



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALGENAMIC 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici.



2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă

Acid tolfenamic..... 40,0 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, dacă această informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Alcool benzilic (E 1519)	10,4 mg
Sulfoxilat de formaldehidă de sodiu	5,0 mg
Eter monoetilic de dietilenglicol	
Etanolamină	
Apă pentru preparate injectabile	

Soluție limpede, gălbuie, fără particule vizibile.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine, porci, câini și pisici.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Bovine:

- Ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate bolilor respiratorii.
- Ca adjuvant în tratamentul mastitei acute.

Porci:

- Ca adjuvant în tratamentul sindromului de mastită-metrită-agalaxie.

Pisici:

- Ca adjuvant în tratamentul bolilor respiratorii superioare în asociere cu terapia antimicrobiană, dacă este cazul.

Câini:

- Pentru tratamentul sindroamelor inflamatorii și a durerilor postoperatorii.
- Pentru reducerea durerilor postoperatorii.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la orice excipient.

Nu se utilizează la animale cu boli cardiace, insuficiență hepatică sau insuficiență renală acută.

Nu se utilizează în caz de ulcerație sau sângerare digestivă sau în cazul discraziei sanguine.

Nu injectați intramuscular la pisici.

3.4 Atenționări speciale

Nu există.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tîntă:

Utilizarea la animale cu vîrstă sub 6 săptămâni sau la animale în vîrstă poate implica un risc suplimentar. Dacă o astfel de utilizare nu poate fi evitată, animalelor li se poate administra o doză redusă și este necesară o abordare clinică foarte atentă. Metabolismul și excreția reduse la aceste animale trebuie luate în considerare.

Eviți utilizarea la orice animal deshidratat, hipovolemic sau hipotensiv, deoarece există un risc potențial de creștere a toxicității renale.

Administrarea concomitentă cu potențiale medicamente nefrotoxice trebuie evitată.

Este de preferat ca produsul să nu fie administrat animalelor supuse anesteziei generale până la recuperarea completă.

În cazul unor efecte adverse (anorexie, vîrsături, diaree, prezența sângeului în fecale) care apar în timpul tratamentului, medicul veterinar trebuie contactat pentru recomandări și trebuie luată în considerare posibilitatea întreruperii tratamentului.

La câini, ampolarea ameliorării durerii după administrarea preoperatorie poate fi influențată de severitatea și durata operației.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Produsul poate provoca sensibilizarea cutanată. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) sau la alcool benzilic trebuie să evite contactul cu produsul medicinal de uz veterinar.

Administrați produsul medicinal veterinar cu precauție pentru a evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i prospectul sau eticheta produsului.

Acest produs poate provoca iritarea pielii și a ochilor. Eviți contactul cu pielea și ochii. În caz de contact accidental, spălați imediat zona expusă cu multă apă curată.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Bovine, porci, câini, pisici:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):	Colaps ¹
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):	Anorexie ² Vîrsături ² , diaree ² , scaune cu sânge ² Poliurie ³ , polidipsie ³ Reacție la locul de injectare

¹după injectarea intravenoasă rapidă la viței. Când se administrează intravenos, produsul medicinal veterinar trebuie injectat lent. După ce apar primele semne de intoleranță, opriți injectarea.

²la câini și pisici

³transitoriu, dispar de obicei spontan la suprimarea tratamentului.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Gestație și lactație:

Pisici și câini:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la pisici și câini în timpul gestației și lactației.

Utilizarea nu este recomandată în timpul gestației și lactației.

Bovine și porci:

Studiile de laborator la şobolani și iepuri nu au evidențiat efect teratogen.

Studiile perinatale și postnatale efectuate pe şobolani au arătat că acidul tolfenamic nu are nicio influență asupra evoluției viabilității, indicelui de gestație sau apariției malformațiilor.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

3.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se administrează simultan cu alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene sau într-un interval de 24 ore de la administrarea acestora. Alte AINS, diuretice, anticoagulante și substanțe cu un nivel ridicat de legare la proteine plasmatiche pot acționa în mod competitiv cu legarea la proteine, conducând astfel la generarea unor efecte toxice.

Nu se administrează în asociere cu anticoagulante.

Evități administrarea simultană a medicamentelor potențial nefrotoxice.

Nu se administrează în asociere cu glucocorticoizi.

3.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Bovine: Utilizare intramusculară (IM) și intravenoasă (IV)

Porci: Utilizare intramusculară (IM)

Câini: Utilizare intramusculară (IM) și subcutanată (SC)

Pisici: Utilizare subcutanată (SC)

Bovine:

Ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate bolilor respiratorii: 2 injecții cu 2 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/20 kg greutate corporală), pe cale IM în mușchii gâtului, la interval de 48 ore. Nu depășiți 20 ml la un loc de injectare.

Ca adjuvant în tratamentul mastitei acute: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală) pe cale IV, într-o singură doză.

Porci:

Ca adjuvant în tratamentul sindromului de mastită-metrită-agalaxie: 2 mg acid tolfenamic/20 kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs /20 kg greutate corporală), pe cale IM în mușchii gâtului, într-o singură doză. Nu depășiți 20 ml la un loc de injectare.

Câini:

Pentru tratamentul sindroamelor postoperatorii inflamatorii și dureroase: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs / 10 kg greutate corporală) pe cale IM sau SC. Această doză poate fi repetată după 24 ore.

Pentru reducerea durerilor postoperatorii la câini: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală), pe cale IM, într-o singură doză, cu o oră înainte de anestezie.

Pisici:

Ca adjuvant în tratamentul bolilor respiratorii superioare în asociere cu terapia antimicrobiană, dacă este cazul: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate



corporală), pe cale SC. Această doză poate fi repetată după 24 ore. Nu administrați pe cale IM la pisici.

La animalele cu greutate mică se recomandă utilizarea seringilor de insulină pentru a asigura o doză corectă.

Dopul poate fi perforat în siguranță de până la 50 ori pentru flacoanele de 250 ml și de 25 ori pentru flacoanele de 20 ml și 100 ml. Utilizatorul ar trebui să aleagă cea mai potrivită dimensiune a flaconului în funcție de specia țintă care urmează a fi tratată.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Studiile privind toleranța la bovine au evidențiat faptul că o doză de 4 ori mai mare față de cea terapeutică (16 mg/ kg corp) constituie limita de siguranță a administrării produsului.

La doze de 18 și 20 mg/kg greutate corporală (de 4,5 și 5 ori doza terapeutică), au fost înregistrate semne de toxicitate tranzitorie la nivel central, sub formă de agitație, tulburări de echilibru și incoordonare motorie.

Au existat variații semnificative ale parametrilor hematologici și biochimici care au corespuns modificărilor tranzitorii funcțiilor digestive și hepatice.

La porci, acidul tolfenamic este bine tolerat (doză de până la 5 ori mai mare decât doza terapeutică), deși inițial pot exista reacții intense la locul injectării cu recuperare spontană în 7-14 zile.

În caz de supradozare la câini și pisici, simptomele descrise în secțiunea privind reacțiile adverse pot fi exacerbate. În acest caz, se recomandă suspendarea tratamentului și stabilirea unui tratament simptomatic.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de aşteptare

Bovine:

Utilizare intramusculară:

Carne și organe: 12 zile

Lapte: zero ore

Utilizare intravenoasă:

Carne și organe: 4 zile

Lapte: 24 ore

Porci:

Carne și organe: 16 zile

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet:

QM01AG02

4.2 Farmacodinamie

Acidul tolfenamic (N-(2-metil-3-clorofenil) acid antranilic) este un medicament antiinflamator nesteroidian aparținând grupei fenamaților. Acidul tolfenamic are proprietăți antiinflamatorii, analgezice și antipiretice.

Proprietatea antiinflamatorie a acidului tolfenamic se datorează inhibării ciclooxygenazei; ceea ce detemine o reducere a sintezei de prostaglandine și tromboxani, care sunt mediatori inflamatori importanți.

4.3 Farmacocinetica

La bovine și porci, acidul tolfenamic, administrat pe cale IM cu o doză de 2 mg/kg greutate corporală, este absorbit rapid la locul injectării, atingând o valoarea medie a concentrației plasmaticе maxime de aproximativ 1,4 µg/ml la bovine și 2,3 µg/ml la porci în aproximativ 1 oră, cu un volum de distribuție de aproximativ 1,3l/kg la ambele specii și o legare a albuminei plasmaticе > 97%.

La câini, acidul tolfenamic este ușor absorbit. După administrarea parenterală a unei doze de 4 mg/kg greutate corporală, după două ore se obține o concentrație plasmatică maximă de aproximativ 4 µg/ml (SC) și 3 µg/ml (IM).

La pisici, absorbția este rapidă. După o oră de administrare parenterală de 4 mg/kg greutate corporală, se înregistrează un vârf de 3,9 µg/ml.

Acidul tolfenamic este distribuit în toate organele cu o concentrație mai mare în plasmă, tract digestiv, ficat, pulmoni și rinichi, fiind din contră foarte slab regasit în creier. Acidul tolfenamic și metaboliții săi traversează placenta într-o proporție mică.

În fluidele extracelulare, concentrațiile sunt similarе cu cele ale plasmei atât în țesuturile periferice sănătoase, cât și în cele inflamate.

Apare și în lapte sub formă activă, în principal asociat cu coagulul.

Acidul tolfenamic urmează un ciclu enterohepatic care asigură o durată mai lungă a concentrațiilor terapeutice în plasmă.

Timpul de înjumătățire prin eliminare al acidului tolfenamic variază între 3-5 ore la porci și 8-15 ore la bovine.

Extră excretat nealterat pe cale urinară (~ 70%), biliară și prin fecale (~ 30%) la ambele specii. Excreția laptelui este neglijabilă.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2 Termen de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Produsul medicinal de uz veterinar este ambalat în flacoane de sticlă tip II de culoarea chihlimbarului, închise cu dopuri din cauciuc bromobutil de tip I și cu capace cu inchidere flipp-off.

Dimensiuni ambalaj:

Cutie din carton cu 1 flacon de 20 ml

Cutie din carton cu 1 flacon de 100 ml

Cutie din carton cu 1 flacon de 250 ml

Cutie din carton cu 5 flacoane de 20 ml

Cutie din carton cu 10 flacoane de 100 ml

Cutie din carton cu 15 flacoane de 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L.

7. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

210148

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizari: 30.09.2021

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie din carton x 20 ml, x 100 ml, x 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALGENAMIC 40 mg/ml soluție injectabilă

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Acid tolfenamic..... 40,0 mg

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 ml
100 ml
250 ml
5 x 20 ml
10 x 100 ml
15 x 250 ml

4. SPECII TINTĂ

Bovine, porci, câini și pisici.

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Bovine: Intramuscular (IM) și intravenos (IV)

Porci: Intramuscular (IM)

Câini: Intramuscular (IM) și subcutanat (SC) Pisici: Subcutanat (SC)

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Timpi de așteptare:

Bovine:

Utilizare intramusculară:

Carne și organe: 12 zile

Lapte: zero ore

Utilizare intravenoasă:

Carne și organe: 4 zile

Lapte: 24 ore

Porci:

Carne și organe: 16 zile

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza până la 28 zile

După deschidere a se utiliza până la.....

9. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L.

14. NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

210148

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon x 100 ml, x 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALGENAMIC 40 mg/ml soluție injectabilă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml conține:

Acid tolfenamic..... 40,0 mg

3. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci, câini și pisici.

4. CĂI DE ADMINISTRARE

Intramuscular, intravenos si subcutanat.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

5. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Timpi de aşteptare:

Bovine:

Utilizare intramusculară:

Carne și organe: 12 zile

Lapte: zero ore

Utilizare intravenoasă:

Carne și organe: 4 zile

Lapte: 24 ore

Porci:

Carne și organe: 16 zile

6. DATA EXPIRĂRII

Exp {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza până la 28 zile

Dupa deschidere a se utiliza până la.....

7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L.

9. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE MICI

Flacon x 20 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

ALGENAMIC

2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

Acid tolfenamic..... 40,0 mg

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

4. DATA EXPIRĂRII

Exp {ll/aaaa}

După desigilare a se utiliza până la 28 zile

Dupa deschidere a se utiliza până la.....



B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

ALGENAMIC 40 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porci, câini și pisici

2. Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanță activă

Acid tolfenamic..... 40,0 mg

Excipienți:

Alcool benzilic (E 1519)..... 10,4 mg

Sulfoxilat de formaldehidă de sodiu..... 5,0 mg

Soluție clară, gălbuiu, fără particule vizibile.

3. Specii țintă

Bovine, porci, câini și pisici.

4. Indicații de utilizare

Bovine:

- Ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate bolilor respiratorii.
- Ca adjuvant în tratamentul mastitei acute.

Porci:

- Ca adjuvant în tratamentul sindromului de mastită-metrită-agalaxie.

Pisici:

- Ca adjuvant în tratamentul bolilor respiratorii superioare în asociere cu terapia antimicrobiană, dacă este cazul.

Câini:

- Pentru tratamentul sindroamelor inflamatorii și a durerilor postoperatorii.
- Pentru reducerea durerilor postoperatorii.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la orice excipient.

Nu se utilizează la animale cu boli cardiace, insuficiență hepatică sau insuficiență renală acută.

Nu se utiliza în caz de ulcerație sau sângerare digestivă sau în cazul discraziei sanguine.

Nu injectați intramuscular la pisici.

6. Atenționări speciale

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea la animale cu vîrstă sub 6 săptămâni sau la animale în vîrstă poate implica un risc suplimentar. Dacă o astfel de utilizare nu poate fi evitată, animalelor li se poate administra o doză redusă și este necesară o abordare clinică foarte atentă. Metabolismul și excreția reduse la aceste animale trebuie luate în considerare.

Evități utilizarea la orice animal deshidratat, hipovolemic sau hipotensiv, deoarece există un risc potențial de creștere a toxicității renale.

Administrarea concomitentă cu potențiale medicamente nefrotoxice trebuie evitată.

Este de preferat ca produsul să nu fie administrat animalelor supuse anesteziei generale până la recuperarea completă.

În cazul unor efecte adverse (anorexie, vârsături, diaree, prezența sângeului în fecale) care apar în timpul tratamentului, medicul veterinar trebuie contactat pentru recomandări și trebuie luată în considerare posibilitatea intreruperii tratamentului.

La câini, ampoarea ameliorării durerii după administrarea preoperatorie poate fi influențată de severitatea și durata operației.

Precautii speciale care vor fi luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:

Produsul poate provoca sensibilizarea cutanată. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) sau la alcool benzilic trebuie să evite contactul cu produsul medicinal de uz veterinar.

Administrați medicamentul de uz veterinar cu precauție pentru a evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i prospectul sau eticheta produsului.

Acest produs poate provoca iritarea pielii și a ochilor. Evitați contactul cu pielea și ochii. În caz de contact accidental, spălați imediat zona expusă cu multă apă curată.

Gestație și lactație:

Pisici și câini:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la pisici și câini în timpul gestatiei și lactatiei.

Utilizarea nu este recomandată în timpul gestatiei sau lactatiei.

Bovine și porci:

Studiile de laborator pe șobolani și iepuri nu au evidențiat niciun efect teratogen. Studiile perinatale și postnatale efectuate pe șobolani au arătat că acidul tolfenamic nu are nici o influență asupra evoluției viabilității, indicelui de gestație sau apariției malformațiilor.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu se administrează simultan cu alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene sau într-un interval de 24 ore de la administrarea acestora. Alte AINS, diuretice, anticoagulante și substanțe cu un nivel ridicat de legare la proteine plasmatiche pot acționa în mod competitiv cu legarea la proteine, conducând astfel la generarea unor efecte toxice.

Nu se administrează în asociere cu anticoagulante.

Evitați administrarea simultană a medicamentelor potențial nefrotoxice.

Nu se administrează în asociere cu glucocorticoizi.

Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Studiile privind toleranța la bovine au evidențiat faptul că o doză de 4 ori mai mare față de cea terapeutică (16 mg/kg corp) constituie limita de siguranță a administrației produsului.

La doze de 18 și 20 mg/kg greutate corporală (de 4,5 și 5 ori doza terapeutică), au fost înregistrate semne de toxicitate tranzitorii la nivel central, sub formă de agitație, tulburări de echilibru și incoordonare motorie.

Au existat variații semnificative ale parametrilor hematologici și biochimici care au corespuns modificărilor tranzitorii funcților digestive și hepatice.

La porci, acidul tolfenamic este bine tolerat (doză de până la 5 ori mai mare decât doza terapeutică), deși inițial pot exista reacții intense la locul injectării cu recuperare spontană în 7-14 zile.

În caz de supradoza la câini și pisici, simptomele descrise în secțiunea privind reacțiile adverse pot fi exacerbate. În acest caz, se recomandă suspendarea tratamentului și stabilirea unui tratament simptomatic.

Restriții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Incompatibilități majore:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

7. Evenimente adverse

Bovine, porci, câini, pisici:

Rare (1 până la 10 animale / 10 000 de animale tratate):
Colaps ¹
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată din datele disponibile):
Anorexie ²
Vârsături ² , diaree ² , scaune cu sânge ²
Poliurie ³ , polidipsie ³
Reacție la locul de injectare

¹după injectarea intravenoasă rapidă la viaței. Când se administrează intravenos, produsul medicinal veterinar trebuie injectat lent. După ce apar primele semne de intoleranță, opriți injectarea.

²la câini și pisici

³transitoriu, dispar de obicei spontan la suprimarea tratamentului.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare : farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Bovine: Utilizare intramusculară (IM) și intravenoasă (IV)

Porci: Utilizare intramusculară (IM)

Câini: Utilizare intramusculară și subcutanată

Pisici: Utilizare subcutanată (SC)

Bovine:

Ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate bolilor respiratorii: 2 injecții cu 2 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/20 kg greutate corporală), pe cale IM în mușchii gâtului, la interval de 48 ore. Nu depășiți 20 ml la un loc de injectare.

Ca adjuvant în tratamentul mastitei acute: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală) pe cale IV, într-o singură doză.

Porci:

Ca adjuvant în tratamentul sindromului de mastită-metrită-agalaxie: 2 mg acid tolfenamic/20 kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/20 kg greutate corporală), pe cale IM în mușchii gâtului, într-o singură doză. Nu depășiți 20 ml la un loc de injectare.

Câini:

Pentru tratamentul sindroamelor postoperatorii inflamatorii și dureroase: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs / 10 kg greutate corporală) pe cale IM sau SC. Această doză poate fi repetată după 24 ore.

Pentru reducerea durerilor postoperatorii la câini: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală), pe cale IM, într-o singură doză, cu o oră înainte de anestezie.

Pisici:

Ca adjuvant în tratamentul bolilor respiratorii superioare în asociere cu terapia antimicrobiană, dacă este cazul: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală), pe cale SC. Această doză poate fi repetată după 24 ore. Nu administrați pe cale IM la pisici.

La animalele cu greutate mică se recomandă utilizarea seringilor de insulină pentru a asigura o doză corectă.

9. Recomandări privind administrarea corectă

După poate fi perforat în siguranță de până la 50 de ori pentru flacoanele de 250 ml și de 25 de ori pentru flacoanele de 20 ml și 100 ml. Utilizatorul ar trebui să aleagă cea mai potrivită dimensiune a flaconului în funcție de specia țintă ce urmează a fi tratată.

10. Perioade de așteptare

Bovine:

Utilizare intramusculară:

Carne și organe: 12 zile

Lapte: zero ore

Utilizare intravenoasă:

Carne și organe: 4 zile

Lapte: 24 ore

Porci:

Carne și organe: 16 zile

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acet produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutie

Exp. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilitate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinare

Medicament de uz veterinar supus prescripției medicale.

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

210148

Dimensiuni ambalaj:

Cutie din carton cu 1 flacon de 20 ml

Cutie din carton cu 1 flacon de 100 ml

Cutie din carton cu 1 flacon de 250 ml

Cutie din carton cu 5 flacoane de 20 ml

Cutie din carton cu 10 flacoane de 100 ml

Cutie din carton cu 15 flacoane de 250 ml

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

<{LL/AAAA}>

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele . (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare:

VETPHARMA ANIMAL HEALTH, S.L.

Gran Via Carles III, 98, 7^a

08028 Barcelona

Spania

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

MEVET S.A.U.

Polígon Industrial El Segre, p. 409-410,

25191 Lleida

Spania

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

KEMVET S.R.L

Str. Fabricii nr.24

Dumbravita, cod 307160

Judetul Timis

Romania

Tel: +40356.006.392

office@kemvet.ro

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

17. Alte informații