

Felimazole® je nyní NOVĚ dostupný také jako perorální roztok a zároveň ve formě potahovaných tablet (3 síly), což vám umožní přizpůsobit léčbu podle potřeb vašich pacientů a preferencí majitelů.



Přesné a flexibilní dávkování vám zajistí kontrolu léčby.

Tabulka dávkování perorálního roztoku

PERORÁLNÍ ROZTOK		
DENNÍ DÁVKA	RÁNO	VEČER
1,25 mg	0,25 ml	-
2,5 mg	0,25 ml	0,25 ml
2,5 mg	0,5 ml	-
3,75 mg	0,5 ml	0,25 ml
3,75 mg	0,75 ml	-
5,0 mg	0,5 ml	0,5 ml
5,0 mg*	1 ml	-
7,5 mg	0,75 ml	0,75 ml
10 mg	1 ml	1 ml

*Dávka dvakrát denně může být krátkodobě účinnější



Tabulka dávkování potahovaných tablet

DENNÍ DÁVKA	RÁNO	VEČER
1,25 mg	●	
2,5 mg	●	●
2,5 mg	●	
3,75 mg	●	●
3,75 mg	● + ●	
5,0 mg	●	●
5,0 mg*	●	
7,5 mg	●	●
10 mg	●	●
12,5 mg	● + ●	●
15 mg	● + ●	● + ●

*Dávka dvakrát denně může být krátkodobě účinnější



PŘÍBALOVÁ INFORMACE

1. Název veterinárního léčivého přípravku Felimazole® 5 mg/ml perorální roztok pro kočky

2. Složení

Každá 1ml dávka obsahuje

Léčivá látka:

Thiamazol 5 mg

Pomocné látky:

Methylparaben (E218) 2,00 mg

Propylparaben 0,20 mg

Círy, světle žlutý až žlutohnědý roztok.

3. Cílové druhy zvířat

Kočky

4. Indikace pro použití

Stabilizace hypertyreózy před chirurgickou tyreoidektomií.

Dlouhodobá léčba hypertyreózy u koček.

5. Kontraindikace

Nepoužívat u koček se systémovým onemocněním, jako je primární onemocnění jater nebo diabetes mellitus.

Nepoužívat u koček s příznaky autoimunitního onemocnění.

Nepoužívat u zvířat s poruchami bílých krvinek, jako je neutropenie nebo lymfopenie.

Nepoužívat u zvířat s poruchami krevních destiček a koagulopatiemi (zejména trombocytopenii).

Nepoužívat v případech přecitlivosti na léčivou látku nebo některou z pomocných látek.

Nepoužívat u březích nebo laktujících samic. Viz body Březost a Laktace.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

Ke zvýšení stabilizace pacienta s hypertyreózou by se každý den měl používat stejný režim krmení a dávkování.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů:

• Pokud je potřeba než 10 mg denně (2 ml veterinárního léčivého přípravku), je nutné zvířata sledovat obzvlášť pečlivě.

• Použítí veterinárního léčivého přípravku u koček s poruchou funkce ledvin by mělo podléhat pečlivému posouzení poměru terapeutického prospeču a rizika příslušným veterinárním lékařem. Vzhledem k účinku, který může mít thiamazol na snížení rychlosti glomerulární filtrace, by se měl účinek léčby na funkci ledvin pečlivě sledovat, protože může dojít ke zhoršení základního stavu.

• Je nutné sledovat hematologii vzhledem k riziku leukopenie nebo hemolytické anémie.

• Každému zvířeti, kterému se během léčby náhle zhorší zdravotní stav, zejména v případě horečky, by měl být odebrán vzorek krve na rutinní hematologické a biochemické vyšetření.

• Neutropenická zvířata (počet neutrofilů <2,5 x 10⁹/l) by měla být léčena profylaktickými baktericidními antibakteriálními léčivými a podpůrnou léčbou.

• Vzhledem k tomu, že thiamazol může způsobit hemokoncentraci, měly by mít kočky vždy přístup k pitné vodě.

• Viz bod 8: Pokyny pro sledování: „Dávkování pro jednotlivé druhy, cesty a způsob podání“.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

• Vzhledem k tomu, že thiamazol je podezřelý z teratogenity u lidí a vylučuje se do mateřského mléka, musí ženy ve fertilitním

věku a kojící ženy při manipulaci s veterinárním léčivým přípravkem, zvratky nebo použitou podestýlkou léčených zvířat používat nepropustné rukavice na jedno použití. Pokud jste těhotná, domníváte se, že můžete být těhotná nebo se pokoušíte otěhotnit, nesmíte veterinární léčivý přípravek podávat ani manipulovat s podestýlkou/zvratky léčených koček.

• Tento veterinární léčivý přípravek může po kožním kontaktu způsobit alergické reakce. Nemanipulujte s tímto veterinárním léčivým přípravkem, pokud jste alergičtí na thiamazol nebo některou z pomocných látek. Pokud se objeví alergické příznaky, například kožní výrůška, otok obličeje, rtů nebo očí nebo potíže s dýcháním, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

• Tento veterinární léčivý přípravek může způsobit podráždění kůže a očí. Zabraňte kontaktu s kůží a očima, včetně kontaktu rukou s očima. V případě náhodného kontaktu s kůží a/nebo očima ihned opláchněte zasaženou kůži a/nebo oči čistou tekoucí vodou. Pokud dojde k podráždění, vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu lékaři.

• Thiamazol může způsobit zvracení, epigastrické potíže, bolest hlavy, horečku, artralgii (bolest kloubů), pruritus (svědění) a pancytopenii (snížení počtu krevních buněk a krevních destiček). Zabraňte perorální expozici včetně kontaktu rukou s ústy, zejména u dětí.

• Nenechávejte naplněné stříkačky bez dozoru.
• Po naplnění stříkačky ihned nasadte zpět uzávěr.
• Po manipulaci se zvratky nebo použitou podestýlkou léčených zvířat si umyjte ruce vodou a mydlem.

• Při manipulaci s veterinárním léčivým přípravkem, zvratky nebo použitou podestýlkou léčených zvířat nejezte, nepijte a nekuřte.
• Po podání veterinárního léčivého přípravku setřete kapesníkmeš veskeré zbytky veterinárního léčivého přípravku, které zůstaly na hrotu dávkovací stříkačky. Kontaminovaný kapesník ihned zlikvidujte. Použitou stříkačku uchovávejte v původní krabičce spolu s veterinárním léčivým přípravkem.

• V případě náhodného požití vyhledejte ihned lékařskou pomoc a příbalovou informaci nebo etiketu ukažte lékaři.
• Po použití si umyjte ruce.

Bezpečnost veterinárního léčivého přípravku nebyla hodnocena během březosti a laktace.

Březost a laktace

Laboratorní studie na potkanech a myších prokázaly teratogenní a embryotoxicité účinky thiamazolu. Bezpečnost přípravku nebyla hodnocena u březích nebo laktujících koček. Nepoužívat u březích nebo laktujících samic.

Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce:

Souběžná léčba fenobarbitalem může snížit klinickou účinnost thiamazolu. Je známo, že thiamazol snižuje jaterní oxidaci benzimidazolových anthelmintik a při souběžném podávání může vést ke zvýšení jejich plazmatických koncentrací.

Thiamazol působí imunomodulačně, proto je třeba tuto skutečnost vžít v úvahu při zvažování vakcinačních programů.

Předávkování

Ve studiích snášenlivosti u mladých zdravých koček se při dávkách do 30 mg/zvíře/den vyskytly následující klinické příznaky související s dávkou: anorexie, zvracení, letargie, průjem a hematologické a biochemické abnormality jako neutropenie, lymfopenie, snížená hladina drasliku a fosforu v séru, zvýšená hladina hořčíku a kreatininu a výskyt antinukleárních protilátek. Při dávce 30 mg/den se u některých koček projevily známky hemolytické anémie a závažné klinické zhoršení stavu. Některé z těchto příznaků se mohou objevit také u hypertyreoidních koček léčených dávkami do 20 mg denně.

Nadměrné dávky u hypertyreoidních koček mohou vést k příznak-

kům hypotyreózy. To je však nepravděpodobné, protože hypotyreóza je obvykle korigována mechanismy negativní zpětné vazby. Viz bod 7: Nezádoucí účinky.

Pokud dojde k předávkování, přerušte léčbu a poskytněte symptomatickou a podpůrnou péči.

Hlavní inkompabilita:

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být misen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

7. Nezádoucí účinky

Po dlouhodobé kontrole hypertyreózy byly hlášeny nezádoucí účinky. V mnoha případech mohou být příznaky mírné a přechodné a nejsou důvodem k ukončení léčby. Závažnejší účinky jsou většinou reverzibilní po ukončení léčby a v těchto případech by měla být léčba okamžitě ukončena a po uplynutí vhodné doby na zotavení by měla být zvážena alternativní léčba.

Méně časté (1 až 10 zvířat / 1 000 léčených zvířat):	Zvracení ¹ , Anorexie ¹ , Nechutenství ¹ , Letargie ¹ Průjem ^{1,2} , Excoriae ^{1,2} Prodlužené krvácení ^{1,3,4} Žloutenka ^{1,4} , Hepatopatie ¹ Eosinofilie ¹ , lymfocytóza ¹ , neutropenie ¹ , lymfopenie ¹ , leukopenie ¹ (mírná), agranulocytóza ¹ Trombocytopenie ^{1,5,6} , hemolytická anémie ¹
Vzácné (1 až 10 zvířat / 10 000 léčených zvířat):	Autoimunitní porucha (sérové antijaderné protilátky)
Velmi vzácné (<1 zvíře / 10 000 léčených zvířat, včetně ojedinělých hlášení):	Lymfadenopatie ⁵ , anémie ⁵

¹ Tyto nezádoucí účinky odezny během 7-45 dnů po ukončení léčby thiamazolem.

² Závažné, u hlavy a kruka.

³ Příznak krvácivé diatézy.

⁴ Souvisejí s hepatopatií.

⁵ Immunologický nezádoucí účinek.

⁶ Vyskytuje se méně často jako hematologická abnormalita a vzácně jako immunologický nezádoucí účinek.

Po dlouhodobé léčbě thiamazolem u hlodavců bylo prokázáno zvýšené riziko neoplazie štítné žlázy, u koček však nejsou k dispozici žádné důkazy.

Hlášení nezádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže naznamenáte jakékoli nezádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nezádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nezádoucích účinků:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcová 232/56a, 621 00 Brno

e-mail: adr@uskvbl.cz

Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

Perorální podání:

Ke stabilizaci kočičí hypertyreózy před chirurgickou tyreoidektomií a pro dlouhodobou léčbu hypertyreózy u koček se doporučuje po-

čáteční dávka 5 mg denně (1 ml veterinárního léčivého přípravku). Celková denní dávka by se měla, pokud možno, rozdělit do dvou stejných dávek a podávat se ráno a večer.

Pokud je z důvodu dodržení vhodnější dávky jednou denně, je to přijatelné, i když dávka dvakrát denně může být krátkodobě účinnější.

Před zahájením léčby a po 3, 6, 10 a 20 týdnech, a poté každě 3 měsíce by měla být vyhodnocena hematologie, biochemie a celkový T₄ v séru. V každém z doporučených intervalů sledování by se měla dávka titrována tak, aby byla účinná podle celkového T₄ a podle klinické odpovědi na léčbu. Úprava dávky by se měla provádět v přírůstcích po 2,5 mg (0,5 ml veterinárního léčivého přípravku) a cílem by mělo být dosažení co nejmenší dávky. U koček, které vyžadují obzvláště malé úpravy dávky, lze použít přírůstky po 1,25 mg thiamazolu (0,25 ml veterinárního léčivého přípravku). Pokud je potřeba více než 10 mg denně (2 ml veterinárního léčivého přípravku), je nutné zvýšit sledování obzvlášť pečliv.

Podávaná dávka by neměla překročit 20 mg/den (4 ml veterinárního léčivého přípravku).

Při dlouhodobé léčbě hypertyreózy by měla být zvíře léčeno doživotně.

9. Informace o správném podávání

K přesnému podání dávky použijte stříkačku, která je součástí balení. Stříkačka se nasazuje na lahvičku a je odstupňována po 0,25 mg až do 5 mg. Odeberte požadovanou dávku a podejte veterinární léčivý přípravek přímo do tlamy kočky.

10. Ochranné lhůty

Neuplatňuje se.

11. Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Tento veterinární léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na lahvičce po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 6 měsíců.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domácího odpadu.

Všechny nepoužity veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poradte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárenkem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

Plastové lahvičky s obsahem 30 ml a 100 ml. Veterinární léčivý přípravek je dodáván s plastovou odměrnou stříkačkou o objemu 1 ml pro podání roztoku zvířeti. Odměrná stříkačka je odstupňována po 0,25 mg až do 5 mg. Každá uzavřená lahvička a přiložená odměrná stříkačka jsou uloženy v papírové krabičce.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nezádoucí účinky: Dechra Regulatory B.V.

Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Genera Inc.