

BILAG I
PRODUKTRESUMÉ

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Tessie 0,3 mg/ml oral opløsning til hunde

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

0,3 mg tasipimidin (tasipimidine) svarende til 0,427 mg tasipimidinsulfat

| Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele | Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet |
|--|---|
| Natriumbenzoat (E211) | 0,5 mg |
| Tartrazin (E102) | |
| Brilliant blue (E133) | |
| Natriumcitrat | |
| Citronsyremonohydrat | |
| Vand, rensat | |

Klar grøn opløsning.

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Hunde

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Kortvarig dæmpning af situationsbetinget angst og frygt hos hunde, fremkaldt af lyde, eller ved adskillelse fra ejer.

3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke bruges til hunde med moderate eller alvorlige systemiske sygdomme (klassificeret som ASA III eller højere), for fx moderat til alvorligt nyre- eller leversvigt eller kardiovaskulære sygdomme.

Må ikke bruges til hunde, der er tydeligt sederet (viser tegn på døsigthed, ukoordinerede bevægelser, nedsat reaktionsevne) af den foregående dosis.

3.4 Særlige advarsler

Typiske tegn på angst og frygt er gispen, rysten, rastløshed (hyppige skift af plads, løben omkring, hvileløshed), søger hen til mennesker (holder sig tæt på, skjuler sig bag, gnider sig op ad, følger efter),

søger skjul (under møbler, i mørke rum), forsøg på flugt, anspændthed (ubevægelighed), spisevægning for både foder og godbidder, uhensigtsmæssig urinerung og afføring, savlen m.m. Disse tegn kan dæmpes men vil ikke altid fjernes helt.

Hos meget nervøse, ophidsede eller urolige dyr er niveauet af endogene katecholaminer ofte højt. Den farmakologiske effekt af alfa-2 agonister kan være nedsat hos disse dyr.

Der bør også overvejes adfærdsmodificerende træning, især ved kroniske tilstande som separationsangst.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Hvis hunden er sederet (viser tegn på sløvhed, ukoordinerede bevægelser, nedsat reaktionsevne), må hunden ikke efterlades alene, og den må ikke få foder og vand.

Sikkerheden ved anvendelse af tasipimidin til hunde, der er yngre end 6 måneder og ældre end 14 år, eller som vejer mindre end 3 kg, er ikke undersøgt. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk forholdet.

Sprøjtens nøjagtighed er kun undersøgt ved doser på 0,2 ml og derover. Hunde med behov for doser under 0,2 ml kan derfor ikke behandles.

Da et fald i kropstemperaturen kan forekomme efter administration, skal det behandlede dyr holdes varmt.

Tasipimidin kan indirekte fremkalde en øget blodglykose. Anvend veterinærlægemidlet til dyr med diabetes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk forholdet.

Ved opkastning efter indtagelse af veterinærlægemidlet overholdes det anbefalede interval mellem to administrationer (mindst 3 timer) før næste administration.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Eksposering for tasipimidin kan forårsage utilsigtede bivirkninger som sedation, respirationsdepression, bradykardi og hypotension.

Undgå oral indtagelse og hudkontakt, herunder hånd-til-mund-kontakt.

For at forhindre, at børn skaffer sig adgang til produktet, må den fyldte doseringssprøjte ikke ligge uden opsyn, mens hunden klargøres til administration. Den brugte sprøjte og den lukkede flaske lægges tilbage i den ydre emballage og opbevares utilgængeligt for børn.

I tilfælde af utilsigtet kontakt med huden vaskes den udsatte hud straks med vand, og forurenet tøj fjernes. Søg straks lægehjælp ved utilsigtet indtagelse, og vis indlægssedlen eller etiketten til lægen. Undlad kørsel, da sedation og ændringer af blodtrykket kan forekomme.

Dette produkt kan forårsage let øjenirritation. Undgå kontakt med øjnene, herunder hånd-til-øje-kontakt. Hvis der opstår kontakt med øjnene, skylles øjnene omgående med vand.

Dette veterinærlægemiddel kan forårsage overfølsomhedsreaktioner (allergi). Personer med kendt overfølsomhed over for tasipimidin eller hjælpestofferne bør undgå kontakt med veterinærlægemidlet.

Vask hænder efter brug.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Hunde:

| | |
|--|--|
| Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr): | Emesis Letargi |
| Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr): | Adfærdsstyrrelser (Gøen, skyhed, overreaktivitet) Diarré, mave-tarminfektion, kvalme Overfølsomhedsreaktioner Leukopeni Ataksi, sedation, døsighed, desorientering Urininkontinens Anoreksi, blege slimhinder, polydipsi |
| Ikke fastslået hyppighed (kan ikke estimeres ud fra tilgængelige data) | Fald i hjerterefrekvens ¹ , fald i blodtryk ¹ Fald i kropstemperatur ¹ |

¹ konstateret hos ikke-angste dyr.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Laboratorieforsøg på rotter har vist evidens for udviklingstoksicitet ved maternotoksiske doser, der forårsagede tydelige sedationsrelaterede kliniske tegn, nedsat foderindtagelse og tab af vægt hos moderdyret.

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt under drægtighed og laktation hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til.

Anvendelse frarådes under drægtighed og laktation.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Brug af midler, der virker dæmpende på centralnervesystemet, forventes at forstærke virkningen af tasipimidin, og derfor skal der foretages en passende justering af dosis.

Tasipimidin er blevet undersøgt i kombination med clomipramin, fluoxetin, dexmedetomidin, metadon, propofol og isofluran.

I undersøgelser på laboratoriehunde, der fik en kombination af fluoxetin (1,1–1,6 mg/kg dagligt administreret i 12 dage) og tasipimidin (20 µg/kg administreret én gang på dag 12, N = 4 hunde) eller tasipimidin (20 µg/kg) og clomipramin (1,2–2,0 mg/kg), begge administreret to gange dagligt i løbet af 4 dage til 6 hunde, blev der ikke observeret nogen kliniske interaktioner. Når tasipimidin anvendes samtidig med clomipramin eller fluoxetin, bør dosis af tasipimidin reduceres til 20 µg/kg kropsvægt. Har hunden tidligere haft behov for en dosisreduktion af tasipimidin til 20 µg/kg, kan denne dosis opretholdes. Der bør gives en testdosis i henhold til instruktionerne i pkt. 3.9, når kombinationsbehandlingen påbegyndes. Lavere doser af tasipimidin er ikke undersøgt ved kombinationsbehandling.

Tasipimidin inducerede mild til moderat kardiovaskulær depression, når det blev givet alene eller i kombination med metadon eller metadon og dexmedetomidin til raske hunde. Hvis en hund behandlet med tasipimidin kræver generel anæstesi, skal den nødvendige propofol-induktionsdosis og isoflurankoncentration reduceres.

3.9 Administrationsveje og dosering

Oral anvendelse.

Produktet er beregnet til kortvarig brug men kan administreres sikkert i op til 9 dage i træk.

Produktet skal administreres oralt i en dosis på 0,1 ml/kg kropsvægt (svarende til 30 µg/kg) ved situationsangst og frygt hos hunde, fremkaldt af lyde eller ved adskillelse fra ejer.

Hvis produktet er beregnet til brug i situationer, hvor hunden skal være alene efter administration, skal der gives en testdosis. Efter administration af testdosen skal hunden observeres i 2 timer for at sikre, at den valgte dosering ikke er forbundet med uheldige bivirkninger, og at det er sikkert at efterlade den behandlede hund uden opsyn. (se pkt. 3.5).

Hunden må ikke fodres fra en time før behandling til en time efter behandlingen, da det kan forsinke optagelsen. En lille godbid kan gives for at sikre, at hunden synker opløsningen. Vand kan indtages frit.

Observer hunden. Hvis den angstprovokerende begivenhed fortsætter, og hunden begynder at vise tegn på uro og angst igen, kan en redosering udføres mindst 3 timer efter den foregående dosis. Produktet kan doseres op til 3 gange i døgnet.

Reduktion af dosis

Hvis hunden virker døsig, dens bevægelser er ukoordinerede, eller den reagerer abnormt langsomt på ejerens kald efter administration, kan dosis være for høj. Den efterfølgende dosis skal reduceres til 2/3 af den foregående dosis, svarende til 20 µg/kg legemsvægt. Reduktion af dosis må kun ske i samråd med dyrlægen.

Uro og angst fremkaldt af lyde:

Første dosis skal gives en time før den forventede start på den angstudløsende stimulus, så snart hunden viser de første tegn på uro, eller når ejeren observerer en typisk stimulus, der udløser uro eller angst hos den pågældende hund.

Uro og angst udløst ved adskillelse fra ejer:

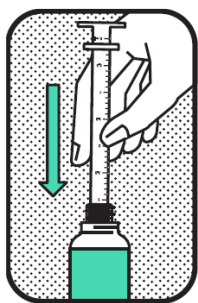
Dosis skal administreres en time før det forventes, at ejeren forlader hunden.

Anvisninger om administration:



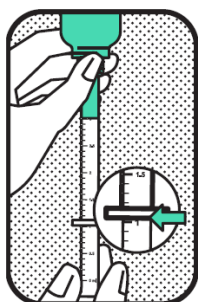
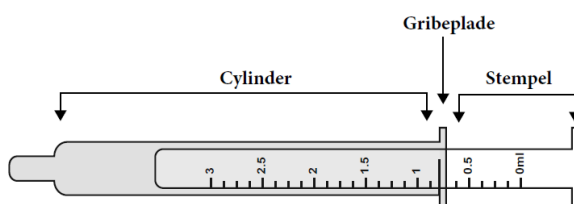
1. AFTAG HÆTTEN

Aftag hættten på flasken (tryk den ned og drej). Gem hættten til senere brug.



2. TILSLUT SPRØJTEN

Tryk sprøjten stramt ind i adapteren øverst på flasken. Brug kun den sprøjte, der leveres med produktet.



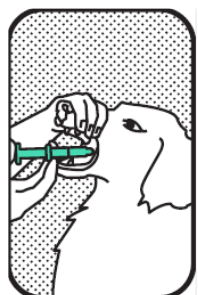
3. VÆLG DOSIS

Vend flasken på hovedet med sprøjten påsat. Træk stemplet ud til den sorte linje for den korrekte dosis (ml) der ses under sprøjtecylinderens gribeplade.

Hvis hunden vejer mere end 30 kg, skal den samlede dosis administreres i to separate doser, da sprøjten højst kan indeholde 3,0 ml opløsning.

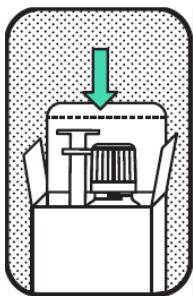
Sprøjtens nøjagtighed er kun undersøgt for doser på 0,2 ml og derover. Hunde med behov for mindre end 0,2 ml kan derfor ikke behandles.

For at forhindre at børn skaffer sig adgang til produktet, må den fyldte doseringsprøjte ikke ligge uden opsyn, mens hunden klargøres til administration.



4. INDGIV DOSIS

Sæt sprøjten forsigtigt ind i hundens mund og indgiv dosen på tungeroden ved langsomt at trykke stemplet i bund, til sprøjten er tom. Giv hunden en lille godbid for at sikre, at den synker opløsningen.



5. TILBAGE I EMBALLAGEN

Sæt hættet på, og skyl sprøjten med vand, når du er færdig. Læg sprøjten og flasken tilbage i den ydre emballage, og læg produktet i køleskabet.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Hvis dosis overskrides kan der forekomme tegn på sedation. Sedationsgraden og varigheden afhænger af dosis, der er administreret. Hunde, der får en høj overdosis af produktet, har større risiko for at få fejlsynkning på grund af den emetiske effekt og CNS-depressive effekt, der er forbundet med det aktive stof. En meget stor overdosis kan være livstruende.

En nedsat hjertefrekvens kan ses efter administration af større doser end anbefalet af tasipimidin. Blodtrykket falder til lidt under det normale. Respirationsfrekvensen kan i nogle tilfælde blive langsommere. Tasipimidin oral opløsning i højere doser end anbefalet kan også fremkalde en række andre alfa-2 adrenoceptormedierede virkninger, som forhøjet blodtryk, fald i kropstemperatur, letargi, opkastning og en QT-forlængelse.

I et præklinisk studie er det påvist at virkningen af tasipimidin kan modvirkes med en specifik modgift, atipamezol (alfa-2 adrenoceptorantagonist). En time efter behandling med tasipimidin ved 60 µg/kg kropsvægt blev der indgivet intravenøst. en dosis atipamezol på 300 µg/kg kropsvægt, svarende til 0,06 ml/kg kropsvægt i en opløsning på 5 mg/ml. Resultaterne af studiet viste, at virkningen af tasipimidin kunne modvirkes. Men da tasipimidins halveringstid er længere end halveringstiden på atipamezol, kan der komme tegn på effekt af tasipimidin igen.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode:

QN05CM96

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Veterinærlægemidlet indeholder det aktive stof tasipimidin. Tasipimidin er en stærk og selektiv alfa-2A adrenoceptoragonist (som påvist i humane adrenoceptorer), som hæmmer udskillelsen af noradrenalin fra noradrenerge neuroner, blokerer ubetingede reflekser og modvirker dermed ophidselse.

Tasipimidin reducerer som en alfa-2 adrenoceptoragonist overaktiveringen af den noradrenerge neurotransmission (forhøjet udskillelse af noradrenalin i *locus coeruleus*), der er påvist at fremkalde uro og frygt hos forsøgsdyr, der udsættes for stressende situationer.

Sammenfattende udøver tasipimidin sin virkning ved at nedsætte den noradrenerge neurotransmission. Foruden den angstdæmpende virkning kan tasipimidin forårsage andre kendte dosisafhængige alfa-2 adrenoceptor-medierede farmakologiske virkninger som sedation, smertelindring og nedsat hjertefrekvens, blodtryk og rektaltemperatur.

Virkningen indtræder normalt indenfor 1 time efter administration af behandlingen. Virkningens varighed viser individuelle udsving og kan vare i op til 3 timer eller længere.

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

Optagelse

Efter oral administration optages tasipimidin hurtigt hos fastende hunde. I et farmakokinetisk forsøg med fastende hunde blev en moderat biotilgængelighed for tasipimidin observeret med et gennemsnit på 60%. Efter oral administration på 30 µg/kg til fastende hunde, er den maksimale plasmakoncentration af tasipimidin cirka 5 ng/ml, som indtraf efter 0,5-1,5 timer. Når doseringen gentages 3 timer senere, viste den efterfølgende maksimale plasmakoncentration sig at være moderat (30%) højere, men der er ingen påvirkning af tiden for maksimal koncentration. Fodring på doseringstidspunktet gør optagelsen langsommere og nedsætter de maksimale plasmaniveauer. I fodret tilstand er den maksimale koncentration lavere, 2,6 ng/ml og indtræffer senere, efter 0,7–6 timer. Den totale plasmaeksponering (AUC) for tasipimidin i hhv. fastende og fodret tilstand er sammenlignelige. Den systemiske eksponering øges omtrent proportionalt inden for et doseringsområde på 10–100 µg/kg. Der konstateres ingen tegn på akkumulering efter gentagne administrationer.

Distribution

Tasipimidin har et højt distributionsvolumen. Hos hunde er distributions-volumen 3 l/kg. Hos hunde passerer tasipimidin blod/hjerne barrieren (trænger ind i hjernevævet), og efter gentagne administrationer er koncentrationen højere i hjernen end i plasma. *In vitro*-bindingen af tasipimidin til hundens plasmaprotein er lav, cirka 17%.

Metabolisme

Tasipimidin metaboliseres primært ved demetylering og dehydrogenering, og hovedparten af de cirkulerende metabolitter er demetylerings- og dehydrogeneringsprodukter. De demetylerede dehydrogeneringsprodukter fra tasipimidin findes ved sporningsniveauer i hundeplasma efter høje doser. De cirkulerende metabolitter er meget mindre potente end moderstoffet, som det er påvist i humane og rotteadrenoceptorer.

Elimination

Tasipimidin elimineres hurtigt med en samlet elimination på 21 ml/min/kg efter 10 µg/kg intravenøs bolusdosis. Den gennemsnitlige terminale halveringstid er 1,7 timer efter oral indgivelse under faste. Andelen af tasipimidin, der er udskilt uændret i urinen, er 25%. Alle cirkulerende metabolitter udskilles i meget mindre grad i urinen i forhold til tasipimidin.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforligeligheder

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, må dette veterinærlægemiddel ikke blandes med andre veterinærlægemidler.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstiden for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 1 år i køleskab (2–8°C), eller 1 måned under 25°C.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares i køleskab (2–8°C). Opbevar flasken i den ydre karton for at beskytte mod lys.

5.4 Den indre emballages art og indhold

15 ml klar glas type III flaske med en børnesikret aflukning i polypropylen og en adapter i lavdensitetspolyethylen samt en forsegling i højdensitetspolyethylen. En sprøjte til oral brug i lavdensitetspolyethylen medfølger i pakken.

Pakkestørrelser:

Papæske med 1 flaske og en oral sprøjte.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Orion Corporation

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/2/21/276/001

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

Dato for første markedsføringstilladelse: 16/08/2021

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BILAG II

ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Ingen.

BILAG III
ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETERING

OPLYSNINGER, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

ÆSKE

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Tessie 0,3 mg/ml oral opløsning

2. ANGIVELSE AF AKTIVE STOFFER

1 ml indeholder: 0,3 mg tasipimidine.

3. PAKNINGSSTØRRELSE

15 ml flaske
Oral sprøjte.

4. DYREARTER

Hunde

5. INDIKATION(ER)

6. ADMINISTRATIONSVEJ(E)

Oral anvendelse.

7. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)

8. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}
Efter åbning skal produktet anvendes inden for 1 år.

9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER

Opbevares i køleskab. Opbevar flasken i den ydre æske for at beskytte mod lys.

10. TEKSTEN "LÆS INDLÆGSSEDLEN INDEN BRUG"

Læs indlægssedlen inden brug.

11. TEKSTEN "KUN TIL DYR"

Kun til dyr.

12. TEKSTEN "OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN"

Opbevares utilgængeligt for børn.

13. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Orion Corporation

14. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMRE

EU/2/21/276/001

15. BATCHNUMMER

Lot

MINDSTEKRAV TIL OPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER

ETIKET

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Tessie



2. MÆNGDEN AF AKTIVT STOF (AKTIVE STOFFER)

0,3 mg/ml

3. BATCHNUMMER

Lot

4. UDLØBSDATO

Exp. {mm/åååå}

Efter åbning skal produktet anvendes inden for 1 år.

B. INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

Tessie 0,3 mg/ml oral opløsning til hunde

2. Sammensætning

Hver ml indeholder:

Aktivt stof:

0,3 mg tasipimidin (tasipimidine) svarende til 0,427 mg tasipimidinsulfat

Hjælpestof:

Natriumbenzoat (E211) 0,5 mg

Klar grøn opløsning

3. Dyrearter

Hunde

4. Indikation(er)

Kortvarig dæmpning af situationsbetinget angst og frygt hos hunde, fremkaldt af lyde, eller ved adskillelse fra ejer.

5. Kontraindikationer

Hunden må ikke få Tessie, hvis den:

- er allergisk over for tasipimidin eller andre ingredienser i dette veterinærlægemiddel.
- har en alvorlig sygdom som f.eks. lever-, nyre- eller hjertesygdom.
- er tydeligt sløvet (viser tegn på f.eks. døsigthed, ukoordinerede bevægelser, nedsat reaktionsevne) på grund af tidligere dosering.

6. Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

Typiske tegn på nervøsitet og angst er gispen, rysten, løben frem og tilbage (hyppigt skift af sted, løben omkring, rastløshed), opsøgning af mennesker (omklamren, skjuler sig bag, giver pote, følger efter), søger skjul (under møbler, i mørke rum), forsøg på flugt, anspændthed (fravær af bevægelser), afvisning af foder eller godbidder, uhensigtsmæssig urinering eller afføring, fråde om munden osv. Disse tegn kan mildnes men kan eventuelt ikke elimineres fuldkomment.

Hos ekstremt nervøse, ophidsede eller urolige dyr kan effekten af lægemidlet være nedsat.

Der bør overvejes adfærdsmodificerende træning, især hvis det drejer sig om den kroniske tilstand som f.eks. separationsangst.

Sikkerheden ved administration af tasipimidin til hvalpe, der er yngre end 6 måneder og ældre end 14 år, eller som vejer mindre end 3 kg, er ikke undersøgt.

Hvis hunden er sløv, må den ikke efterlades alene. Den må ikke få foder eller vand og skal holdes varm.

Hold altid minimumsintervallet (3 timer) mellem to doser, også hvis hunden kaster op efter at have fået Tessie.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Eksposering for tasipimidin kan afstedkomme bivirkninger som sløvhed, nedsat åndedræt, hjertefrevens og blodtryk.

Undgå oral indtagelse og hudkontakt, herunder hånd-til-mund-kontakt.

For at forhindre, at børn skaffer sig adgang til produktet, må den fyldte doseringssprøjte ikke ligge uden opsyn, mens hunden klargøres til indgivelse. Den brugte sprøjte og den lukkede flaske skal lægges tilbage i den originale æske og opbevares (i køleskabet) utilgængeligt for børn.

I tilfælde af hudkontakt vaskes den udsatte hud straks med vand, og forurenede tøj fjernes. Søg straks lægehjælp ved utilsigtet indtagelse, og fremvis indlægssedlen eller etiketten til lægen. Undlad at køre, da sløvhed og ændringer i blodtrykket kan forekomme.

Produktet kan forårsage let øjenirritation. Undgå kontakt med øjnene, herunder hånd-til-øje-kontakt. Hvis der opstår kontakt med øjnene, skylles øjnene omgående med vand.

Dette veterinærlægemiddel kan forårsage overfølsomhed (allergi). Personer med kendt overfølsomhed over for tasipimidin eller hjælpestofferne bør undgå kontakt med veterinærlægemidlet.

Vask hænder efter brug.

Oplysninger til dyrlægen:

Bedøvelsens grad og varighed afhænger af dosis, og tegn på bedøvelse kan derfor især forekomme, hvis dosis overskrides. Hunde, der får en høj overdosis af produktet, har større risiko for at få fejlsynkning på grund af den opkastfremkaldende virkning og bedøvelsen af centralnervesystemet, der er forbundet med det aktive stof. En meget stor overdosis kan være livstruende.

En nedsat hjertefrekvens kan ses efter indgivelse af større doser end anbefalet af Tessie. Blodtrykket falder til lidt under det normale. Vejrtrækningen kan i nogle tilfælde blive langsommere. Tessie i højere doser end anbefalet kan også fremkalde en række andre alfa-2 adrenoceptormedierede virkninger, som forhøjet blodtryk, fald i kropstemperatur, sløvhed, opkastning og en QT-forlængelse.

Som påvist i et præklinisk forsøg kan virkningen af tasipimidin modvirkes med en specifik modgift, atipamezol (alfa-2 adrenoceptorantagonist). En time efter behandling med tasipimidin ved 60 mikrogram/kg kropsvægt blev der i en vene indgivet en dosis atipamezol på 300 mikrogram/kg kropsvægt, svarende til 0,06 ml/kg kropsvægt af en opløsning med 5 mg/ml. Resultaterne af forsøget påviste, at virkningen af tasipimidin kunne modvirkes. Men da tasipimidins halveringstid er længere end atipamezols, kan der komme tegn på virkningen af tasipimidin igen.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

Drægtighed og laktation:

Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt under drægtighed og laktation hos hunde. Anvendelse frarådes under drægtighed og laktation.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Informer altid din dyrlæge, hvis hunden får anden medicin.

Brugen af andre midler der virker dæmpende på centralnervesystemet, forventes at forstærke virkningen af tasipimidin, og derfor skal dyrlægen foretage en passende justering af dosis.

Tasipimidin er blevet undersøgt i kombination med clomipramin, fluoxetin, dexmedetomidin, metadon, propofol og isofluran.

I undersøgelser på laboratoriehunde, der fik en kombination af fluoxetin (1,1–1,6 mg/kg dagligt administreret i 12 dage) og tasipimidin (20 mikrogram/kg administreret én gang på dag 12, N = 4 hunde) eller tasipimidin (20 mikrogram/kg) og clomipramin (1,2–2,0 mg/kg), begge administreret to gange dagligt i løbet af 4 dage til 6 hunde, blev der ikke observeret nogen kliniske interaktioner. Når tasipimidin anvendes samtidig med clomipramin eller fluoxetin, bør dosis af tasipimidin reduceres til 20 mikrogram/kg kropsvægt.

Har hunden tidligere haft behov for en dosisreduktion af tasipimidin til 20 mikrogram/kg, kan denne dosis opretholdes. Der bør gives en testdosis i henhold til instruktionerne i afsnit 9, når kombinationsbehandlingen påbegyndes. Lavere doser af tasipimidin er ikke undersøgt ved kombinationsbehandling.

Tasipimidin inducerer mild til moderat kardiovaskulær depression, når det blev givet alene eller i kombination med metadon eller metadon og dexmedetomidin til raske hunde. Hvis en hund behandlet med tasipimidin kræver generel anæstesi, skal den nødvendige propofol-induktionsdosis og isoflurankoncentration reduceres.

Overdosis:

Overdosis kan forårsage en voldsom træthed, døsighed, nedsat hjertefrekvens, blodtryk og kropstemperatur. Hvis dette sker, skal dyret holdes varmt.

Kontakt en dyrlæge hurtigst muligt, hvis hunden har fået en overdosis.

Effekten af tasipimidin kan elimineres ved hjælp af en specifik modgift (modsat virkende medicin).

Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse:

Ikke relevant.

7. Bivirkninger

Hunde:

| | |
|--|---|
| Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr): | Emesis Letargi |
| Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr): | Adfærdsstyrrelser (Gøen, skyhed, overreaktivitet) Diarré, mave-tarminfektion, kvalme Overfølsomhedsreaktioner Leukopeni Ataksi, bedøvelse, døsighed, desorientering |

| | |
|--|--|
| | Urininkontinens Anoreksi, blege slimhinder, polydipsi |
| Ikke fastslået hyppighed (kan ikke estimeres ud fra tilgængelige data) | Fald i hjerterefrekvens ¹ , fald i blodtryk ¹ Fald i kropstemperatur ¹ |

¹ konstateret hos ikke-angste dyr.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Den anbefalede dosis er 0,1 ml/kg. Dyrlægen har ordineret den korrekte dosis til hunden. Indgiv produktet direkte i munden.

9. Oplysninger om korrekt administration

Produktet er beregnet til kortvarig brug. Det kan om nødvendigt indgives sikkert i op til 9 dage i træk.

Hunden må ikke fodres en time før til en time efter behandlingen, da det kan forsinke optagelsen. En lille godbid kan gives for at sikre, at hunden sluger opløsningen. Vand kan indtages frit.

Test dosen:

Hold øje med hunden i 2 timer, når den første dosis gives, for at sikre, at dosis ikke er for stor. Hvis hunden virker døsig, dens bevægelser er ukoordinerede, eller den reagerer unormalt langsomt på dit kald efter at have fået behandlingen, kan dosen være for høj. I sådanne tilfælde må hunden ikke efterlades, og dyrlægen skal kontaktes for en mulig nedsættelse af dosis til næste brug.

Uro og angst fremkaldt af lyde:

Giv første dosis en time før støjen forventes at starte, eller så snart hunden viser de første tegn på angst. Observer hunden. Hvis støjen fortsætter, og hunden begynder at vise tegn på uro og angst igen, kan en ny dosis gives mindst 3 timer efter den foregående dosis. Produktet kan gives op til 3 gange i døgnet.

Uro og angst udløst ved adskillelse fra ejer:

Giv første dosis en time før hunden forlades. En ny dosis kan gives mindst 3 timer efter den første dosis. Produktet kan gives op til 3 gange i døgnet.

Se de detaljerede anvisninger om indgivelse nederst i denne indlægsseddel.

10. Tilbageholdelsestid(er)

Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares i køleskab (2°C - 8°C). Opbevar flasken i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på emballagen og flaskens etiket efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af flasken er 1 år i køleskab (2°C - 8°C) eller 1 måned under 25°C.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

Markedsføringstilladelsesnummer: EU/2/21/276/001

Pakningstørrelse:

Papæske med en 15 ml flaske og en mundsprøjte.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse

Orion Corporation Orion Pharma

Tengströminkatu 8
FI-20360 Turku
Finland

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Lokale repræsentanter og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel:

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
BE-2370 Arendonk
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Magyarország

Orion Pharma Kft.
Pap Károly u. 4-6
HU-1139 Budapest
Tel.: +36 1 2370603

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a
CZ-140 00-Praha
Tel: +420 227 027 263

Nederland

Alivira NV
Kolonel Begaultlaan 1a
3012 Leuven
België
Tel. +32 16 84 19 79

Danmark

Orion Pharma A/S
Ørestads Boulevard 73
DK-2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen
NO-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Deutschland

TVM Tiergesundheit GmbH
Reuchlinstrasse 10-11
DE-10553 Berlin
Tel: +49 30 23 59 23 200

Österreich

VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
A-4600 Wels
Tel. +43 664 8455326

Eesti

Orion Pharma UAB
Ukmergès g. 126
08100 Vilnius
Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A
PL-00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 833 31 77

España

Dômes Pharma Iberia SL
Edificio Net Pharma
Ctra Fuencarral 22
ES-28108 Alcobendas, Madrid
Tel. +34 913 301 651

Portugal

Bio2 - Representações e Comércio de Produtos
Agro-Pecuários S.A
Edifício Schenellecke, Quinta da Marquesa
PT-2950-577 Quinta do Anjo
Tel: +351 212 137 630

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
FR-62510 Arques
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

Iris Farmacija d.o.o.
Bednjanska 12
HR-10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Royal Veterinary Supplies Ltd.
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park
IE-C15 WK2E Trim, Co.Meath
Tel: +353 46 9484665

Italia

Alivira Italia S.R.L.
Corso della Giovecca 80
IT-44121 Ferrara
Tel: +39 3482322639

Latvija

Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
08100 Vilnius
Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Lietuva

Orion Pharma UAB
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius
Tel: +370 5 2769 499

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
Belgique
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Република България**Ελλάδα****Ísland****Κύπρος****Malta**

Tel: + 358 10 4261

România

Orion Pharma România srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22
RO-050883, București
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
SI-1000 Ljubljana
Tel: +386 01 200 66 54

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a
140 00 Praha
Česko
Tel: +420 227 027 263

Suomi/Finland

Orion Pharma Eläinlääkkeet
PL/PB 425
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: +358 10 4261

Sverige

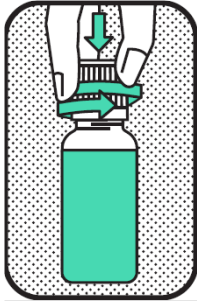
Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Royal Veterinary Supplies Ltd.
Unit 5, Block 13 Oaktree Business Park
Trim, Co. Meath C15 WK2E
Ireland
Tel: +353 46 9484665

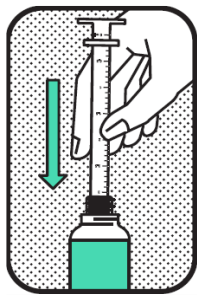
17. Andre oplysninger:

ANVISNINGER OM INDGIVELSE:



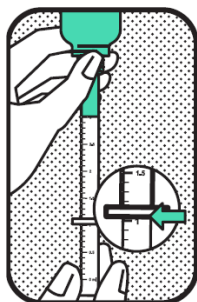
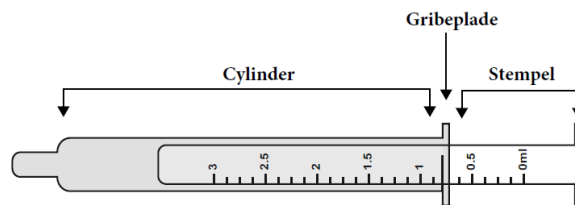
1. AFTAG HÆTTEN

Aftag hættten på flasken (tryk den ned og drej). Gem hættten til senere brug.



2. TILSLUT SPRØJTEN

Tryk sprøjten stramt ind i adapteren øverst på flasken. Brug kun den sprøjte, der leveres med produktet.



3. VÆLG DOSIS

Vend flasken på hovedet med sprøjten påsat. Træk stemplet ud til den sorte linje for den korrekte dosis (ml) (som ordineret af dyrlægen), der ses under sprøjtecylinderens gribeplade.

Hvis hunden vejer mere end 30 kg, skal den samlede dosis indgives i to separate doser, da sprøjten højst kan indeholde 3,0 ml opløsning.

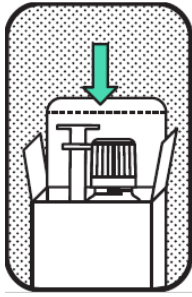
Sprøjtens nøjagtighed er kun undersøgt for doser på 0,2 ml og derover. Hunde med behov for doser under 0,2 ml kan derfor ikke behandles.

For at forhindre at børn skaffer sig adgang til produktet, må den fyldte doseringssprøjte ikke ligge uden opsyn, mens hunden klargøres til indgivelse.



4. INDGIV DOSIS

Sæt sprøjten forsigtigt ind i hundens mund og indgiv dosen på tungeroden ved langsomt at trykke stemplet i bund, til sprøjten er tom. Giv hunden en lille godbid for at sikre, at den synker opløsningen.



5. TILBAGE I PAKKEN

Sæt hættten på, og skyl sprøjten med vand, når du er færdig. Læg sprøjten og flasken tilbage til i den ydre emballage, og læg det i køleskabet.