



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/CVMP/140353/2006
EMEA/V/C/000057

EPAR santrauka plačiajai visuomenei

Zubrin

Tepoksalinas

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.

Šis dokumentas negali pakeisti tiesioginių Jūsų diskusijų su veterinaru. Jei Jums reikalinga išsamesnė informacija apie Jūsų gyvūnų sveikatos būklę arba gydymą, kreipkitės į savo veterinarą. Jei norite gauti daugiau informacijos apie tai, kokių pagrindų buvo priimtos CVMP rekomendacijos, skaitykite mokslinių diskusijų dalį (taip pat EPAR dalis).

Kas yra Zubrin?

Zubrin yra peroralinis liofilizatas, t. y. tokia rūšis tablečių, kurios greitai tirpsta drėgnoje aplinkoje (pvz., padėjus šuniui ant liežuvio). Zubrin sudėtyje yra veikliosios medžiagos tepoksolino.

Kam vartojamas Zubrin?

Zubrin skirtas šunims mažinti uždegimą ir nuslopinti skausmą, kurį sukelia ūmios ir lėtinės kaulų ir raumenų sistemos ligos.

Zubrin šuniui duodamas kartą per dieną, praėjus 1–2 val. po šėrimo, kol šuniui pagerės. Tačiau gali pasireikšti šalutinių reiškinių, todėl ilgesnį nei 1–2 savaičių gydymą turi nuolat stebėti veterinaras.

Kaip veikia Zubrin?

Zubrin sudėtyje yra tepoksolino, kuris priklauso vadinamųjų nesteroidinių priešuždegiminių preparatų klasei (NSAID). Zubrin veikia blokuodamas fermentus ciklooksigenazę-1 ir ciklooksigenazę-2. Užblokavus šiuos fermentus, mažiau gaminama prostaglandino. Prostaglandinai



yra uždegimo medžiagos, o tepoksolinas sumažina uždegimą, raumenų ar sąnarių patinimą ir su jais susijusį skausmą.

Kaip buvo tiriamas Zubrin veiksmingumas?

Zubrin buvo tirtas eksperimentuojant su laboratoriniais gyvūnais, taip pat ir šunimis, gydytais įvairiose veterinarinėse gydyklose JAV ir daugelyje Europos šalių (klinikiniai tyrimai). Šių klinikinių tyrimų metu gyvūnų savininkai savo šunims davė Zubrin kartą per dieną 10 mg kilogramui kūno svorio dozėmis su ēdalu ar be jo. Geriausių rezultatų gauta, kai šuo Zubrin gaudavo praėjus 1–2 val. po šėrimo. Gyvūnai gydyti, kol jiems pagerėjo, tačiau kadangi gali pasireikšti šalutinių reiškinių, ilgesnis nei 1–2 savaičių gydymas turi būti nuolat stebimas veterinaro. Zubrin buvo toks pat veiksmingas, kaip ir kiti tos pačios klasės vaistai, ir padėjo gydyti šunų raumenų ar sąnarių ligas.

Kokius šalutinius reiškinius sukelia Zubrin?

Zubrin sukeliami šalutiniai reiškiniai yra tokie pat, kaip ir kitų NSAID: vėmimas, minkštos išmatos ar viduriavimas, kraujas išmatose, sumažėjęs apetitas ir nuovargis. Vėmimas ir viduriavimas pasireiškė vienam šuniui iš dešimties. Retais atvejais dažniausiai vyresniems ar jautriems šunims šie reiškiniai gali tapti labai rimti. Kartais galimas šuns šėrimasis ar raudonos odos dėmės.

Pastebėję tokių nepageidaujamų reiškinių, šuniui Zubrin nebeduokite. Prieš pradėdami vartoti Zubrin, praneškite savo veterinarui, ar Jūsų šuo gauna kitų vaistų, nes kai kurie vaistai gali veikti vienas kitą.

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

Zubrin yra specialios farmacinės formos (liofilizatas) vaistas, greitai tirpstantis drėgnoje aplinkoje, ir Jūsų pirštuose gali labai greitai tapti slidus ar lipnus. Todėl pasitikrinkite, ar vaistą imate sausomis rankomis. Ištirpus liofilizatui Jūsų rankose pirma laiko, švariai nusiplaukite rankas.

Zubrin reikia dėti tiesiai šuniui į nasrus ir šuns snukį trumpai palaikyti užčiauptą.

Zubrin negalima vartoti žmonėms. Asmeniui, netyčia prarijusiam tabletę, privalu tuoj pat kreiptis į gydytoją.

Kodėl Zubrin buvo patvirtintas?

Veterinarinių vaistų komitetas (CVMP) sutiko, kad Zubrin nauda, gydant šunų raumenų ar sąnarių uždegimą ar skausmą, yra didesnė už pavojų, ir rekomendavo suteikti Zubrin rinkodaros teisę. Vakcinų naudos ir rizikos balanso apibūdinimą galima rasti šio EPAR mokslinių diskusijų modulyje.

Kita informacija apie Zubrin:

Europos Komisija 2001 m. kovo 13 d. suteikė visoje Europos Sąjungoje galiojančią Zubrin rinkodaros teisę. Informacija apie vaisto skyrimą pateikta dėžutės etiketėje.

Ši santrauka paskutinį kartą buvo atnaujinta 2012 m. sausio mėn.