



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/CVMP/140338/2006
EMA/V/C/000057

Kokkuvõte üldsusele

Zubrin

Tepoksaliin

Käesolev dokument on veterinaarravimi Euroopa avaliku hindamisaruande kokkuvõte. Selle eesmärgiks on selgitada, kuidas veterinaarravimite komitee hinnangu alusel, mis tugineb esitatud dokumentidele, koostati soovitused kasutustingimuste kohta.

See dokument ei asenda otsest nõupidamist teie loomaarstiga. Kui soovite oma looma haiguse või ravi kohta rohkem teavet, võtke palun ühendust oma loomaarstiga. Kui soovite lisateavet veterinaarravimite komitee soovituste aluse kohta, lugege palun teadusliku arutelu materjale (samuti Euroopa avaliku hindamisaruande osa).

Mis on Zubrin?

Zubrin on suukaudne lüofilisaat, st tablett, mis kokkupuutel niiskusega kiiresti lahustub, nt kui panna tablett koera keelele. Zubrin sisaldab toimeainena tepoksaliini.

Milleks Zubrinit kasutatakse?

Zubrinit kasutatakse koertel, et vähendada ägedatest ja kroonilistest luu- ja lihaskonna häiretest põhjustatud põletikku ja valu.

Zubrinit antakse koerale üks kord ööpäevas 1-2 tundi pärast söötmist, kuni koera seisund paraneb. Võimalike kõrvaltoimete tõttu peaks üle 1-2 nädala kestev ravi toimuma regulaarse veterinaarjärelevalve all.

Kuidas Zubrin toimib?

Zubrin sisaldab tepoksaliini, mis kuulub mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite rühma. Zubrin toimib ensüümide tsüklooksügenaas-1 ja tsüklooksügenaas-2 blokeerimise kaudu. Kui need ensüümid on blokeeritud, toodetakse vähem prostaglandiine. Kuna prostaglandiinid on põletikku



vallandavad ained, leevendab tepoksaliin põletikku ning lihaste ja liigeste turset ja sellega seotud valu.

Kuidas Zubrini tõhusust uuriti?

Zubrinit on uuritud laboriloomadel, kuid ka koertel, keda raviti mitme veterinaararsti juures ja/või mitmes loomakliinikus Ameerika Ühendriikides ja mitmes Euroopa riigis („kliinilised uuringud“). Nendes kliinilistes uuringutes andsid loomaomanikud oma koerale Zubrinit 10 mg 1 kg kehakaalu kohta üks kord ööpäevas, koos toiduga või ilma. Parimad tulemused saadi, kui Zubrinit manustati 1-2 tundi pärast söötmist. Loomi raviti seni, kuni nende tervis oli paranenud. Võimalike kõrvaltoimete tõttu peaks üle 1-2 nädala kestev ravi toimuma aga loomaarsti regulaarse järelvalve all. Zubrin osutus sama tõhusaks kui teised samasse rühma kuuluvad ravimid ja selle toimele esines koertel oluline paranemine lihase- ja liigesehaigustest.

Missugused on Zubrini kõrvaltoimed?

Zubrini kõrvaltoimed sarnanevad teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite kõrvaltoimele, nagu oksendamine, pehme väljaheide või kõhulahtisus, veri väljaheites, söögiisu vähenemine ja väsimus. Oksendamine ja kõhulahtisus on esinenud ühel koeral kümnest. Harvadel juhtudel, peamiselt vanadel või tundlikel koertel, võivad kõrvalnähud olla väga tõsised. Aeg-ajalt võib esineda ka karvade väljalangemine või nahapunetus.

Kui täheldate koeral nimetatud kõrvaltoimed, tuleb Zubrini andmine koerale lõpetada. Juhul kui teie koer saab ka muid ravimeid, teavitage sellest enne Zubrini kasutama hakkamist kindlasti oma loomaarsti, sest mõni ravim võib mõjutada teiste ravimite tõhusust.

Missuguseid ettevaatusabinõusid peab loomale ravimit andev või loomaga kokku puutuv inimene rakendama?

Zubrin esineb spetsiaalses ravimvormis (lüofilisaat), mis niiskuse käes kiiresti lahustub ning võib sõrmede vahel muutuda väga libedaks ja kleepuvaks. Seetõttu manustage ravimit kuivade kätega. Kui lüofilisaat laguneb teie käes liiga vara, peske hoolikalt käsi.

Zubrin tuleb panna koerale otse suhu, seejärel püüdke hoida koera suud lühikest aega kinni.

Inimesed Zubrinit kasutada ei tohi. Kui inimene siiski kogemata neid tablette sööb, tuleb viivitamata pöörduda arsti poole.

Miks Zubrin heaks kiideti?

Veterinaarravimite komitee otsustas, et Zubrini soodsad toimed ületavad ravimi kasutamisega kaasnevad ohud, kui ravimit kasutatakse lihase- või liigesepõletiku või -valu raviks koertel, ja soovitas anda Zubrinile müügiloa. Vaktsiini kasulikkuse ja riski suhe on käesoleva Euroopa avaliku hindamisaruande teadusliku arutelu kokkuvõttes.

Muu Zubrinit puudutav teave

Euroopa Komisjon väljastas Zubrini müügiloa, mis on kehtiv kogu Euroopa Liidu territooriumil, 13. märtsil 2001. Teave näidustuste kohta selle toote kasutamiseks on esitatud karbi etiketil.

Kokkuvõtte viimane uuendus: jaanuaril 2012.