

## **PAKKAUSSELOSTE**

### **PRILIUM 150 mg jauhe oraaliliuosta varten koirille**

#### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:  
VETOQUINOL S.A, Magny-Vernois, F-70200 LURE, Ranska

#### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEEN NIMI**

PRILIUM 150 mg jauhe oraaliliuosta varten koirille  
imidapriilihydrokloridi

#### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

##### **Jauhe/pullo**

##### **Vaikuttava aine:**

Imidapriilihydrokloridi 150 mg

##### **Apuaine:**

Natriumbentsoaatti (E211) 30 mg

##### **Veteen sekoittamisen jälkeen 1 ml liuosta sisältää:**

Imidapriilihydrokloridi 5,0 mg

Natriumbentsoaatti (E211) 1,0 mg

#### **4. KÄYTTÖAIHEET**

Mitraaliläpän vuotovirtauksesta tai dilatoivasta kardiomyopatiasta johtuvan keskivaikean tai vaikean sydämen vajaatoiminnan hoito koiralla.

#### **5. VASTA-AIHEET**

Älä käytä koirilla, joilla on alhainen verenpaine.

Älä käytä koirilla, joilla on akuutti munuaisten vajaatoiminta.

Älä käytä koirilla, joilla on synnynnäinen sydänvika.

Älä käytä koirilla, jotka ovat yliherkkiä ACE-estäjille.

Älä käytä koirilla, joilla on veren virtauksen liittyvä merkittävä ahtauma (aortan ahtauma, mitraaliläpän ahtauma, keuhkovaltimoläpän ahtauma).

Älä käytä koirilla, joilla on ahtauttava sydänlihassairaus (obstruktioinen hypertrofinen kardiomyopatia).

#### **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Harvoissa tapauksissa voi esiintyä ripulia, alhaista verenpainetta ja siihen liittyviä oireita, kuten uupumusta, pyörrytystä tai syömättömyyttä. Hyvin harvoin voi esiintyä myös oksentelua. Tällaisissa tapauksissa hoito tulisi lopettaa, kunnes eläimen tila on palautunut normaaliksi.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen  
[www.fimea.fi/elainlaakkeet/](http://www.fimea.fi/elainlaakkeet/)

## **7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Yli 4 kg painavat koirat.

## **8. ANNOTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Imidapriilin suositeltu annos on 0,25 mg/kg kerran päivässä suun kautta eli 0,05 ml/kg PRILIUM® 150 mg –liuosta koirille, jotka painavat yli 4 kg (1 ml/20 kg).

Valmiste voidaan antaa suoraan suuhun joko tyhjään vatsaan tai ruokailun aikana tai se voidaan antaa ruuan joukkossa.

Liuoksen valmistus: Poista muovisinetti ja kumitulppa lasipullossa, joka sisältää jauheen. Täytä pullo vedellä merkkiviivaan asti (30 ml), aseta lapsiturvallinen korkki paikoilleen ja kierrä se tiukasti kiinni.

Lääkkeen antaminen: Avaa lapsiturvallinen korkki ja laita mitta-asteikollinen ruisku suukappaleeseen. Käännä pullo ylösalaisin ja vedä tarvittava määrä liuosta ruiskuun, jossa on asteikko kilogrammoissa. Kierrä lapsiturvallinen korkki takaisin pulloon, kun olet antanut lääkkeen. Huuhtele antoruisku vedellä. Säilytä pullo jäälkaapissa.

## **9. ANNOTUSOHJEET**

Ei ole.

## **10. VAROAIKA (VAROAJAT)**

Ei oleellinen.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Älä säilytä yli 25 °C.

Veteen sekoittamisen jälkeen: säilytä jäälkaapissa (2 °C – 8 °C).

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämääränsä jälkeen, joka on ilmoitettu pahvikotelossa.

Ohjeiden mukaan käyttökuntaan saatetun valmisten kestoaike: 77 vuorokautta.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

ACE-estäjien käyttö koirilla, joilla on alentunut veritilavuus, tai joiden elimistö on kuivunut voi johtaa akuuttiin verenpaineen laskuun. Tällaisissa tapauksissa neste- ja elektrolyytitasapaino tulee korjata välittömästi ja keskeyttää hoito, kunnes tasapaino on saavutettu. Munuaisten toimintaa kuvavat arvot tulisi tarkastaa hoidon alussa ja jatkossa säännöllisin väliajoin.

Eritiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteet antavan henkilön on noudatettava:

Jos ihmisen nielee valmistetta vahingossa, ota yhteyttä lääkäriin ja näytä tälle pakkausselostetta tai myyntipäällystä.

Kädet on pestävä valmisteen antamisen jälkeen. Mikäli valmistetta joutuu silmiin, huuhdo ne heti käyttäen runsaasti vettä.

Pullo tulee sulkea lapsiturvallisella korkilla, kun sitä säilytetään jäääkaapissa.

Tiineys ja imetys:

Laboratoriotutkimuksissa rotilla ja kaneilla ei todettu epämuidostumia aiheuttavia, alkiotoksisia tai emolle toksisia vaikutuksia tai vaikutuksia lisääntymiseen, kun imidapriilia annettiin terapeuttisilla annoksilla.

Koska tutkimustuloksia koirasta ei ole, valmistetta ei tule käyttää tiineillä tai imettävillä nartuilla eikä siitoskoirilla.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Klinisissä tutkimuksissa valmistetta on käytetty yhdessä furosemidin ja digoksiinin kanssa ilman turvallisuusongelmia. Kuitenkin diureetit ja vähän natriumia sisältävä ruokavalio vahvistavat ACE-estäjien vaikutusta aktivoimalla reniini-angiotensiini-aldosteronijärjestelmää (RAAS). Suuria diureettiaannoksia ja vähän natriumia sisältävä ruokavalioita ei tämän vuoksi suositella ACE-estäjähoidon aikana kliinisten verenpaineen laskun oireiden, kuten apatian, liikkeiden haparoinnin, pyörtymisen (harvoin) ja munuaisten vajaatoiminnan, välttämiseksi. Jos valmistetta annetaan yhdessä kaliumia säästävien diureettien kanssa, on kaliumpitoisuutta tarkkailtava, koska on olemassa hyperkalemian vaara.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Terveillä koirilla suun kautta annetut annokset, jopa 5 mg imidapriilia/kg/päivässä, ovat olleet hyvin siedettyjä.

Yliannostuksen oireena voi esiintyä verenpaineen laskua, josta ovat merkinä apatia ja liikkeiden haparointi. Hoito on oireenmukaista.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Käytämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Kysy käytämättömiin lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäristä.

Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

28.2.2022

**15. MUUT TIEDOT**

Eläimille. Vain eläinlääkärin määräyksestä.

Pakauskoko: Pahvikoteloon pakattu pullo, jossa on 0,880 g jauhetta. Pakauksessa on myös yksi 2 ml:n ruisku mustalla mitta-asteikolla. Veteen sekoittamisen jälkeen kirkas, väritön liuos.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

## BIPACKSEDEL

### PRILIUM 150 mg pulver till oral lösning för hundar

#### 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:  
VETOQUINOL S.A, Magny-Vernois, F-70200 LURE, Frankrike

#### 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

PRILIUM 150 mg pulver till oral lösning för hundar  
imidaprilhydroklorid

#### 3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

##### Pulver/flaska

##### Aktiv substans:

Imidaprilhydroklorid 150 mg

##### Hjälpämne:

Natriumbensoat (E211) 30 mg

##### Efter beredning innehåller 1 ml lösning:

Imidaprilhydroklorid 5,0 mg

Natriumbensoat (E211) 1,0 mg

#### 4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)

För behandling av medelsvår till svår hjärtsvikt hos hund orsakad av dilaterad kardiomyopati eller mitralisinsufficiens.

#### 5. KONTRAINDIKATIONER

Bör inte användas på hund som har lågt blodtryck.

Bör inte användas på hund som lider av njursvikt.

Bör inte användas på hund som har medfött hjärtfel.

Bör inte användas på hund som är överkänslig för ACE-inhibitorer.

Bör inte användas på hund som har en hemodynamiskt betydelsefull förträngning (aortastenos, mitralstenos, pulmonalstenos).

Bör inte användas på hund som lider av obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati.

#### 6. BIVERKNINGAR

Diarré, lågt blodtryck och symptom förknippat med detta såsom utmattning, ysel och anorexi förekomma i sällsynta fall. Även kräkningar förekomma i mycket sällsynta fall. I sådana fall bör behandlingen avbrytas tills djurets tillstånd har återgått till det normala.

Om du upptäcker allvarliga effekter eller andra effekter, som inte nämns i denna bipacksedel bör du meddela om det till din veterinär.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet  
[www.fimea.fi/web/sv/veterinar](http://www.fimea.fi/web/sv/veterinar)

## **7. DJURSLAG**

Hundar som väger mera än 4 kg.

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

Den rekommenderade dosen för imidaprilin är 0,25 mg/kg en gång om dagen peroralt d v s 0,05 ml/kg Prilium 150 mg – lösning åt hundar som väger mera än 4 kg (1 ml/20 kg)  
Preparatet kan ges direkt i munnen antingen i tom mage eller under ätning eller det kan ges utblandat i maten.

Beredning av lösningen: Tag bort plastsigillet och gummiproppen från flaskan som innehåller pulvret.  
Fyll flaskan med vatten till måttstrecket (30 ml), sätt på den barnsäkra korken och skruva åt den ordentligt.

Givning av läkemedel: Öppna den barnsäkra korken och sätt den graderad 2 mls spruta i munstycket. Vänd flaskan upp och ned och mät upp behövlig mängd vätska i sprutan som har kilogramskala. Skruva tillbaka barnsäkra korken på flaskan efter att du har gett medicinen. Skölj dossprutan med vatten.  
Förvara flaskan i kylskåp.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Inga existerar.

## **10. KARENSTID(ER)**

Inte väsentlig.

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Efter utblandning i vatten: förvara i kylskåp (2 °C - 8 °C).

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen.

Hållbarhet efter beredning enligt anvisning: 77 dagar.

## **12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)**

### Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Användning av ACE-hämmare på hundar med hypovolemi eller vätskebrist kan leda till akut sänkning av blodtrycket. I dyliga fall bör man rätta till vätske- och elektrolytbalansen omdelebart och avbryta behandlingen tills balansen är uppnådd. I början av behandlingen bör man kontrollera de blodvärden som avspeglar njurfunktionen och i fortsättningen med regelbundna mellanrum.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipackseatern eller etiketten. Händerna bör tvättas efter administrering av preparatet. Om preparatet hamnar i ögonen skall du omedelbart skölja ögonen med en stor mängd vatten.

Flaskan bör stängas med den barnsäkra korken när den förvaras i kylskåpet.

### Dräktighet och digivning:

Laboratorieforskning på råtta och kanin har inte påvisat teratogena, embryotoxiska eller maternotoxiska verkningar eller verkningsar på fortplantningen då imidapril gavs med terapeutiska doser. Emedan forskningsresultat på hund inte föreligger bör preparatet ej användas till dräktiga och digivande tikar eller till avelshundar.

### Andra läkemedel och Prilium:

I kliniska undersökningar har preparatet använts tillsammans med furosemid och digoxin utan säkerhetsproblem. Diureтика och natriumfattig föda förstärker ACE-hämmarnas effekt genom att aktivera renin-angiotensin-aldosteronsystemet (RAAS). För att undvika kliniska symptom på hypotension, såsom utmattning, ataxi, svimning och njurinsufficiens, rekommenderas därför inte stora doser diureтика och en natriumfattig diet under behandling med ACE-hämmare. Om preparatet ges samtidigt med kaliumsparande diureтика måste man ge akt på kaliumhalten, emedan en fara för hyperkalemi föreligger.

### Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Friska hundar har tolererat upprepade orala doser på upp till 5 mg imidapril/kg/dygn. Hypotension kan förekomma som ett symptom på överdosering, med tecken på apati och ataxi som följd. Behandlingen är symptomatisk.

## **13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDA FALL**

Ej använt läkemedel och avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

28.2.2022

## **15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

För djur. Endast på ordination av veterinär.

Förpackningsstorlek: en flaska med 0,880 g pulver. Förpackningen innehåller en 2 ml:s spruta med svart gradering. En färglös lösning efter utblandning i vatten.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.