

EUROPOS VIEŠAS ĮVERTINIMO PRANEŠIMAS (EPAR)

YARVITAN

EPAR santrauka plačiajai visuomenei

Šis dokumentas yra Europos viešo įvertinimo pranešimo santrauka. Jame paaiškinama, kaip Veterinarinių vaistų komitetas (CVMP) įvertino atliktus tyrimus ir priėmė rekomendacijas dėl vaisto vartojimo būdo.

Net ir perskaitę šį dokumentą, nepamirškite pasikonsultuoti tiesiogiai su veterinaru. Taip pat kreipkitės į veterinarą, jei norite daugiau sužinoti apie Jūsų gyvūnų sveikatą arba gydymą. Jei norite gauti daugiau informacijos apie tai, kokių pagrindų buvo priimtos CVMP rekomendacijos, skaitykite mokslinių diskusijų dalį (taip pat EPAR dalis).

Kas yra Yarvitan?

Yarvitan sudėtyje yra veikliosios medžiagos mitratapido, padedančio sumažinti šunų svorį. Yarvitan yra bespalvis arba šviesiai gelsvas geriamasis tirpalas. Preparatas gali būti išpilstytas į trijų rūšių buteliukus: 55 ml arba 120 ml šunims, sveriantiems iki 36 kg, ir 210 ml buteliukus šunims, sveriantiems iki 48 kg.

Kam vartojamas Yarvitan?

Yarvitan skiriamas nutukusiems arba viršsvorį turintiems suaugusiems šunims siekiant sumažinti jų svorį. Preparatas vartojamas kaip programos, kurios metu taip pat reguliuojamas šuns suvartojamas maisto kiekis, dalis. Vaistas skiriamas tris savaites, po to daroma dviejų savaičių pertrauka, kurios metu veterinaras koreguoja šuns mitybą pagal atitinkamus šuns energijos poreikius. Po to vaistas šuniui skiriamas dar 3 savaites kartu su reikiama dieta. Terapinė dozė apskaičiuojama pagal šuns svorį ir Yarvitan tirpalas šuniui duodamas su ėdalų.

Kaip veikia Yarvitan?

Veiklioji Yarvitan medžiaga yra mitratapidas, kuris žarnose blokuoja proteinę (mikrosominį trigliceridus pernešantį baltymą). Šis proteinas dalyvauja normaliai pasisavinant riebalus iš maisto. Blokuodamas proteiną, Yarvitan mažina riebalų pasisavinimą žarnyne.

Dėl savo veikimo mechanizmo Yarvitan taip pat šiek tiek slopina apetitą.

Kaip buvo tiriamas Yarvitan veiksmingumas?

Yarvitan poveikis šunims buvo tiriamas laboratorinėmis sąlygomis ir praktinių tyrimų metu. Du dideli praktiniai tyrimai buvo atlikti Europoje ir JAV su šunimis, kurių svoris 20 % viršijo rekomenduojamą. Trys ketvirtadaliai iš jų gavo Yarvitan, o likę gavo vaistus be veikliosios medžiagos (kontrolinė grupė). Tyrimo metu šunims buvo skiriami ir kiti tuo metu reikalingi vaistai, pavyzdžiui, vakcinos, priešskirmėliniai vaistai, preparatai nuo blusų ir erkių, antibiotikai bei priešuždegiminiai vaistai.

Kokie Yarvitan privalumai atsiskleidė tyrimų metu?

Naudojant Yarvitan rekomenduojamomis dozėmis ir 3-2-3 savaitių gydymo intervalais, nutukusių šunų svoris, lyginant su kontroline grupe, žymiai nukrito. Svorio kritimas buvo sąlyginai mažas (6-7 % pradinio kūno svorio). Gydymas yra tik pirminė priemonė nutukimo reguliavimo programoje; jis turi būti derinamas su dieta, kurios reikia laikytis ir po gydymo.

Kokia yra su Yarvitan vartojimu siejama rizika?

Gydymo metu gali pasireikšti vėmimas, viduriavimas, suminkštėti išmatos. Paprastai šios reakcijos yra lengvos ir praeina be papildomo gydymo. Gydymo metu taip pat gali sumažėti apetitas. Tai siejama su vaisto veikimo mechanizmu.

Išsamų visų šalutinių reiškinių, apie kuriuos pranešta gydant Yarvitan, sąrašą galima rasti informaciniame lapelyje.

Kokių atsargumo priemonių turi imtis vaisto duodantis ar su gyvūnu kontaktuojantis asmuo?

Šis veterinarinis vaistas buvo pagamintas specialiai šunims ir žmonėms jo vartoti negalima. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Vaistui atsitiktinai patekus į akis, nedelsiant praplaukite jas dideliu kiekiu vandens.

Kodėl Yarvitan buvo patvirtintas?

Veterinarinių vaistų komitetas (CVMP) nusprendė, kad Yarvitan teikiama nauda yra didesnė už riziką gydant šunų viršsvorį ir nutukimą. Komitetas rekomendavo išduoti Yarvitan registravimo liudijimą. Informaciją apie naudos ir rizikos santykį galite rasti šio EPAR 6 modulyje.

Kita informacija apie Yarvitan:

Europos Komisija suteikė visoje Europos Sąjungoje galiojantį Yarvitan registravimo liudijimą Belgijos bendrovei Janssen Animal Health B.V.B.A. 14/11/2006. Informaciją apie šio vaisto receptų išrašymo tvarką galima rasti ant etiketės / išorinės pakuotės.

Ši santrauka paskutinį kartą buvo atnaujinta 2006-09.