netrukus po to, kai buvo duoti vaistai, šuo atrodo mieguistas, jo judesiai yra nekoordinuoti ar jis neįprastai reaguoja į savo šeimininką, dozė gali būti per didelė. Paskesnę dozę reikia sumažinti iki 2/3 ankstesnės dozės kiekio, atitinkančio 20 µg/kg kūno svorio.

Dozę mažinti reikia tik vadovaujantis veterinarijos gydytojo rekomendacija.

Dėl triukšmo atsirandantys nerimas ir baimė

Pirmąją vaisto dozę reikia duoti likus vienai valandai iki tikėtino nerimą sukeliančio dirgiklio, kai tik šuniui pradeda reikštis pirmieji nerimo požymiai ar kai savininkas aptinka konkrečiam šuniui nerimą ar baimę keliantį įprastą dirgiklį.

Dėl šeimnininko išvykimo atsirandantys nerimas ir baimė

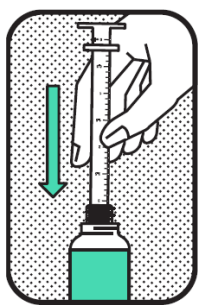
Vaistus reikia duoti likus vienai valandai iki numatomo šeimnininko išvykimo.

Naudojimo instrukcijos:



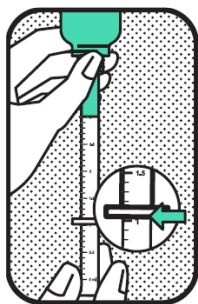
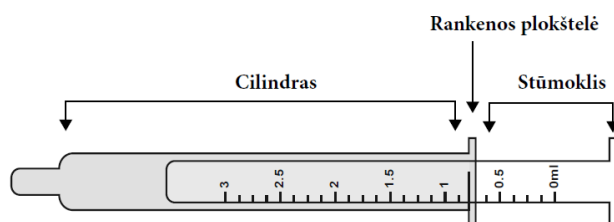
1. DANGTELIO NUĖMIMAS

Nuimkite dangtelį nuo buteliuko (paspauskite žemyn ir pasukite). Pasilikite dangtelį, kad galėtumėte vėl uždėti.



2. ŠVIRKŠTO PRIJUNGIMAS

Tvirtai įstatykite švirkštą į adapterį buteliuko viršuje. Naudokite tik su vaistais pateikiamą švirkštą.



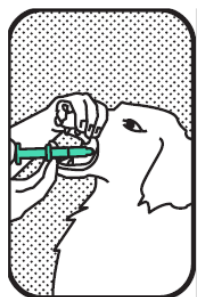
3. DOZĖS NUSTATYMAS

Pasukite buteliuką, kad švirkštas būtų nukreiptas žemyn. Patraukite stūmoklį iki juoda linija bus ties tinkama veterinarijos gydytojo paskirta doze (ml).

Jei šuo sveria daugiau nei 30 kg, pilna dozė bus duodama dviem atskiromis dozėmis, nes švirkšte telpa daugiausia 3,0 ml tirpalo.

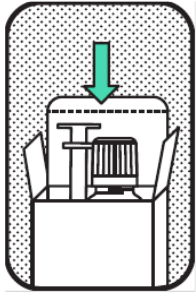
Švirkštu dozuojama tiksliai esant 0,2 ml ir didesnei dozei. Todėl negalima gydyti šunų, kuriems reikalingos mažesnės nei 0,2 ml dozės.

Nepalikite vaistais pripildyto švirkšto be priežiūros, kai ruošiatės duoti vaistus šuniui.



4. DOZĖS DAVIMAS

Atsargiai įstatykite švirkštą į šuns nasrus ir, stumdami stūmoklį, palaiptai juos sušvirkškite ant liežuvio pagrindo iki švirkštas bus tuščias. Duokite šuniui mažą gabalėlį skaniuko, kad šuo tikrai prarytų tirpalą.



5. ĮDĖJIMAS ATGAL Į PAKUOTĘ

Baigę, uždėkite dangtelį ir praplaukite švirkštą vandeniu. Įstatykite švirkštą ir buteliuką atgal į pakuotę ir padėkite ją į šaldytuvą.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai) jei būtina

Sedacijos lygis ir trukmė priklauso nuo dozės, o perdozavimo atveju sedacija gali būti ypač išreikšta. Ypač didelio vaisto perdozavimo atveju šunys gali įkvėpti savo vėmalų dėl veikliosios medžiagos vimdomojo ir CNS slopinančiojo poveikio. Ypač didelis perdozavimas gali kelti pavojų gyvybei.

Panaudojus didesnę nei rekomenduojama tasipimidino peroralinio tirpalo dozę, gali sulėtėti širdies ritmas. Kraujo spaudimas nukrenta šiek tiek žemiau normalaus lygio. Kartais gali sulėtėti kvėpavimo dažnis. Panaudojus didesnę nei rekomenduojama tasipimidino peroralinio tirpalo dozę, gali taip pat atsirasti alfa-2 adrenoreceptorių sukeliamas poveikis, tai yra, gali padidėti kraujo spaudimas, nukristi kūno temperatūra, atsirasti letargija, vėmimas ir pailgėti QT intervalas.

Kaip nustatyta ikiklinikinio tyrimo metu, tasipimidino neigiamą poveikį galima pašalinti naudojant specifinį antidotą atipamezoli (alfa-2 adrenoreceptorius antagonistas). Praėjus vienai valandai po gydymo tasipimidinu esant 60 µg/kg kūno svoriui, i.v. buvo skirta atipamezolio 300 µg/kg kūno svoriui, atitinkančio 0,06 ml/kg kūno svoriui tirpalą, kurio sudėtyje jo yra 5 mg/ml. Šio tyrimo rezultatai rodo, kad neigiamą tasipimidino poveikį galima panaikinti. Tačiau, kai tasipimidino pusinės eliminacijos laikas viršija atipamezolio pusinės eliminacijos laiką, gali vėl pasireikšti kai kurie tasipimidino poveikio požymiai.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: kiti migdomieji ir raminamieji vaistai
ATCvet kodas: QN05CM96

5.1. Farmakodinaminės savybės

Veterinarinis vaistinis preparatas, kurio sudėtyje yra tasipimidino kaip veikliosios medžiagos. Tasipimidinas yra veiksmingas ir selektyvus alfa-2A adrenoreceptorių agonistas (kaip nustatyta su žmogaus adrenoreceptoriais), kuris slopina noradrenalino išsiskyrimą iš noradrenerginių neuronų, blokuoja Moro refleksą ir tokiu būdu panaikina sujaudinimą.

Tasipimidinas kaip alfa-2 adrenoreceptorių agonistas slopina pernelyg didelę noradrenerginę neurotransmisiją (didesnis noradrenalino išsiskyrimas *locus coeruleus*), kuri pasireiškia sukeldama nerimą ir baimę stresinėse situacijose esantiems eksperimentiniams gyvūnams.

Apibendrinant, tasipimidino veikimas pasireiškia silpninant centrinę noradrenerginę neurotransmisiją. Be anksiolitinio poveikio, tasipimidinas gali sukelti kitą žinomą, nuo dozės dydžio priklausančią alfa-2 adrenoceptorų sukeltą farmakologinį poveikį, pvz., sedaciją, skausmo malšinimą ir širdies ritmo, kraujo spaudimo bei rektalinės temperatūros mažinimą.

Poveikis paprastai pasireiškia per 1 valandą po vaisto sudavimo. Poveikio trukmė atskirais atvejais skiriasi, jis gali trukti iki 3 valandų ar ilgiau.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Absorbcija

Sunaudojus tirpalą peroraliai, nešerti šunys greitai įsisavina tasipimidiną. Atliekant farmakokinetinį tyrimą su nešertais šunimis, vidutiniškai 60 % individų buvo pastebėtas vidutiniškas oralinis tasipimidino biologinis prieinamumas. Nešertiems šunims peroraliai davus 30 µg/kg vaistų dozę, didžiausia tasipimidino koncentracija kraujo plazmoje yra apytiksliai 5 ng/ml ir atsiranda po 0,5–1,5 val. Pakartotinai vartojant vaistų dozę po 3 val., paskesnė didžiausia koncentracija kraujo plazmoje yra vidutiniškai (30 %) didesnė, bet didžiausios koncentracijos susidarymui laikas įtakos neturi. Šeriant gyvūną vaistų davimo metu yra sulėtinama absorbcija ir sumažėja didžiausias koncentracijos lygis kraujo plazmoje. Esant pašertam gyvūniui, koncentracija yra mažesnė – 2,6 ng/ml ir susidaro vėliau – per 0,7–6 val. Bendras tasipimidino kiekis kraujo plazmoje yra lyginamas nešertų ir šertų gyvūnų. Esant sisteminiam naudojimui, koncentracija proporcingai didėja pagal dozių skaičių, intervalu 10–100 µg/kg. Pakartotinio naudojimo atveju akumuliacinis poveikis nestebimas.

Pasiskirstymas

Tasipimidinas yra labai gerai pasiskirstantis junginys, pasiskirstymo kiekis šunims yra 3 l/kg. Tasipimidinas prasiskverbia į šunų smegenų audinį, o vaisto koncentracija po pakartotinės dozės smegenyse yra didesnė, nei kraujo plazmoje. Tasipimidino *in vitro* susijungimas su šunų kraujo plazmos baltymais yra mažas, apytiksliai 17 %.

Medžiagų apykaita

Tasipimidino apykaita dažniausiai vyksta demetilinimo ir dehidrogeninimo reakcijų metu, o gausiausiai cirkuliuojantys metabolitai yra demetilinimo ir dehidrogeninimo produktai. Po didelių vaisto dozių, šuns kraujo plazmoje yra randami tasipimidino demetilinimo ir dehidrogeninimo produkto pėdsakai. Cirkuliuojantys metabolitai yra gerokai silpnesni už pirminį vaistą, kaip tai pasireiškė žmonių ir žiurkių adrenoreceptoriuose.

Šalinimas

Tasipimidinas yra ypač gerai šalinamas junginys, kuris greitai pasišalina iš šunų kraujotakos sistemos. Bendrasis klirensas yra 21 ml/min/kg sušvirkštus 10 µg/kg i.v. boliusinę dozę. Vidutinis galutinis pusinės eliminacijos laikas yra 1,7 val. po peroralinio naudojimo esant nešertiems šunims. Nepakitusio su šlapimu išskiriamo tasipimidino dalis yra 25 %. Visi cirkuliuojantys metabolitai yra gerokai mažiau išskiriami į šlapimą, palyginti su tasipimidinu.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Natrio benzoatas (E211),
natrio citratas,
citrinos rūgšties monohidratas,
briliantinis mėlynasis (E133),
tartrazinas (E102),
išgrynintas vanduo.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 12 mėnesių laikant šaldytuve (2–8 °C temperatūroje) arba 1 mėn žemesnėje nei 25 °C temperatūroje.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

15 ml permatomo stiklo III tipo buteliukas su polipropileniniu uždoriu, saugiu vaikams, taip pat mažo tankio polietileno adapteris ir didelio tankio polietileno įdėklas. Pakuotėje yra peroralinis mažo tankio polietileno / polistireno švirkštas.

Pakuotės dydžiai:
kartoninė dėžutė su 1 buteliuku ir peroraliniu švirkštu.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikavimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Suomija

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/21/276/001

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2021/08/16

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje (<http://www.ema.europa.eu/>).

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

II PRIEDAS

- A. GAMINTOJAI, ATSAKINGI UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ**
- B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO**
- C. DUOMENYS APIE DLK**

A. GAMINTOJAI, ATSAKINGI UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ

Gamintojo, atsakingo už vaisto serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Suomija

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Suomija

B. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI DĖL TIEKIMO IR NAUDOJIMO

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

C. DUOMENYS APIE DLK

Netaikytina.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

**DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS
KARTONINĖ DĖŽUTĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tessie 0,3 mg/ml, geriamasis tirpalas šunims
tasipimidine

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 ml yra: 0,3 mg tasipimidine.

3. VAISTO FORMA

Geriamasis tirpalas

4. PAKUOTĖS DYDIS

15 ml buteliukas
Peroralinis švirkštas

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Vartoti per burną.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

Šis vaistas gali būti kenksmingas prarijus arba patekus ant odos ar gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijų. Saugokitės, kad neprarytumėte ir, kad nepatektų ant odos, įskaitant rankų ir burnos sąlytį.

10. TINKAMUMO DATA

EXP:

Atidarius sunaudoti per 12 mėnesių.

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti šaldytuve. Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos. Būtina perskaityti informacinį lapelį, kur pateikiama daugiau informacijos.

12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Suomija

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

EU/2/21/276/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Lot:

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
ETIKETĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tessie 0,3 mg/ml, geriamasis tirpalas
tasipimidine



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

0,3 mg/ml

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

15 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Lot

7. TINKAMUMO DATA

EXP:
Atidarius sunaudoti per 12 mėnesių.

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS
Tessie 0,3 mg/ml, geriamasis tirpalas šunims

**1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE
ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Registruotojas:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Suomija

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Orion Corporation Orion Pharma
Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Suomija

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Suomija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Tessie 0,3 mg/ml, geriamasis tirpalas šunims
Tasipimidino (tasipimidine)

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

Kiekviename mililitre yra:

veikliosios medžiagos:

tasipimidino 0,3 mg (atitinka 0,427 mg tasipimidino sulfato);

pagalbinių medžiagų:

natrio benzoatas (E211) 0,5 mg,
tartrazinas (E102),
briliantinis mėlynasis (E133).

Skaidrus žalias tirpalas.

4. INDIKACIJA (-OS)

Trumpalaikiam šunų situaciniam nerimui ir baimei malšinti, kuriuos sukelia triukšmas arba šeimininko išvykimas.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Šuniui Tessie negalima naudoti, jeigu jis:

- yra alergiškas tasipimidinui ar bet kuriai kitai šio vaisto sudedamajai daliai;
- serga sunkios formos liga, pvz., kepenų, inkstų ar širdies liga;

- yra akivaizdžiai seduotas (pastebimi tokie požymiai kaip mieguistumas, nekoordinuoti judesiai, suprastėjusi reakcija) po ankstesnių vaistų naudojimo.

Žiūrėti 12 p. „Vaikingumas ir laktacija“.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Tessie gali sukelti toliau nurodytas nepalankias reakcijas.

Labai dažna:

- nuovargis;
- vėmimas.

Dažna:

- mieguistumas;
- elgsenos sutrikimai (lojimas, vengimas, dezorientacija, padidėjęs reaktyvumas);
- gleivinės membranų blyškumas;
- ataksija;
- viduriavimas;
- nekontroliuojamas šlapinimasis;
- pykinimas;
- gastroenteritas;
- per didelis troškulys;
- sumažėjęs leukocitų kiekis kraujyje;
- alerginės reakcijos;
- apetito praradimas.

Be to, gali pasireikšti širdies ritmo sulėtėjimas, kraujo spaudimo nukritimas ir kūno temperatūros sumažėjimas.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalankios reakcijos) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS

Šunys



8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Rekomenduojama dozė yra 0,1 ml/kg. Veterinarijos gydytojas turi paskirti šuniui tinkamą dozę. Ši veterinarinį vaistą naudoti peroraliai.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Vaistas yra skirtas trumpalaikiam naudojimui. Jei reikia, jį galima saugiai naudoti iki 9 dienų iš eilės.

Nešerkite šuns vieną valandą prieš ir vieną valandą po vaistų davimo, nes gali būti lėtesnė absorbcija. Galima duoti mažą gabalėlį skaniuko, kad šuo tikrai prarytų tirpalą. Vandens galima duoti be apribojimų.

Bandomoji dozė

Kai duodate pirmąją dozę, stebėkite šunį 2 valandas, kad įsitikintumėte, jog dozė jam nėra per didelė. Jei po vaisto davimo šuo atrodo mieguistas, jo judesiai nekoordinuoti arba jei jis į jūsų kvietimą reaguoja nenormaliai lėtai, gali būti, kad dozė yra per didelė. Tokiu atveju nepalikite šuns vieno ir kreipkitės į veterinarijos gydytoją dėl galimo kitos dozės sumažinimo.

Dėl triukšmo atsirandantys nerimas ir baimė

Duokite pirmą vaistų dozę likus vienai valandai iki tikėtino triukšmo pradžios ar kai tik šuo pradeda reikšti pirmuosius nerimo požymius. Šunį reikia stebėti. Jei triukšmas tęsiasi ir šuniui vėl pradeda reikštis nerimo ir baimės požymiai, vaistų dozę galima pakartoti praėjus bent 3 val. po ankstesniosios dozės. Vaistą galima duoti iki 3 kartų per 24 val.

Dėl šeimninko išvykimo atsirandantys nerimas ir baimė

Duokite vaistų likus vienai valandai iki šuns palikimo vieno. Kitą vaistų dozę galima duoti praėjus bent 3 val. po ankstesnės dozės. Vaistą galima duoti iki 3 kartų per 24 val.

Šio informacinio lapelio pabaigoje skaitykite išsamias naudojimo instrukcijas.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C). Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės po „Tinka iki“ ir buteliuko etiketės po “EXP“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

Tinkamumo laikas pirmą kartą atidarius talpyklę, – 12 mėnesių šaldytuve (2–8 °C temperatūroje) arba 1 mėnesį žemesnėje nei 25 °C temperatūroje.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Įprasti nerimo ir baimės požymiai yra pdažnėjas kvėpavimas, virpėjimas, nerimastingumas (dažnai keičiama buvimo vieta, bėgiojama aplinkui, nerimaujama), ieškoma žmogaus draugijos (lipimas, slėpimasis už nugaros, tapšnojimas letena, sekiojimas), slėpimasis (po baldais, tamsiuose užkaboriuose), mėginimas pabėgti, sustingimas (dingsta judesiai), ėdalo ar skaniukų atsisakymas, netinkamas šlapinimasis ar tuštinimasis, seilėjimasis ir pan. Šie požymiai gali sumažėti, bet gali iki galo neišnykti.

Ypač nervingų ar susijaudinusių gyvūnų atsakas į vaistą gali būti silpnesnis.

Reikėtų apsvarstyti elgesio modifikavimo programos naudojimą, ypač kai kalbama apie lėtinę būklę, tokią kaip atskyrimo nerimas.

Tasipimidino saugumas jaunesniems nei 6 mėnesių šuniukams ir vyresniems nei 14 metų bei sveriantiems iki 3 kg šunims nebuvo tirtas.

Jei šuo mieguistas, nepalikite jo vieno, neduokite maisto ar vandens, ir laikykite šiltoje vietoje.

Visada išlaikykite mažiausią intervalą (3 val.) tarp dviejų dozių, netgi tuo atveju, kai po pirmosios Tessie dozės šuo vemia.

Vaikingumas ir laktacija

Šio veterinarinio vaisto saugumas šunų vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas. Nenaudokite veterinarinio vaisto vaikingumo ar laktacijos laikotarpiu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Informuokite veterinarinį gydytoją, jei šuo vartoja kitus vaistus.

Naudojant kitus centrinę nervų sistemą slopinančius vaistus tikėtina, kad tasipimidino poveikis bus sustiprintas, todėl veterinarinį gydytojas turi atitinkamai koreguoti dozavimą.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Perdozavus gali atsirasti mieguistumas, sulėtėti širdies ritmas, nukristi kraujo spaudimas ir sumažėti kūno temperatūra. Tokiu atveju gyvūną reikia laikyti šilčiau.

Jei įvyksta perdozavimas, kaip galima greičiau kreipkitės į veterinarinį gydytoją.

Tasipimidino poveikį galima pašalinti naudojant specifinį antidotą (poveikį pašalinantį vaistą).

Informacija veterinariniam gydytojui

Sedacijos lygis ir trukmė priklauso nuo dozės, o perdozavimo atveju sedacija gali būti ypač išreikšta. Ypač didelio vaisto perdozavimo atveju šunys gali įkvėpti savo vėmalų dėl veikliosios medžiagos vimdomojo ir CNS slopinančiojo poveikio. Ypač didelis perdozavimas gali kelti pavojų gyvybei.

Panaudojus didesnę nei rekomenduojama Tessie dozę gali sulėtėti širdies ritmas. Kraujo spaudimas nukrenta šiek tiek žemiau normalaus lygio. Kartais gali sulėtėti kvėpavimo dažnis. Panaudojus didesnę nei rekomenduojama Tessie dozę, gali taip pat atsirasti alfa-2 adrenoreceptorių sukeliamas poveikis, tai yra, gali padidėti kraujo spaudimas, nukristi kūno temperatūra, atsirasti letargija, vėmimas ir pailgėti QT intervalas.

Kaip nustatyta ikiklinikinio tyrimo metu, tasipimidino neigiamą poveikį galima pašalinti naudojant specifinį antidotą atipamezoli (alfa-2 adrenoreceptoriaus antagonistas). Praėjus vienai valandai po gydymo tasipimidinu 60 µg/kg kūno svoriui, i.v. buvo skirta atipamezolio 300 µg/kg kūno svoriui, atitinkančio 0,06 ml/kg kūno svoriui tirpalą, kurio sudėtyje jo yra 5 mg/ml. Šio tyrimo rezultatai rodo, kad neigiamą tasipimidino poveikį galima panaikinti. Tačiau, kai tasipimidino pusinės eliminacijos laikas viršija atipamezolio pusinės eliminacijos laiką, gali vėl pasireikšti kai kurie tasipimidino poveikio požymiai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Tasipimidinas gali sukelti neigiamą poveikį, pvz., mieguistumą, kvėpavimo dažnio ir tūrio sumažėjimą, širdies ritmo sulėtėjimą ir kraujo spaudimo kritimą.

Venkite praryti ir sąlyčio su oda (įskaitant rankų ir burnos sąlytį).

Norėdami apsaugoti vaikus, kad nepasiektų vaisto, nepalikite vaistais pripildyto švirkšto be priežiūros, kai ruošiatės juos duoti šuniui. Panaudotą švirkštą ir uždarytą buteliuką reikia vėl įdėti į originalią dėžutę ir laikyti (šaldytuve) vaikams nematomoje ir nepasiekiamoje vietoje.

Įvykus sąlyčiui su oda, nedelsdami nuplaukite paveiktą odą vandeniu ir nusirenkite užterštus drabužius. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. Nevairuokite, nes gali atsirasti mieguistumas ir pakisti kraujo spaudimas.

Šis vaistas gali šiek tiek dirginti akis. Venkite patekimo į akis (įskaitant rankų ir burnos sąlytį). Patekus į akis, nedelsdami skalaukite jas vandeniu.

Šis veterinarinis vaistas gali sukelti hiperjautrumą (alergiją). Žmonės, kuriems yra padidėjęs jautrumas tasipimidinui ar bet kuriai pagalbinei medžiagai, turėtų vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu.

Panaudoję nusiplaukite rankas.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais. Tai turėtų padėti saugoti aplinką.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Europos vaistų agentūros tinklalapyje (<http://www.ema.europa.eu/>).

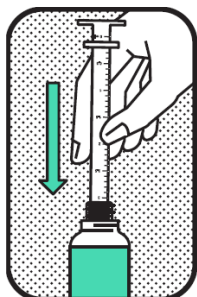
15. KITA INFORMACIJA

NAUDOJIMO INSTRUKCIJOS:



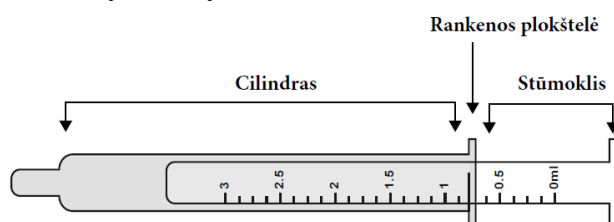
1. DANGTELIO NUĖMIMAS

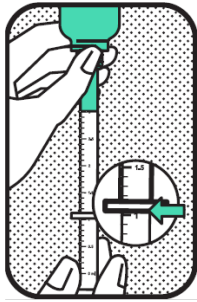
Nuimkite dangtelį nuo buteliuko (paspauskite žemyn ir pasukite). Pasilikite dangtelį, kad galėtumėte vėl uždėti.



2. ŠVIRKŠTO PRIJUNGIMAS

Tvirtai įstatykite švirkštą į adapterį buteliuko viršuje. Naudokite tik su vaistais pateikiamą švirkštą.





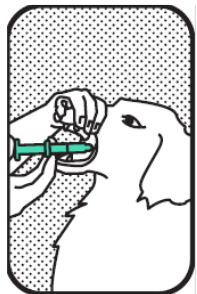
3. DOZĖS NUSTATYMAS

Pasukite buteliuką, kad švirkštas būtų nukreiptas žemyn. Patraukite stūmoklį iki juoda linija bus ties tinkama veterinarijos gydytojo paskirta doze (ml) (po švirkšto cilindro suėmimo plokštele).

Jei šuo sveria daugiau nei 30 kg, pilna dozė bus duodama dviem atskiromis dozėmis, nes švirkšte telpa daugiausiai 3,0 ml tirpalo.

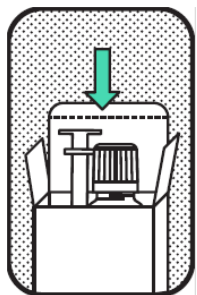
Švirkštu dozuojama tiksliai esant 0,2 ml ir didesnei dozei. Todėl negalima gydyti šunų, kuriems reikalingos mažesnės nei 0,2 ml dozės.

Nepalikite vaistais pripildyto švirkšto be priežiūros, kai ruošiatės duoti vaistus šuniui.



4. DOZĖS DAVIMAS

Atsargiai įstatykite švirkštą į šuns nasrus ir, stumdami stūmoklį, palaipsniui juos sušvirkškite ant liežuvio pagrindo iki švirkštas bus tuščias. Duokite šuniui mažą gabalėlį skaniuko, kad šuo tikrai prarytų tirpalą.



5. ĮDĖJIMAS ATGAL Į PAKUOTE

Baigę, uždėkite dangtelį ir praplaukite švirkštą vandeniu. Įstatykite švirkštą ir buteliuką atgal į pakuotę ir padėkite ją į šaldytuvą.

Pakuotės dydis

Kartoninė dėžutė su vienu 15 ml buteliuku ir peroraliniu švirkštu.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su registruotojo vietiniu atstovu.

België/Belgique/Belgien

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Lietuva

UAB Orion Pharma
Tel: +370 5 276 9499

Република България

Orion Corporation
Тел: +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Tel: +420 227 027 263

Magyarország

Orion Pharma Kft.
Tel.: +36 1 886 3015

Danmark

Orion Pharma Animal Health
Tlf: 86 14 00 00

Malta

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Deutschland

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Eesti

UAB Orion Pharma
Tel: +370 5 276 9499

Ελλάδα

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

España

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

France

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Hrvatska

IRIS d.o.o.
Tel: +386 1 200 66 50

Ireland

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Ísland

Icepharma hf
Sími: 540 8080

Italia

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Κύπρος

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Latvija

UAB Orion Pharma
Tel: +370 5 276 9499

Nederland

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Tlf: 4000 4190

Österreich

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
Tel.: +48 22 8333177

Portugal

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261

România

Orion Pharma Romania srl
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Tel: +386 1 200 66 50

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Tel: +420 227 027 263

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
Puh/Tel: 010 4261

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Tel: + 358 10 4261