

**apoquel**<sup>®</sup>  
(oklasitinība maleāts)

## Devu noteikšanas tabula



### APOQUEL<sup>®</sup> INDIKĀCIJAS:

- Alerģiskā dermatīta izraisītas niezes ārstēšanai suņiem.
- Atopiskā dermatīta klīnisko izpausmju ārstēšanai suņiem.

### APOQUEL<sup>®</sup> DEVAS NOTEIKŠANA UN ĀRSTĒŠANAS REKOMENDĀCIJA:

- Ieteicamā sākotnējā deva ir 0.4 līdz 0.6 mg oklasitinība/ uz kg ķermeņa svara, lietojot iekšķīgi, 2 reizes dienā 14 dienu garumā.
- Uzturošajai terapijai, tā pati deva jālieto tikai 1 reizi dienā.
- APOQUEL<sup>®</sup> tabletes var dot kopā ar barību vai atsevišķi.
- Ārstēšanas ilgums ar APOQUEL<sup>®</sup> tabletēm var tikt koriģēts atkarībā no konkrētās slimības un niezes stipruma.

Suņa ķermeņa svars (kg)	Ievadāmo tablešu stiprums un skaits		
	APOQUEL <sup>®</sup> 3.6 mg tabletes	APOQUEL <sup>®</sup> 5.4 mg tabletes	APOQUEL <sup>®</sup> 16 mg tabletes
3.0–4.4	1/2		
4.5–5.9		1/2	
6.0–8.9	1		
9.0–13.4		1	
13.5–19.9			1/2
20.0–26.9		2	
27.0–39.9			1
40.0–54.9			1 1/2
55.0–80.0			2

**apoquel**<sup>®</sup>  
(oklasitinība maleāts)



**APOQUEL 3.6, 5.4, 16 mg apvalkotās tabletes suņiem.** Katra apvalkotā tabletes satur 3.6, 5.4, 16 mg oklasitinibs (oklasitinība maleāta veidā). **Lietošanas indikācijas.** Alerģiskā dermatīta izraisītās niezes ārstēšanai suņiem. Atopiskā dermatīta klinisko izpausmju ārstēšanai suņiem. **Kontrindikācijas.** Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām. Nelietot suņiem, kas jaunāki par 12 mēnešiem vai vieglāki par 3 kg. Nelietot suņiem, kam konstatēta novājināta imunitāte, piemēram, hiperadrenokortīcisms, vai progresējoša ļaundabīga neoplāzija, jo aktīvā viela šādos gadījumos nav izvērtēta. **Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem.** Oklasitinibs modulē imūnsistēmu un var palielināt uzņēmību pret infekcijām un saasināt neoplāzijas stāvokli. Tāpēc suņi, kuri saņem APOQUEL tabletes, jānovēro attiecībā uz infekciju un neoplāzijas attīstību. Ārstējot alerģiskā dermatīta izraisīto niezi ar oklasitinību, jāizmeklē un jāārstē tai pamatā esošos cēloņus (piem., blusu alerģiskais dermatīts, kontaktu dermatīts, pastiprināta jutība pret ēdienu). Turklāt, alerģiskā dermatīta un atopiskā dermatīta gadījumos, ieteicams izmeklēt un ārstēt apgrūtinājošos faktorus, piemēram, baktēriju, sēnišu vai parazītu izraisītas infekcijas/ invāzijas (piem., blusas un kašķis). Ņemot vērā iespējamo ietekmi uz kliniski patoloģiskajiem parametriem, suņiem, kas tiek ārstēti ilgtermiņā, ieteicams veikt periodisku uzraudzību ar pilnu asinsanalīzi un seruma biokīmiju. **Iespējamās blakusparādības.** Deatalizēta informācija ir atrodama medikamenta zāļu aprakstā. **Lietošana grūsnības vai laktācijas laikā.** Nav pierādīts šo veterināro zāļu nekaitīgums grūsnības un laktācijas laikā vai vaislas suņiem, tāpēc nav ieteicams tās lietot grūsnības un laktācijas laikā, kā arī vaislai paredzētiem suņiem. **Devas un lietošanas veids.** Iekšķīgai lietošanai. Devas un lietošanas veids: leteicamā sākotnējā deva ir 0.4 līdz 0.6 mg oklasitinība/ uz kg ķermeņa svara, lietojot iekšķīgi, divreiz dienā 14 dienu garumā. Uzturošajai terapijai, tā pati deva (0.4 līdz 0.6 mg oklasitinība/ uz kg ķermeņa svara) jālieto tikai vienreiz dienā. Pieprasījumam pēc ilgtermiņa uzturošās terapijas jābalstās uz atbildīgā veterinārārsta priekšrocību un risku novērtējumu katrā individuālā gadījumā. Šīs tabletes var lietot ar vai bez ēdiena. **Pārdozēšana.** Pārdozēšanas pazīmju gadījumā nav īpaša antidota, suns jāārstē simptomātiski. **Nesaderība.** Nav noteikta. **Farmakodinamiskās īpašības.** Oklasitinibs ir Janus kināze (JAK) inhibitors. Tas var kavēt alerģiskajās slimībās iesaistīto no JAK atkarīgo pretiekaisuma un niezes citokīna funkciju. Oklasitinībam mērķa citokīni ir tie, kas ir pretiekaisuma vai ietekmē alerģiskas reakcijas/ niezi. Tomēr oklasitinibs var arī iedarboties uz citiem citokīniem (piemēram, tiem, kas iesaistīti imūnaisardzībā vai hematopoēzē) ar iespējamām nevēlamām sekām. **Derīguma termiņš.** Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 2 gadi. Atlikušās pus tabletes jāizmet pēc 3 dienām. **Īpaši uzglabāšanas nosacījumi.** Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C. Atlikusi puse tabletes jāieliek atpakaļ atvērta blisterī un jāuzglabā (ne ilgāk kā 3 dienas) oriģinālajā kartona kārbā. **Reģistrācijas apliecības īpašnieks.** Zoetis Belgium SA, Rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-la-Neuve, Beļģija. **Lai iegūtu papildu informāciju** par šīm veterinārajām zālēm, lūdzu, kontaktējieties ar Zoetis pārstāvi pa e-pastu [baltic@zoetis.com](mailto:baltic@zoetis.com), tel. +371 263 55952.

zoetis