

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli ghall-klieb
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli ghall-klieb

2. KOMPOŽIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull pillola fiha:

Sustanzi Attivi:

	pimobendan	benazepril hydrochloride
FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli	1.25 mg	2.5 mg
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli	5 mg	10 mg

Sustanzi mhux attivi:

	iron oxide brown (E172)
FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli	0.5 mg
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli	2 mg

Ghal-lista shiħa tal-ingredjenti (mhux attivi), ara s-sezzjoni 6.1.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pilloli.

Pilloli b'żewġ saffi, ovali, bojod u kannella ċari, u b'linja tal-qsim fuq iż-żewġ nahat. Il-pilloli jistgħu jinqasmu f'nofsijiet indaqs.

4. TAGHRIF KLINIKU

4.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb.

4.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispecifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Għall-kura ta' insuffiċjenza kongestiva tal-qalb minħabba insuffiċjenza tal-valv atrijoventrikulari jew kardjomijopatija dilatata fil-klieb. FORTEKOR PLUS huwa kombinazzjoni ta' doža fissa u għandu jintuża biss f'pazjenti li s-sinjalji kliniči tagħhom ikunu kkontrollati tajjeb bl-ghoti tal-istess doži tal-komponenti individwali (pimobendan u benazepril hydrochloride) mogħtija fl-istess hin.

4.3 Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'każijiet ta' kardjomijopatiji ipertrofici jew kundizzjonijiet kliniči fejn zieda fil-produzzjoni tal-qalb ma tkunx possibbli għal raġunijiet funzjonali jew anatomici (eż. stenozi tal-aorta jew pulmonari).

Tużax f'każijiet ta' pressjoni baxxa, ipovolimja, iponatrimija jew insuffiċjenza renali akuta.

Tużax waqt it-tqala u t-treddiġ (ara sezzjoni 4.7).

Tużax f'każijiet ta' sensitività ghall-ingredjenti attivi, ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra.

4.4 Twissijiet specjali għal kull speċi li għaliha hu indikat il-prodott

L-ebda.

4.5 Prekawzjonijiet Specjali ghall-Użu

Prekawzjonijiet specjali ghall-użu fl-annimali

F'każijiet ta' mard kroniku tal-kliewi, huwa rakkomandat li jiġi cċekkja l-istat ta' idratazzjoni tal-kelb qabel ma tinbeda t-terapija, u li jiġi mmonitorjat l-ghadd tal-kreatinina fil-plażma u tal-eritroċi fid-demm matul it-terapija.

Billi pimobendan jiġi metabolizzat fil-fwied, il-prodott m'għandux jingħata lil klieb b'insuffiċjenza severa tal-fwied.

L-effikaċja u s-sigurtà tal-prodott ma ġewx stabbiliti fi klieb li jiżnu anqas minn 2.5 kg jew li għandhom inqas minn 4 xħur.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Aħsel idejk wara l-użu.

Nies li huma sensittivi għal pimobendan jew benazepril hydrochloride għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

Fil-kaž ta' ingestjoni aċċidentalni, fittex parir mediku minnufih u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Nisa tqal għandhom joqogħdu attenti hafna biex jevitaw l-esponent orali aċċidentalni minħabba li l-inhibituri tal-enzima li tikkonverti l-anġjotensina (ACE) instabu li jaffettwaw it-tarbija mhux imwielda matul it-tqala fil-bnadmin.

4.6 Effetti mhux mixtieqa (frekwenza u gravità)

Pimobendan

F'każijiet rari jista' jkun hemm effett kronotropiku pozittiv moderat u rimettar. Madankollu, dawn l-effetti huma dipendenti fuq id-doża u jistgħu jiġu evitati billi titnaqqas id-doża f'dawk il-każijiet.

Dijarrea transitorja, anoreksja jew letargija ġew osservati f'każijiet rari.

Benazepril hydrochloride

Rimettar transitorju, nuqqas ta' koordinazzjoni jew sinjali ta' għeja għaddiena kienu rrappurtati rari hafna fil-klieb, waqt l-esperjenza ta' wara l-awtorizzazzjoni. Fi klieb b'mard tal-kliewi kroniku, benazepril jista' jzid il-konċentrazzjonijiet tal-kreatinina fil-plażma rari hafna fil-bidu tat-terapija. Żieda moderata fil-konċentrazzjonijiet tal-kreatinina fil-plażma wara l-ghoti ta' inhibituri tal-ACE hija kompatibbli mat-tnaqqis fil-pressjoni għolja glomerulari kkawżat minn dawn is-sustanzi, u għalhekk mhux neċessarjament hija raġuni sabiex titwaqqaf it-terapija fin-nuqqas ta' sinjali oħra.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni hafna (aktar minn wieħed f'10 annimali li juru effetti mhux mixtieqa)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'100 annimal)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimal)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimal)

- rari īnfra (inqas minn annimal wieħed f' 10,000 annimal, inkluži rapporti iżolati).

4.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Tużax waqt it-tqala jew it-treddiġ.

Is-sigurtà tal-prodott mediciċinali veterinarju ma ġietx stabbilita fi klieb tat-tnissil, tqal jew ireddgħu.

Studji fil-laboratorju fil-firien u l-fniek b'pimobendan urew effetti tossiċi fuq il-fetu b'dozi tossiċi ghall-omm. Studji fil-laboratorju fil-firien u l-fniek b'pimobendan ma wrew l-ebda effett fuq il-fertilità. Studji fil-laboratorju fil-firien urew li pimobendan jiġi eliminat fil-ħalib.

Studji fil-laboratorju fil-firien b'benazepril urew effetti tossiċi fuq il-fetu (malformazzjoni tal-apparat urinarju tal-fetu) b'dozi li ma kinux tossiċi ghall-omm. Mhux magħruf jekk benazepril jiġix eliminat fil-ħalib ta' klieb ireddgħu.

4.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

Fi klieb b'insuffiċjenza konġestiva tal-qalb, benazepril hydrochloride u pimobendan ingħataw flimkien ma' digoxin u dijuretiċi mingħajr interazzjonijiet avversi evidenti.

Fi studji farmakologiċi ma kienet innotata l-ebda interazzjoni bejn il-glikoside ouabain tal-qalb u pimobendan. Iż-żieda fil-kontrattilità tal-qalb, ikkawża minn pimobendan, titnaqqas fil-preżenza tal-antagonist tal-kalċju, verapamil, u l-antagonist-β, propranolol.

Fl-irġiel, il-kombinazzjoni ta' inhibituri tal-enzima li tikkonverti l-angjotensina (ACE) u medicini antiinfammatorji mhux steroidi (NSAIDs) tista' twassal għal tnaqqis fl-effikaċja kontra l-pressjoni għolja jew għal indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi. Għalhekk, l-użu fl-istess hin ta' FORTEKOR PLUS ma' NSAIDs jew kwalunkwe medikazzjoni oħra b'effett ipotensiv, għandu jiġi kkunsidrat b'attenzjoni qabel ma jintużaw tali kombinazzjonijiet.

Il-kombinazzjoni ta' FORTEKOR PLUS u sustanzi oħra kontra l-pressjoni għolja (eż. l-imblokkaturi tal-kanali tal-kalċju, β-imblokkaturi jew dijuretiċi), anestetiki jew sedattivi, tista' twassal għal effetti ipotensivi addittivi. Il-funzjoni tal-kliewi u s-sinjalji ta' pressjoni baxxa (letarġija, dghufija, eċċ.) għandhom jiġu mmonitorjati mill-qrib u ttrattati kif meħtieġ.

Ma jistgħux jiġi eskużi interazzjonijiet ma' dijuretiċi li jżommu l-potassju fil-ġisem bħal spironolactone, triamterene jew amiloride. Għalhekk huwa rakkomandat li jiġu mmonitorjati l-livelli tal-potassju fil-plażma meta FORTEKOR PLUS jintuża f'kombinazzjoni ma' dijuretiku li jżomm il-potassju fil-ġisem, minħabba r-riskju ta' iperkalimja.

4.9 Ammont li jingħata u l-metodu ta' amministrazzjoni

Użu orali

Doża u skeda tal-kura:

FORTEKOR PLUS huwa prodott ta' kombinazzjoni fissa li għandu jintuża biss fi klieb li jkunu jeħtieġ li ż-żewġ sustanzi attivi jingħataw fl-istess hin f'din id-doża fissa.

Il-medda tad-doża rakkomadata għal FORTEKOR PLUS hija 0.25–0.5 mg pimobendan għal kull kg tal-piż tal-ġisem u 0.5–1 mg benazepril hydrochloride għal kull kg tal-piż tal-ġisem, maqsuma f'żewġ dożi kuljum. Il-pilloli FORTEKOR PLUS għandhom jingħataw b'mod orali, darbtejn kuljum bi spazju ta' 12-il siegħa (filghodu u filgħaxija) bejn id-dożi u bejn wieħed u ieħor siegħa qabel it-tagħrif.

Il-pilloli jistgħu jinqasmu tul il-linja tal-qsim.

It-tabella ta' hawn taħt tista' tintuża bħala gwida.

Piż tal-ġisem (kg) tal-kelb	Qawwa u numru ta' pilloli li għandhom jingħataw			
	FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli		FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli	
	Filghodu	Filgħaxija	Filghodu	Filgħaxija
2.5 – 5	0.5	0.5		
5 – 10	1	1		
10 – 20			0.5	0.5
20 – 40			1	1
'Il fuq minn 40 kg			2	2

4.10 Doža eċċessiva (sintomi, proceduri ta' emergenza, antidoti), jekk ikun hemm bżonn

F'każ ta' doža eċċessiva, il-kelb għandu jigi kkurat skont is-sintomi. Tista' sseħħ pressjoni baxxa temporanja riversibbli f'doža eċċessiva aċċidentalni. It-terapija għandha tikkonsisti f'infużjoni(jiet) ta' ilma bil-melħ isotoniku shun fil-vina kif ikun meħtieg.

4.11 Perjodu ta' tiżzmim

Mhux applikabbli.

5. KWALITAJIET FARMAKOLOGIČI

Kategorija farmakoterapewтика: Inhibituri tal-ACE, kombinazzjonijiet.

Kodiċi ATC veterinarja: QC09BX90

5.1 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Benazepril hydrochloride huwa *prodrug* li tīgi idrolizzata *in vivo* għall-metabolit attiv tagħha, benazeprilat. Benazeprilat huwa inibitur qawwi u selettiv hafna tal-ACE, u b'hekk jimpedixxi l-konverżjoni tal-angjotensina I inattiva f'angjotensina II attiva u b'hekk inaqqs ukoll is-sintesi tal-aldosterone. Għalhekk, benazepril jimblokk l-effetti medjati mill-angjotensina II u l-aldosterone, inkluż it-trassis tal-arterji u l-vini, iż-żamma tas-sodju u l-ilma mill-kliewi, u effetti ta' mmudellar mill-ġdid (fosthom ipertrofja patologika tal-qalb u bidliet degenerattivi fil-kliewi).

Fi klieb b'insuffiċjenza kongestiva tal-qalb, benazepril hydrochloride jnaqqas it-tagħbija tal-pressjoni u tal-volum tad-demm fuq il-qalb. Benazepril tawwal iż-żmien sat-tahżin tal-insuffiċjenza tal-qalb, u ż-żmien sal-mewt, tejjeb il-kundizzjoni klinika, naqqas is-sogħla u tejjeb it-tolleranza għall-eżerċizzju fi klieb b'insuffiċjenza kongestiva tal-qalb sintomatika kkawżata minn mard valvulari jew kardjomijopatija dilatata.

Pimobendan, li huwa derivattiv ta' benzimidazole-pyridazinone, huwa sustanza inotropika mhux glikoside, mhux simpatomimetika, bi proprijetajiet qawwija ta' twessigh tal-arterji. Huwa jżid is-sensittività għall-kalċju, tal-mijofilamenti tal-qalb u jinibixxi l-phosphodiesterase (tip III). Huwa jesebixxi wkoll azzjoni ta' twessigh tal-arterji permezz tal-inibizzjoni tal-attività tal-phosphodiesterase tat-tip III.

5.2 Tagħrif farmakokinetiku

Assorbiment

Wara l-ghoti b'mod orali, ta' pimobendan waħdu, il-bijodisponibilità assoluta tas-sustanza attiva hija ta' 60–63%. Billi din il-bijodisponibilità tonqos b'mod konsiderevoli meta pimobendan jingħata mal-ikel jew ffit wara, huwa rakkmandat li l-annimali jingħataw il-medicina madwar siegħa qabel it-tagħlif.

Wara l-ghoti b'mod orali, ta' benazepril hydrochloride waħdu, il-bijodisponibilità sistemika ma tkunx kompleta (~13%) fil-klieb minħabba assorbiment inkomplet (38%) u l-metabolizmu tal-ewwel passaġġ. Il-livelli ta' benazepril jonqsu malajr hekk kif il-mediċina tīgħi metabolizzata parżjalment mill-enzimi tal-fwied f'benazeprilat. Ma hemm l-ebda differenza sinifikanti fil-farmakokinetika ta' benazeprilat meta benazepril hydrochloride jingħata lil klieb mitmugħha jew imsawma.

Wara l-ghoti b'mod orali, tal-pilloli FORTEKOR PLUS bid-doppju tad-doża rakkodata lill-klieb, il-livelli massimi taż-żewġ komposti jinkisbu malajr (T_{max} 0.5 h għal benazepril hydrochloride u 0.85 h għal pimobendan) b'konċentrazzjonijiet massimi (C_{max}) għal benazepril hydrochloride ta' 35.1 ng/ml u 16.5ng/ml għal pimobendan. Il-livelli massimi ta' benazeprilat jidhru wara 1.9 h b'konċentrazzjonijiet massimi (C_{max}) ta' 43.4 ng/ml.

Distribuzzjoni

Il-volum tad-distribuzzjoni fiss huwa ta' 2.6 l/kg wara għoti mill-vina ta' pimobendan waħdu, li jindika li pimobendan jiġi distribwit facilment fit-tessuti. It-twaħħil medju mal-proteini tal-plażma *in vitro* huwa ta' 93%.

Il-konċentrazzjonijiet ta' benazeprilat jonqsu f'żewġ fażijiet: il-faži inizjali mgħaggla ($t_{1/2} = 1.7$ h) tirrappreżenta l-eliminazzjoni tal-mediċina libera, filwaqt li l-faži terminali ($t_{1/2} = 19$ h), tirrappreżenta r-rilaxx ta' benazeprilat li kien imwahħħal mal-ACE, principally fit-tessuti. Benazepril u benazeprilat jehlu b'mod estensiv mal-proteini tal-plażma (85–90%), u fit-tessuti jinstabu principally fil-pulmun, fil-fwied u fil-kliewi.

L-ghoti ripetut ta' benazepril hydrochloride jwassal għal bijoakkumulazzjoni żgħira ta' benazeprilat ($R = 1.47$), bl-istat fiss jinkiseb fi zmien ffit jiem (4 ijiem).

Metabolizmu

Pimobendan jiġi demetilat b'mod ossidattiv fil-metabolit attiv prinċipali tiegħu, O-desmethyl pimobendan. Rotot metabolici oħra huma l-glukuronidi u s-sulfati ta' faži II.

Benazepril hydrochloride jiġi metabolizzat b'mod parżjali mill-enzimi tal-fwied fil-metabolit attiv tiegħu benazeprilat.

Eliminazzjoni

Il-*half-life* tal-eliminazzjoni mill-plażma ta' pimobendan, meta jingħata bil-pilloli FORTEKOR PLUS hija ta' 0.5 h, konsistenti mat-tneħħija għolja tal-kompost. Il-metabolit attiv prinċipali ta' pimobendan jiġi eleminat b'*half-life* tal-eliminazzjoni mill-plażma ta' 2.6 h. Pimobendan jitneħha prinċipalment fl-ippurgar u sa ġerti anqas fl-awrina.

Il-*half-life* tal-eliminazzjoni mill-plażma ta' benazepril hydrochloride u benazeprilat, meta jingħataw bil-pilloli FORTEKOR PLUS, hija ta' 0.36 h u 8.36 h, rispettivament. Benazeprilat jitneħha permezz tar-rotot biljari (54%) u urinarji (46%) fil-klieb. It-tneħħija ta' benazeprilat mhijiex affettwata fi klieb b'indeboliment tal-funzjoni renali; għalhekk ma huwa meħtieg l-ebda aġġustament fid-doża ta' FORTEKOR PLUS fi klieb b'insuffiċjenza renali.

6. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

6.1 Lista ta' eċċipjenti

Togħma Xotta Speċjali Artifiċjali
Basic butylated methacrylate copolymer
Copovidone
Crocscarmellose sodium
Crosppovidone
Dibutyl sebacate

Hypromellose
Iron oxide brown (E172)
Lactose monohydrate
Magnesium stearate
Lamtu tal-qamħirrum
Microcrystalline cellulose
Polysorbate 80
Povidone
Silica, colloidal anhydrous
Silicon dioxide anhydrous
Sodium laurilsulfate
Starch pregelatinised
Succinic acid
Sucrose

6.2 Inkompatibilitajiet maġġuri

Mhux applikabbli.

6.3 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejgh: 18 il-xahar

Kwalunkwe nofsijiet ta' pilloli li jifdal għandhom jintremew wara ġurnata.

6.4. Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Aħżen f'temperaturi anqas minn 25 °C.

Żomm il-folja fil-pakkett ta' barra sabiex tkun protetta mill-umdità.

Kwalunkwe nofs pillola li jifdal għandha tergħi' titpoġġa fil-folja miftuha u tinħażen (għal mhux aktar minn ġurnata) fil-pakkett tal-kartun originali fejn ma tidħirx u ma tintla haqx mit-tfal.

6.5 In-natura u l-ħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Il-pilloli huma ppakkjati f'folji tal-aluminju/aluminju ppakkjati f'kaxxa tal-kartun esterna.

Daqsijiet tal-pakkett:

FORTEKOR PLUS pilloli ta' 1.25 mg/2.5 mg:

Kaxxa tal-kartun li fiha 30 pillola.

Kaxxa tal-kartun li fiha 60 pillola.

FORTEKOR PLUS pilloli ta' 5 mg/10 mg:

Kaxxa tal-kartun li fiha 30 pillola.

Kaxxa tal-kartun li fiha 60 pillola.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

6.6 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użata jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju għandhom jintremew skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż.

7. DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Il-Ġermanja

8. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/15/185/001 (1 x 30 pillola, 1.25 mg/2.5 mg)
EU/2/15/185/002 (1 x 60 pillola, 1.25 mg/2.5 mg)
EU/2/15/185/003 (1 x 30 pillola, 5 mg/10 mg)
EU/2/15/185/004 (1 x 60 pillola, 5 mg/10 mg)

9. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI/TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 08/09/2015
Data tal-ahħar tiġid:

10. DATA TA' REVIŻJONI TAT-TEST

<{JJ xahar SSSS}>

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciñali veterinarju tinstab fuq il-websajt tal-Ägenzija Ewropea dwar il-Mediċini <http://www.ema.europa.eu/>.

PROJBIZZJONI TA' BEJGH, PROVVISTA U/JEW UŽU

Mhux applikabbli.

ANNESS II

- A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUG TAL-LOTT**
- B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU**
- C. DIKJARAZZJONI TA' L-MRLs**

A. MANIFATTUR(I) RESPONSABBLI GHALL-HRUG TAL-LOTT

Isem u indirizz tal-manifattur resposabbi għall-ħrūg tal-lott

Elanco France S.A.S

26 Rue de la Chapelle

F-68330 Huningue

FRANZA

B. KONDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET RIGWARD IL-PROVVISTA U L-UŽU

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

C. DIKJARAZZJONI TA' L-MRLs

Mhux applikabbli.

ANNESS III
TIKKETTAR U FULJETT TA' TAGHRIF

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**Kaxxa tal-kartun****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli ghall-krieb
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli ghall-krieb

pimobendan/benazepril hydrochloride

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA

Kull pillola fiha 1.25 mg pimobendan u 2.5 mg benazepril hydrochloride.
Kull pillola fiha 5 mg pimobendan u 10 mg benazepril hydrochloride.

3. GHAMLA FARMAČEWTIKA

Pilloli

4. DAQS TAL-PAKKETT

30 pillola
60 pillola

5. SPEĆI GHAL X'HIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Krieb

6. INDIKAZZJONI(JIET)**7. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.
Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

8. ŻMIEN TA' TIŻMIM**9. TWISSIJIET SPEĆJALI OHRA, JEKK MEHTIEĞ**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

10. DATA TA' SKADENZA

Jiskadi {xahar/sena}

11. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN

Aħżeen f'temperaturi anqas minn 25 °C.

Żomm il-folja fil-pakkett ta' barra sabiex tkun protetta mill-umdità.

Kwalunkwe nofs pillola li jifdal għandha terġa' titpoġġa fil-folja miftuha u tinhāżen (ghal mhux aktar minn ġurnata) fil-pakkett tal-kartun originali fejn ma tidhix u ma tintlaħaqx mit-tfal.

12. PREKAWZJONIJIET SPEĆJALI DWAR IR-RIMI TA' PRODOTTI MHUX UŻATI JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Rimi: aqra l-fuljett ta' tagħrif.

13. IL-KLIEM "GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS" U KUNDIZZJONIJIET JEW RESTRIZZJONIJIET DWAR IL-PROVVISTA U L-UŻU, JEKK APPLIKABBLI

Għall-kura tal-annimali biss. Għandu jingħata biss b'rċetta veterinarja.

14. IL-KLIEM “ ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL ”

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

15. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Il-Ġermanja

16. NUMRU/I TA' L-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

EU/2/15/185/001 (1 x 30 pillola, 1.25 mg/2.5 mg pilloli)
EU/2/15/185/002 (1 x 60 pillola, 1.25 mg/2.5 mg pilloli)
EU/2/15/185/003 (1 x 30 pillola, 5 mg/10 mg pilloli)
EU/2/15/185/004 (1 x 60 pillola, 5 mg/10 mg pilloli)

17. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott {numru}

TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ IL-FOLJI

Folja

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli ghall-klieb
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli ghall-klieb

pimobendan/benazepril hydrochloride

2. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Elanco

3. DATA TA' SKADENZA

Jiskadi {xahar/sena}

4. NUMRU TAL-LOTT

Lott {numru}

5. IL-KLIEM "GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS"

Għall-kura tal-annimali biss.

B. FULJETT TA' TAGHRIF

FULJETT TA' TAGHRIF:
FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli ghall-klieb
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli ghall-klieb

1. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ U TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZAZZJONI GHALL-MANIFATTURA RESPONSABBLI GHALL-HRUĞ TAL-LOTT, JEKK DIFFERENTI

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Elanco GmbH
Heinz-Lohmann-Str. 4
27472 Cuxhaven
Il-Ġermanja

Manifattur responsabbi għall-hrug tal-lott:

Elanco France S.A.S
26 Rue de la Chapelle
F-68330 Huningue
Franza

2. IISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli ghall-klieb
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli ghall-klieb

pimobendan/benazepril hydrochloride

3. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA(I) ATTIVA(I) U INGREDJENT(I) OHRA

Kull pillola fiha

Sustanzi Attivi:

	pimobendan	benazepril hydrochloride
FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli	1.25 mg	2.5 mg
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli	5 mg	10 mg

Sustanzi mhux attivi:

	iron oxide brown E172
FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli	0.5 mg
FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli	2 mg

Il-pilloli huma b'żewġ saffi, ovali, bojod u kannella cari, u jistgħu jinqasmu tul il-linja tal-qsim.

4. INDIKAZZJONI(JIET)

Għall-kura ta' insuffiċjenza konġestiva tal-qalb minhabba insuffiċjenza tal-valv atrijoventrikulari jew kardjomijopatija dilatata fil-klieb. FORTEKOR PLUS huwa kombinazzjoni ta' doża fissa u għandu jintuża biss f'pazjenti li s-sinjalji kliniči tagħhom ikunu kkontrollati tajjeb bl-ghoti tal-istess doži tal-komponenti individwali (pimobendan u benazepril hydrochloride) mogħtija fl-istess hin.

5. KONTRAINDIKAZZJONIET

Tużax f'kažijiet ta' insuffičjenza fil-produzzjoni tal-qalb minħabba stenoži tal-aorta jew pulmonari. Tużax f'kažijiet ta' ipotensjoni (pressjoni baxxa tad-demm), ipovolimja (volum baxx tad-demm), iponatrimija (livelli baxxi ta' sodium fid-demm) jew insuffičjenza renali (tal-kliewi) akuta. Tużax fi klieb tqal jew qed ireddgħu (ara sezzjoni "TWISSIJIET SPEċJALI"). Tużax f'kažijiet ta' sensittivitā eċċessiva għal pimobendan, għal benazepril hydrochloride jew għal kwalunkwe ingredjent iehor tal-pilloli.

6. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Pimobendan:

F'kažijiet rari jista' jkun hemm effett kronotropiku pozittiv moderat u rimettar. Madankollu, dawn l-effetti huma dipendent fuq id-doża u jistgħu jiġu evitati billi titnaqqas id-doża f'dawk il-kazijiet. Dijarrea transitorja, anoreksja jew letargija ġew osservati f'kažijiet rari.

Benazepril hydrochloride:

Rimettar transitorju, nuqqas ta' koordinazzjoni jew sinjali ta' għeja ghaddiena kien rrappurtati rari hafna fil-klieb, waqt l-esperjenza ta' wara l-awtorizzazzjoni. Fi klieb b'mard tal-kliewi kroniku, benazepril jista' jżid il-konċentrazzjonijiet tal-kreatinina fil-plażma rari hafna fil-bidu tat-terapija. Żieda moderata fil-konċentrazzjonijiet tal-kreatinina fil-plażma wara l-ghoti ta' inibituri tal-ACE hija kompatibbli mat-tnaqqis fil-pressjoni għolja glomerulari kkawżat minn dawn is-sustanzi, u għalhekk mhux neċċessarjament hija raġuni sabiex titwaqqaf it-terapija fin-nuqqas ta' sinjali oħra.

Il-frekwenza ta' effetti mhux mixtieqa hija definita skont din il-konvenzjoni:

- komuni hafna (aktar minn wieħed f'10 annimali li juru effetti mhux mixtieqa)
- komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'100 annimal)
- mhux komuni (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'1,000 annimal)
- rari (aktar minn wieħed iżda inqas minn 10 annimali f'10,000 annimal)
- rari hafna (inqas minn annimal wieħed f'10,000 annimal, inkluži rapporti iż-żolati).

Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma hadmitx, jekk jogħgbok informa lit-tabib veterinarju tiegħek.

7. SPEċI LI GHALIHOM HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb

8. DOŽA GHAL KULL SPEċI, MOD(I) U METODU TA' AMMINISTRAZZJONI

Użu orali.

FORTEKOR PLUS huwa proddott ta' kombinazzjoni fissa li għandu jintuża biss fi klieb li jkunu jeħtieġ li ż-żewġ sustanzi attivi jingħataw fl-istess hin f'din id-doża fissa.

Il-medda tad-doża rakkomandata għal FORTEKOR PLUS hija 0.25–0.5 mg pimobendan għal kull kg tal-piż tal-ġisem u 0.5–1 mg benazepril hydrochloride għal kull kg tal-piż tal-ġisem, maqsuma f'żewġ dozi kuljum. Il-pilloli FORTEKOR PLUS għandhom jingħataw b'mod orali, darbtejn kuljum bi spazju ta' 12-il siegħa (filgħodu u filghaxja) bejn id-dozi u bejn wieħed u iehor siegħa qabel it-tagħrif.

Il-pilloli jistgħu jinqasmu tul il-linjal tal-qsim.

It-tabella ta' hawn taht tista' tintuża bħala gwida.

Piż tal-ġisem (kg) tal-kelb	Qawwa u numru ta' pilloli li għandhom jingħataw			
	FORTEKOR PLUS 1.25 mg/2.5 mg pilloli		FORTEKOR PLUS 5 mg/10 mg pilloli	
	Filgħodu	Filgħaxija	Filgħodu	Filgħaxija
2.5 – 5	0.5	0.5		
5 – 10	1	1		
10 – 20			0.5	0.5
20 – 40			1	1
'Il fuq minn 40 kg			2	2

9. PARIR SABIEX TAMMINISTRA B'MOD KORRETT

Il-pilloli FORTEKOR PLUS jistgħu jinqasmu f'nofsijiet jekk ikun meħtieġ.

10. PERJODU TA' TIŻMIM

Mhux applikabbli.

11. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI GHALL-HAŻNA

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Aħżeen f'temperaturi anqas minn 25 °C.

Żomm il-folja fil-pakkett ta' barra sabiex tkun protetta mill-umdità.

Kwalunkwe nofs pillola li jifdal għandha terġa' titpoġġa fil-folja miftuha u tinhäzen (ghal mhux aktar minn ġurnata) fil-pakkett tal-kartun originali fejn ma tidħirx u ma tintlaħaqx mit-tfal.

Tużax dan il-prodott mediciinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-folja u l-pakkett wara JIS.

12. TWISSIJIET SPEċJALI

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu fl-annimali

F'każijiet ta' mard kroniku tal-kliewi, huwa rakkommandat li jiġi cċekkja l-istat ta' idratazzjoni qabel ma tinbeda t-terapija, u li jiġi mmonitorjat l-ghadd tal-kreatinina fil-plażma u tal-eritrociti fid-demm matul it-terapija.

Billi pimobendan jiġi metabolizzat fil-fwied, il-prodott m'għandux jingħata lil klieb b'insuffiċjenza severa tal-fwied.

L-effikaċja u s-sigurtà tal-prodott ma ġewx stabbiliti fi klieb li jiżnu anqas minn 2.5 kg jew li għandhom inqas minn 4 xhur.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciinali veterinarju lill-annimali:

Aħsel idejk wara l-użu.

Nies li huma sensittivi għal pimobendan jew benazepril hydrochloride għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

Fil-każ ta' ingestjoni aċċidentalni, fittex parir mediku minnufih u uri l-fuljett ta' tagħrif jew it-tikketta lit-tabib.

Nisa tqal għandhom joqogħdu attenti ħafna biex jevitaw l-esponenti orali aċċidentalni minħabba li l-inhibituri tal-enzima li tikkonverti l-anġjotensina (ACE) instabu li jaffettwaw it-tarbija mhux imwielda matul it-tqala fil-bnedmin.

Tqala u treddiġħ:

Tużax waqt it-tqala jew it-treddiġħ. Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita fi klieb tat-tnissil, tqal jew ireddgħu.

Interazzjonijiet ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni:

Informa lill-kirurgu veterinarju jekk l-animal ikun qiegħed jieħu, jew ha dan l-ahħar, xi medicina oħra.

Fi klieb b'insuffiċjenza kongestiva tal-qalb, benazepril hydrochloride u pimobendan ingħataw flimkien ma' digoxin u dijuretiċi mingħajr interazzjonijiet avversi evidenti.

Fil-bnedmin, il-kombinazzjoni ta' inhibituri tal-ACE u medicini antiinfjammatorji mhux sterojdi (NSAIDs) tista' twassal għal tnaqqis fl-effikaċja kontra l-pressjoni għolja jew għal indeboliment fil-funzjoni tal-kliewi. Għalhekk, l-użu fl-istess hin ta' FORTEKOR PLUS ma' NSAIDs jew kwalunkwe medikazzjoni oħra b'effett ipotensiv, għandu jiġi kkunsidrat b'attenzjoni qabel ma jintużaw tali kombinazzjonijiet.

Il-kombinazzjoni ta' FORTEKOR PLUS u sustanzi oħra kontra l-pressjoni għolja (eż. l-imblokkaturi tal-kanali tal-kalcju, bim blokkaturi jew dijuretiċi), anestetiċi jew sedattivi, tista' twassal għal effetti ipotensivi addittivi. Il-kirurgu veterinarju tiegħek jista' jirrakkomanda monitoraġġ mill-qrib tal-funzjoni tal-kliewi u għal sinjal ta' pressjoni baxxa (letargija, dghufija, ecc.) u kura għal dawn jekk ikun meħtieġ.

Ma jistgħux jiġi eskluži interazzjonijiet ma' dijuretiċi li jżommu l-potassju fil-ġisem bħal spironolactone, triamterene jew amiloride. Il-kirurgu veterinarju tiegħek għalhekk jista' jirrakkomanda li jiġi mmonitorjati l-livelli tal-potassju fil-plażma meta FORTEKOR PLUS jintuża f'kombinazzjoni ma' dijuretiku li jżomm il-potassju fil-ġisem, minħabba r-riskju ta' iperkalimja (livell għoli ta' potassju fid-demm).

Doża eċċessiva (sintomi, proceduri ta' emergenza, antidoti):

F'każ ta' doża eċċessiva, il-kelb għandu jiġi kkurat skont is-sintomi. Tista' sseħħi ipotensjoni (pressjoni baxxa tad-demm) temporanja riversibbli f'doża eċċessiva aċċidentalni. It-terapija għandha tikkonsisti f'infuzjoni(jiet) ta' ilma bil-melħ isotoniku sħun fil-vina kif ikun meħtieġ.

13. PREKAWZJONIJIET SPEċJALI DWAR RIMI TA' PRODOTT MHUX UŻAT JEW MATERJAL IEHOR GHAR-RIMI, JEKK IKUN IL-KAŻ

Il-medicini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħmuġ jew ma' l-iskart domestiku. Staqqi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-medicini li ma jkunux aktar meħtieġa. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

14. DATA META ĠIE APPROVAT L-AHHAR IL-FULJETTA TAGħrif

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fuq il-websajt ta' l-Aġenċija Ewropea dwar il-Medicini <http://www.ema.europa.eu/>.

15. TAGHRIF IEHOR

Daqsijiet tal-Pakkett

FORTEKOR PLUS pilloli ta' 1.25 mg/2.5 mg:

Kaxxa tal-kartun li fiha 30 pillola.

Kaxxa tal-kartun li fiha 60 pillola.

FORTEKOR PLUS pilloli ta' 5 mg/10 mg:

Kaxxa tal-kartun li fiha 30 pillola.

Kaxxa tal-kartun li fiha 60 pillola.

Jista' jkun li mhux il-pakketti tad-daqsijiet kollha jkunu fis-suq.

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġgbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.