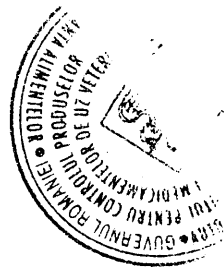


### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Alvegesic vet. 10 mg/ml

Soluție injectabilă pentru cai, câini și pisici



## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 ml de soluție injectabilă conține:

Substanță activă: Tartrat de butorfanol 14,58 mg  
echivalent cu 10,00 mg butorfanol

Excipienti: Clorură de benzetoniu 0,10 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

Soluție limpede, incoloră

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1. Specii țintă**

Cal, câine, pisică.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

#### **CAL**

Ca analgezic: Pentru ameliorarea durerii abdominale de intensitate moderată până la severă (ameliorează durerea abdominală asociată cu colici de origine gastro-intestinală).

Ca sedativ: Pentru sedare, după administrarea anumitor agoniști ai receptorilor alfa2 adrenergici (detomidină, romifidină).

#### **CÂINE**

Ca analgezic: Pentru ameliorarea durerii viscerale de intensitate moderată.

Ca sedativ: Pentru sedare, în asociere cu anumiți agoniști ai receptorilor alfa2 adrenergici (medetomidină).

Ca preanestezic: Pentru preanestezie, ca medicament unic și în asociere cu acepromazina.

Ca anestezic: Pentru anestezie, în asociere cu medetomidina și ketamina.

#### **PISICĂ**

Ca analgezic, pentru ameliorarea durerii de intensitate moderată: Pentru analgezia preoperatorie, în asociere cu acepromazină/ketamină sau cu xilazină/ketamină.

Pentru analgezia postoperatorie, după proceduri chirurgicale mici.

Ca sedativ: Pentru sedare, în asociere cu anumiți agoniști ai receptorilor alfa2 adrenergici (medetomidină).

Ca anestezic: Pentru anestezie, în asociere cu medetomidina și ketamina.

### **4.3. Contraindicații**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru animale cu antecedente de afecțiuni hepatice sau renale.

Cal:

Asocierea butorfanol/hidroclorură de detomidină:

Nu se utilizează pentru animale gestante.

Nu se utilizează pentru cai cu disritmie cardiacă pre-existentă sau bradicardie.

Asocierea va provoca o scădere a motilității gastro-intestinale și, în consecință, nu trebuie utilizată în caz de colică asociată cu ocluzie.

Asocierea butorfanol/romifidină:

Asocierea nu trebuie utilizată în ultima lună de gestație.

#### 4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Butorfanol este destinat pentru utilizare în cazul în care este necesară analgezia de scurtă durată (la cal, câine) sau analgezia de durată scurtă până la medie (la pisică).

Nu s-a stabilit siguranța produsului la pui și mânji. Utilizarea produsului la aceste grupuri trebuie efectuată de către medicul veterinar responsabil, pe baza analizei raportului beneficiu : risc.

Sedarea marcată nu apare la pisici, când butorfanol este utilizat ca medicament unic.

La pisici, răspunsul individual la butorfanol poate fi variabil. În absența unui răspuns analgezic adecvat, trebuie utilizat un medicament analgezic alternativ.

La pisici, creșterea dozei nu va mări intensitatea sau durata efectelor dorite.

#### 4.5. Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Înaintea utilizării oricărei asocieri, consultați contraindicațiile și avertizările care apar în alt Rezumat al Caracteristicilor Produsului sau în Fișe tehnice.

Datorită proprietăților sale anti-tusive, butorfanolul poate duce la acumularea de mucus la nivelul tractului respirator. Prin urmare, la animalele cu afecțiuni respiratorii asociate cu producție crescută de mucus sau la animale cărora li se administrează expectorante, butorfanolul trebuie utilizat numai pe baza analizei raportului beneficiu:risc, efectuată de către medicul veterinar responsabil.

La animalele tratate se poate observa sedare.

Utilizarea concomitentă cu alte medicamente deprimante ale sistemului nervos central ar putea provoca potențarea efectelor butorfanolului și de aceea astfel de medicamente trebuie utilizate cu precauție. Atunci când aceste medicamente se administrează concomitent, o doză redusă trebuie utilizată .

Asocierea butorfanolului și agoniștilor receptorilor  $\alpha_2$ -adrenergici trebuie utilizată cu precauție la animalele cu afecțiuni cardiovasculare. Trebuie avută în vedere utilizarea concomitentă a medicamentelor anticolinergice, de exemplu atropină.

Se impune o atenție deosebită când se administrează produsul la animale cu insuficiență hepatică sau renală.

##### Cal:

- Utilizarea produsului în doza recomandată poate duce la ataxie tranzitorie și/sau stare de excitație. Prin urmare, pentru a preveni ranirea pacientului și persoanelor când se tratează caii, locul tratamentului trebuie ales cu grijă.

##### Câine:

- Dacă apare depresie respiratorie, naloxona poate fi utilizată ca antidot.
- Când se utilizează butorfanolul ca preanestezic, administrarea unui medicament anticolinergic precum atropina va proteja inima împotriva bradicardiei posibile, indusă de opioide.
- Când se administrează sub formă de injecție intravenoasă, nu se injectă sub formă de bolus.

##### Pisică:

- Dacă apare depresie respiratorie, naloxona poate fi utilizată ca antidot.
- Se recomandă utilizarea seringilor de insulină sau a seringilor gradate, de 1 ml.

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

Trebuie luate precauții pentru a evita injectarea accidentală / auto-injectarea cu acest medicament puternic. Cele mai frecvente reacții adverse ale butorfanolului la om sunt somnolență, transpirație, grija, amețeli și vertjă; acestea pot apărea în urma auto-injectării accidentale. În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului o copie a prospectului produsului. Nu conduceți vehicule. Efectele pot fi contracarate prin administrarea unui antagonist opioid. Spălați imediat picăturile de pe piele și de pe ochi.

#### **4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Durere locală asociată cu injecție intramusculară.

Cal:

- Reacția adversă cea mai frecventă este ataxia ușoară, care poate persista timp de 3 săptămâni la 10 minute. În unele cazuri, creșterea activității motorii și ataxia produsă de butorfanol se arată menită într-o perioadă de 1 - 2 ore.
- La unele cai s-au observat neliniste, frisoane și sedare urmată de agitație.
- Ataxia de intensitate ușoară până la severă poate fi întâlnită în asociere cu detomidină, dar studiile clinice au arătat că este improbabil să apară colaps la cai. Trebuie respectate măsurile normale de precauție pentru a se evita auto-vătămare.
- Sedarea ușoară poate apărea la aproximativ 15% din cai, în urma administrării butorfanolului ca medicament unic.
- O injecție i.v în bolus la doza maximă indicată pe etichetă (0,1 mg/kg de greutate corporală) poate provoca efecte locomotorii excitatorii (de exemplu stimulare) la cai normali din punct de vedere clinic.
- Butorfanolul poate provoca de asemenea reacții adverse asupra motilității tractului gastro-intestinal la caii normali, cu toate că nu există o scădere a timpului de tranzit gastro-intestinal. Aceste efecte sunt legate de doză și sunt în general minore și tranzitorii.
- Poate apărea depresia sistemului cardiovascular.

Câine:

- Poate apărea depresie respiratorie și cardiacă (evidențiată prin scăderea frecvenței respirației, apariția bradicardiei și scăderea tensiunii arteriale diastolice). Gradul de depresie este dependent de doză.
- Dacă butorfanol este administrat prin injecție intravenoasă rapidă, poate apărea depresie cardiopulmonară marcată.
- Poate apărea sedare ușoară.
- Rareori au fost raportate ataxie tranzitorie, anorexie și diaree.
- Poate apărea scăderea motilității gastro-intestinale.

Pisică:

- Este posibil să apară midriază.
- S-au observat de asemenea sedare ușoară sau perioade ocazionale de agitație ușoară.
- Poate să apara depresie respiratorie.
- Administrarea butorfanolului poate duce la disforie.

#### **4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la speciile țintă pe durata gestației și lactației. Nu este recomandată utilizarea butorfanolului în perioada de gestație și lactație.

Pentru utilizarea produsului în asociere cu agonistii receptorilor alfa2 adrenergici, vezi secțiunea 4.3, contraindicații.

#### **4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Vezi secțiunea 4.5

Butorfanolul trebuie utilizat cu precauție când este utilizat în asociere cu alte sedative sau analgezice. Reduceți în mod corespunzător dozajele atât de butorfanol cât și de alfa-agoniști, pentru a evita orice reacție adversă sinergică.

Utilizarea butorfanolului poate influența administrarea subsecventă a altor analgezice, de exemplu pot fi necesare doze mai mari de analgezice opioide agonisti puri, precum morfina sau oximorfona.

Datorită proprietăților antagoniste ale opiateelor asupra receptorilor  $\mu$  opioizi, butorfanolul poate anula efectul analgezic la animalele cărora li s-au administrat deja agonisti  $\mu$  opioizi puri.

#### **4.9. Cantități de administrat și calea de administrare**

Cal: Administrare intravenoasă

Câine și pisică: Administrare intravenoasă, intramusculară și subcutanată.

## CAL

### Pentru analgezie

Efectele analgezice sunt observate în interval de 15 minute după injectare și durează aproximativ 2 ore.

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
i.v.	0,10	0,01 ml	Doza poate fi repetată după 3-4 ore. Tratamentul nu trebuie să depășească 48 ore.

### Pentru sedare (administrare intravenoasă) când se utilizează în asociere cu alte medicamente

Medicament sedativ în asociere (administrat cu 5 minute înainte de administrarea Alvegesic vet. 10mg/ml soluție injectabilă)	Doza i.v. de medicament în asociere mg/kg greutate corporală	Doza i.v. de Butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza i.v. de Alvegesic vet. 10mg/ml ml/100 kg greutate corporală
Hidroclorură de detomidină*	0,012	0,025	0,25 ml / 100 kg greutate corporală
Romfidină	0,04-0,12	0,02	0,20 ml / 100 kg greutate corporală

\* Experiența clinică a demonstrat că o doză totală de 5 mg de hidroclorură de detomidină și 10 mg butorfanol permite o sedare eficace, sigură la cai cu greutatea corporală de peste 200 kg

## CÂINE

### Pentru analgezie

Efectele analgezice sunt observate în interval de 15 minute după injectare.

Cale de administrare	Doza de Butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
i.v., i.m. sau s.c.	0,20-0,30	0,02-0,03 ml	A se evita injectarea i.v. rapidă. Vezi secțiunea 4.6. A se administra cu 15 minute înainte de terminarea anesteziei, pentru a asigura analgezie în fază de restabilire. A se repeta doza dacă este necesar.

### Pentru sedare, când se utilizează în asociere cu alte medicamente

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de hidroclorură de medetomidină mg/kg greutate corporală	Comentariu
i.m. sau i.v.	0,1	0,01 ml	0,01-0,025 (în funcție de gradul de sedare necesar)	Înainte de a începe procedura, lăsați să treacă 20 minute pentru apariția sedării profunde.

### Pentru utilizare ca premedicație/preanestezic

1. când Alvegesic vet 10mg/ml soluție injectabilă este utilizat ca medicament unic:

Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Cale de administrare	Momentul administrării
0,1-0,20	0,01-0,02 ml	i.v., i.m. sau s.c.	15 minute înaintea inducției

2. când Alvegesic vet 10mg/ml soluție injectabilă este utilizat în asociere cu acepromazină 0,02 mg/kg:

Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Cale de administrare	Momentul administrării
0,10*	0,01 ml*	i.v. sau i.m.	Lăsați să treacă cel puțin 20 minute începând de debutul acțiunii, dar perioada de timp între premedicație și inducție este flexibilă, între 20-120 minute.

\* Doza poate fi crescută la 0,2 mg/kg (care corespunde la 0,02 ml/kg) dacă animalul prezintă deja durere înaintea începerii procedurii sau dacă este necesară o fază mai avansată de analgezie în timpul intervenției chirurgicale

#### Pentru anestezie, în asociere cu medetomidină și ketamină.

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de medetomidină mg/kg greutate corporală	Doza de ketamină mg/kg greutate corporală	Comentarii
i.m.	0,10	0,01 ml	0,025	5,0*	Inversarea efectului cu atipamezol nu este recomandată

\* Ketamina trebuie administrată după 15 minute de la administrarea i.m. a asociației butorfanol/medetomidină

După administrarea i.m. a asocierei Alvegesic vet 10mg/ml soluție injectabilă/medetomidină, poziția de decubit și pierderea reflexului podal apar după aproximativ 6 minute și respectiv 14 minute. După administrarea ketaminei, reflexul podal revine după aproximativ 53 de minute, urmat de decubital sternal, care apare după alte 35 minute și de poziția patrupedă, care apare după alte 36 minute.

## PISICĂ

#### Pentru analgezie

*Pre-operator:*

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
i.m. sau s.c.	0,4	0,04 ml	Se administrează cu 15-30 minute înaintea administrării i.v. a medicamentului anestezic pentru inducție. Se administrează cu 5 minute înaintea injectării i.m. a medicamentului de inducție anestezică, precum asociările de acepromazină i.m./ketamină sau xilazină/ketamină

Studiile cu modele preclinice și studiile din domeniul clinic efectuate la pisici au demonstrat că efectul analgezic al tartratului de butorfanol se observă într-un interval de 20 minute.

*Post-operator*

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
s.c. sau i.m.	0,4	0,04 ml	Se administrează cu 15 minute înaintea trezirii din anestezie
i.v.	0,1	0,01 ml	Se administrează cu 15 minute înaintea trezirii din anestezie

Pentru sedare când se utilizează în asociere cu alte medicamente

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de hidroclorură de medetomidină mg/kg greutate corporală	Comentariu
intramuscular sau intraveneoză	0,4	0,04 ml	0,05	Anestezia locală prin infiltrare trebuie utilizată pentru sutura plăgilor

Pentru anestezie, în asociere cu medetomidina și ketamina.

Cale de administrare	Doza de Butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de medetomidină mg/kg greutate corporală	Doza de ketamină mg/kg greutate corporală	Comentarii
i.m.	0,40	0,04 ml	0,08	5,0*	Pozitia de decubit și pierderea reflexului podal apar în interval de 2-3 minute și respectiv la 3 minute după injectare. Inversarea efectului cu atipamezol determină revenirea reflexului podal după 2 minute, a decubitului sternal după 6 minute și a poziției patrupede după 31 minute.
i.v.	0,10	0,01 ml	0,04	1,25-2,50 (în funcție de profunzimea anesteziei necesare)	Inversarea efectului cu atipamezol determină revenirea reflexului podal după 4 minute, a decubitului sternal după 7 minute și a poziției patrupede după 18 minute.

\* Ketamina trebuie administrată după 15 minute de la administrarea i.m. a asociatiei butorfanol/medetomidină

#### 4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Cel mai important rezultat al supradozării este depresia respiratorie. Aceasta poate fi contracarată cu naloxonă. Atipamazolul poate fi utilizat pentru contracararea efectului produs de asociile cu detomidină/medetomidă, cu excepția cazului în care s-a administrat pe cale intramusculară o asociere de butorfanol, medetomidină și ketamină, pentru a produce anestezia la câine. În acest caz, atipamazolul nu trebuie utilizat. Vezi secțiunea 4.9.

Alte semne posibile de supradozaj la cal includ agitație/excitabilitate, tremor muscular, ataxie, hipersalivare, scădere motilității gastrointestinale și convulsii.

#### 4.11 Timp de aşteptare

Cal: Carne: Zero zile  
Lapte: Zero ore

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: analgezice opioide, codul veterinar ATC: QN02AF01

#### 5.1. Proprietăți farmacodinamice

Butorfanoul este un medicament opioid agonist-antagonist, cu activitate agonistă intrinsecă la nivelul receptorului opioid κ și cu activitate antagonistă la nivelul receptorului opioid μ. Activitatea opioidelor endogene și exogene este mediată prin legarea de receptorii opioizi la nivelul creierului, măduvei spinării și la nivel periferic. Activarea receptorilor opioizi este cuplată cu modificări ale conductanței ionice și ale interacțiunilor cu proteina G, ducând la inhibarea transmisiei durerii.

#### 5.2 Particularități farmacocinetice

În urma administrării parenterale, absorbția produsului este rapidă și aproape completă, cu concentrații plasmatic care ating valorile maxime după 0,5-1,5 ore. Prezintă un volum aparent de distribuție mare ( $V_d > 11/kg$ ) și este larg distribuit la animal. Butorfanoul este supus unei metabolizări hepatice extensive. Se presupune că metaboliștii (hidroxibutorfanol și norbutorfanol) nu prezintă activitate farmacologică. Prin urmare, în cazurile în care există insuficiență hepatică semnificativă clinic, doza de butorfanol trebuie redusă și/sau intervalul de dozaj trebuie crescut.

Eliminarea din plasmă a medicamentului sub formă nemodificată este rapidă la animale. Produsul este excretat în principal prin rinichi. Numai 10-14% din cantitatea de butorfanol administrată pe cale parenterală este excretată prin excreție biliară.

## **6 PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1.1. Lista excipientilor**

90104  
M  
Ammoniu  
Acid citric monohidrat  
Citrat de sodiu  
Clorură de sodiu  
Apă pentru preparate injectabile

### **6.2. Incompatibilități**

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

### **6.3. Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 4 ani  
Perioada de ambalare după prima deschidere a ambalajului: 28 zile

### **6.4. Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra flaconul în ambalajul exterior pentru a se proteja de lumină. A nu se refrigeră sau congela.

### **6.5. Natura și compoziția ambalajului primar**

Cutie din carton cu 1 flacon din sticlă (de tip II) a 10 ml, cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.

### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

## **7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

ALVETRA u. WERFFT GmbH  
Boltzmanngasse 11  
A-1091 Viena

## **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

## **9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

## **10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI**

**INTERDICTIONI PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**



### ETICHETARE ȘI PROSPECT



**A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Alvegesic vet. 10 mg/ml

Soluție injectabilă pentru cai, câini și pisici

Tartrat de butorfanol

1 ml conține:

Substanța activă: Tartrat de butorfanol 14,58 mg  
echivalent cu 10,00 mg butorfanol

Excipienti:

Clorură de benzetoniu 0,10 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Cal, câine, pisică.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Nu este cazul.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cal: Administrare intravenoasă

Câine și pisică: Administrare intravenoasă, intramusculară și subcutanată.

**8. TEMPORALITATE**

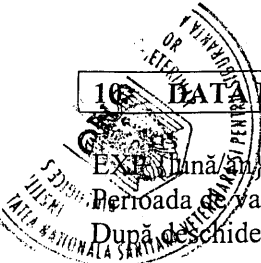
Timp de aşteptare:

Cal: Carne: Zero zile

Lapte: Zero ore

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citii prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXPIRAREA ESTE DE 28 ZILE

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 28 zile.

Dupa deschidere, se va utiliza până la .....

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra flaconul în cutie pentru a fi protejat de lumină.

A nu se refrigera sau congela.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Distrugerea deșeurilor se va efectua în conformitate cu cerințele locale.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**ALVETRA u. WERFFT GmbH  
Boltzmanngasse 11, A-1090 Vienna**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

EU/0/00/000/000

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

LOT



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

**flacoane din sticlă de 10 ml de culoare albă (de tip II)**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Alvegesic vet. 10 mg/ml

Soluție injectabilă pentru cai, câini și pisici

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)**

1 ml conține:

Substanță activă: Tartrat de butorfanol 14,58 mg  
echivalent cu 10,00 mg butorfanol

**3. CONTINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

10 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Cal: Administrare i.v

Câine și pisică: Administrare i.v., i.m. și s.c.

**5. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)**

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

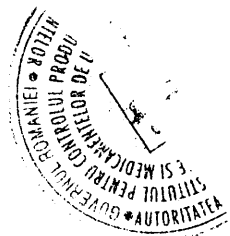
Numai pentru uz veterinar.



**B. PROSPECT**

## PROSPECT

ALVEGESIC vet. 10 mg/ml  
Soluție injectabilă pentru cai, câini și pisici



### 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

#### Deținătorul autorizației de comercializare:

ALVETRA u. WERFFT GmbH, Boltzmanngasse 11, A-1091 Viena

#### Producător pentru eliberarea seriei:

Sanochemia Pharmazeutika AG, Landeggerstrasse 7, A-2491 Neufeld/Leitha

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Alvegesic vet 10 mg/ml  
Soluție injectabilă pentru cai, câini și pisici  
Tartrat de butorfanol

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

1 ml conține:	
Substanță activă:	Tartrat de butorfanol 14,58 mg echivalent cu 10,00 mg butorfanol
Excipienți:	Clorură de benzetoniu 0,10 mg

Soluție limpide, incoloră.

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

CAL

Ca analgezic: Pentru ameliorarea durerii abdominale de intensitate moderată până la severă (ameliorează durerea abdominală asociată cu colici de origine gastro-intestinală).

Ca sedativ: Pentru sedare, după administrarea anumitor agoniști ai receptorilor alfa2 adrenergici (detomidină, romifidină).

CÂINE

Ca analgezic: Pentru ameliorarea durerii viscerale de intensitate moderată.

Ca sedativ: Pentru sedare, în asociere cu anumiți agoniști ai receptorilor alfa2 adrenergici (medetomidină).

Ca preanestezic: Pentru preanestezie, ca medicament unic și în asociere cu acepromazina.

Ca anestezic: Pentru anestezie, în asociere cu medetomidina și ketamina.

PISICĂ

Ca analgezic, pentru ameliorarea durerii de intensitate moderată: Pentru analgezia preoperatorie, în asociere cu acepromazină/ketamină sau cu xilazină/ketamină.

Pentru analgezia postoperatorie, după proceduri chirurgicale mici.

Ca sedativ: Pentru sedare, în asociere cu anumiți agoniști ai receptorilor alfa2 adrenergici (medetomidină).

Ca anestezic: Pentru anestezie, în asociere cu medetomidina și ketamina.

## **5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.  
Nu se utilizează pentru animale cu antecedente de afecțiuni hepatici sau renale.

### Asocierea butorfanol/hidroclorură de detomidină:

Nu se utilizează pentru animale gestante.

Nu se utilizează pentru cai cu disritmie cardiacă pre-existentă sau bradicardie.

Asocierea va provoca o scădere a motilității gastro-intestinale și, în consecință, nu trebuie utilizată în caz de colică asociată cu ocluzie.

### Asocierea butorfanol/romifidină:

Asocierea nu trebuie utilizată în ultima lună de gestație.

## **6. REACȚII ADVERSE**

Durere locală asociată cu injecție intramusculară.

### Cal:

- Reacția adversă cea mai frecventă este ataxia ușoară, care poate persista timp de 3 până la 10 minute. În unele cazuri, creșterea activității motorii și ataxia produsă de butorfanol s-au menținut timp de 1 - 2 ore.
- La unii cai s-a observat agitație, frisoane și sedare urmată de agitație.
- Ataxia de intensitate ușoară până la severă poate fi întâlnită în asociere cu detomidină, dar studiile clinice au arătat că este improbabil să apară colaps la cai. Trebuie respectate măsurile normale de precauție pentru a se evita auto-vătămarea.
- Sedarea ușoară poate apărea la aproximativ 15% din cai, în urma administrării butorfanoului ca medicament unic.
- O injecție i.v. în bolus la doza maximă indicată pe etichetă (0,1 mg/kg de greutate corporală) poate provoca efecte locomotorii excitatorii (de exemplu stimulare) la cai normali din punct de vedere clinic.
- Butorfanoul poate provoca de asemenea reacții adverse asupra motilității tractului gastro-intestinal la caii normali, cu toate că nu există o scădere a timpului de tranzit gastro-intestinal. Aceste efecte sunt legate de doză și sunt în general minore și tranzitorii.
- Poate apărea depresia sistemului cardiovascular.

### Câine:

- Poate apărea depresie respiratorie și cardiacă (evidențiată prin scăderea frecvenței respirației, apariția bradicardiei și scăderea tensiunii arteriale diastolice). Gradul de depresie este dependent de doză.
- Dacă butorfanoul este administrat prin injecție intravenoasă rapidă, poate apărea depresie cardiopulmonară marcată.
- Poate apărea sedare ușoară.
- Rareori au fost raportate ataxie tranzitorie, anorexie și diaree.
- Poate apărea scăderea motilității gastro-intestinale.

### Pisică:

- Este posibil să apară midriază.
- S-au observat de asemenea sedare ușoară sau perioade ocazionale de agitație ușoară.
- Poate apărea de asemenea depresie respiratorie.
- Administrarea butorfanoului poate duce la disforie.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.



## 7. SPECII ȚINTĂ

Cal, câine, pisică.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Cal: Administrare intravenoasă

Câine și pisică: Administrare intravenoasă, intramusculară și subcutanată.

### CAL

#### Pentru analgezie

Efectele analgezice sunt observate în interval de 15 minute după injectare și durează aproximativ 2 ore.

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
i.v.	0,10	0,01 ml	Doza poate fi repetată după 3-4 ore. Tratamentul nu trebuie să depășească 48 ore.

Pentru sedare (administrare intravenoasă) când se utilizează în asociere cu alte medicamente

Medicament sedativ în asociere (administrat cu 5 minute înainte de administrarea Alvegesic vet. 10mg/ml soluție injectabilă)	Doza i.v. de medicament în asociere mg/kg greutate corporală	Doza i.v. de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza i.v. de Alvegesic vet. 10mg/ml ml/100 kg greutate corporală
Hidroclorură de detomidină*	0,012	0,025	0,25 ml / 100 kg gc
Romfidină	0,04-0,12	0,02	0,20 ml / 100 kg gc

\* Experiența clinică a demonstrat că o doză totală de 5 mg de hidroclorură de detomidină și 10 mg butorfanol permite o sedare eficace, sigură la cai cu greutate corporală peste 200 kg

### CÂINE

#### Pentru analgezie

Efectele analgezice sunt observate în interval de 15 minute după injectare.

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
i.v., i.m. sau s.c.	0,20-0,30	0,02-0,03 ml	A se evita injectarea i.v. rapidă. Vezi secțiunea "Avertizări speciale". A se administra cu 15 minute înainte de terminarea anesteziei, pentru a asigura analgezie în faza de restabilire. A se repeta doza dacă este necesar.

Pentru sedare când se utilizează în asociere cu alte medicamente

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de hidroclorură de medetomidină mg/kg greutate corporală	Comentariu
i.m. sau i.v.	0,1	0,01 ml	0,01-0,025 (în funcție de gradul de sedare necesar)	Înainte de a începe procedura, lăsați să treacă 20 minute pentru apariția sedării profunde.

Pentru utilizare ca premedicație/preanestezic

1. când Alvegesic vet 10mg/ml soluție injectabilă este utilizat ca medicament unic:

Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Cale de administrare	Momentul administrării
0,1-0,20	0,01-0,02 ml	i.v., i.m. sau s.c.	15 minute înaintea inducției

2. când Alvegesic vet 10mg/ml soluție injectabilă este utilizat în asociere cu acepromazonă 0,02 mg/kg:

Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Cale de administrare	Momentul administrării
0,10*	0,01 ml*	i.v. sau i.m.	Lăsați să treacă cel puțin 20 minute înainte de debutul acțiunii, dar perioada de timp între premedicație și inducție este flexibilă, între 20-120 minute.

\*Doza poate fi crescută la 0,2 mg/kg (care corespunde la 0,02 ml/kg) dacă animalul prezintă deja durere înaintea începerii procedurii sau dacă este necesară o fază mai avansată de analgezie în timpul intervenției chirurgicale

Pentru anestezie, în asociere cu medetomidina și ketamina.

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de medetomidină mg/kg greutate corporală	Doza de ketamină mg/kg greutate corporală	Comentarii
i.m.	0,10	0,01 ml	0,025	5,0*	Inversarea efectului cu atipamezol nu este recomandată

\* Ketamina trebuie administrată după 15 minute de la administrarea i.m. a asocierea butorfanol/medetomidină

După administrarea i.m. a asocierei Alvegesic vet 10mg/ml soluție injectabilă/medetomidină, poziția de decubit și pierderea reflexului podal apar după aproximativ 6 minute și respectiv 14 minute. După administrarea ketaminei, reflexul podal revine după aproximativ 53 de minute, urmat de decubital sternal, care apare după alte 35 minute și de poziția patrupedă, care apare după alte 36 minute.

## PISICĂ

### Pentru analgezie

*Pre-operator:*



Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
i.m. sau s.c.	0,4	0,04 ml	<p>Se administrează cu 15-30 minute înaintea administrării i.v. a medicamentului anestezic pentru inducție.</p> <p>Se administrează cu 5 minute înaintea injectării i.m. a medicamentului de inducție anestezică, precum asocierile de acepromazină i.m./ketamină sau xilazină/ketamină</p>

Studiile cu modele preclinice și studiile din domeniul clinic efectuate la pisici au demonstrat că efectul analgezic al tartratului de butorfanol se observă într-un interval de 20 minute.

*Post-operator*

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Comentariu
s.c. sau i.m.	0,4	0,04 ml	Se administrează cu 15 minute înaintea trezirii din anestezie
i.v.	0,1	0,01 ml	Se administrează cu 15 minute înaintea trezirii din anestezie

### Pentru sedare când se utilizează în asociere cu alte medicamente

Cale de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet. 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de hidroclorură de medetomidină mg/kg greutate corporală	Comentariu
i.m. sau s.c.	0,4	0,04 ml	0,05	Anestezia locală prin infiltratie trebuie utilizată pentru sutura plăgilor

Pentru anestezie, în asociere cu medetomidina și ketamina.

Formă de administrare	Doza de butorfanol mg/kg greutate corporală	Doza de Alvegesic vet 10 mg/ml ml/kg greutate corporală	Doza de medetomidină mg/kg greutate corporală	Doza de ketamină mg/kg greutate corporală	Comentarii
i.m.	0,40	0,04 ml	0,08	5,0*	Pozitia de decubit și pierderea reflexului podal apar în interval de 2-3 minute și respectiv la 3 minute după injectare. Inversarea efectului cu atipamezol determină revenirea reflexului podal după 2 minute, a decubitului sternal după 6 minute și a poziției patrupede după 31 minute.
i.v.	0,10	0,01 ml	0,04	1,25-2,50 (în funcție de profunzimea anesteziei necesare)	Inversarea efectului cu atipamezol determină revenirea reflexului podal după 4 minute, a decubitului sternal după 7 minute și a poziției patrupede după 18 minute.

\* Ketamina trebuie administrată după 15 minute de la administrarea i.m. a asociației butorfanol/medetomidină

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Câine: Când se administrează sub formă de injecție intravenoasă, a nu se injecta sub formă de bolus.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Cal: Carne: Zero zile  
Lapte: Zero ore

## 11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor. A nu se refrigera sau congela.  
A se păstra flaconul în ambalajul secundar pentru a se proteja de lumină.  
EXP: A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă și pe cutie.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 28 zile.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Butorfanoul este destinat pentru utilizare în cazul în care este necesară analgezia de scurtă durată (la cal, câine) sau analgezia de durată scurtă până la medie (la pisică).  
Nu s-a stabilit siguranța produsului la pui și mânji. Utilizarea produsului la aceste grupuri trebuie efectuată de către medicul veterinar responsabil, pe baza analizei raportului beneficiu :risc.,  
Sedarea marcată nu apare la pisici când butorfanoul este utilizat ca medicament unic.



La pisici, răspunsul individual la butorfanol poate fi variabil. În absența unui răspuns analgezic adecvat, trebuie utilizat un medicament analgezic alternativ.

La pisici, creșterea dozei nu va mări intensitatea sau durata efectelor dorite.

#### *Precauții speciale pentru utilizare la animale*

Înaintea utilizării oricărei asociere, consultați contraindicațiile și avertizările care apar în alt Rezumat al Caracteristicilor Produsului sau în Fișele tehnice.

Datorită proprietăților sale anti-tusive, butorfanolul poate duce la acumularea de mucus la nivelul tractului respirator. Prin urmare, la animalele cu afecțiuni respiratorii asociate cu producție crescută de mucus sau la animale cărora li se administrează expectorante, butorfanolul trebuie utilizat numai pe baza analizei raportului beneficiu: risc, efectuată de către medicul veterinar responsabil.

La animalele tratate se poate observa sedare.

Utilizarea concomitentă cu alte medicamente deprimante ale sistemului nervos central ar putea provoca potențarea efectelor butorfanolului și de aceea astfel de medicamente trebuie utilizate cu precauție. Atunci când aceste medicamente se administrează concomitent o doză redusă trebuie utilizată.

Asocierea butorfanolului și agonistilor receptorilor alfa2-adrenergici trebuie utilizată cu precauție la animalele cu afecțiuni cardiovasculare. Trebuie avută în vedere utilizarea concomitentă a medicamentelor anticolinergice, de exemplu atropină.

Se impune o atenție deosebită când se administrează produsul la animale cu insuficiență hepatică sau renală.

#### Cal:

- Utilizarea produsului în doza recomandată poate duce la ataxie tranzitorie și/sau stare de excitație. Prin urmare, pentru a preveni ranirea pacientului și persoanelor când se tratează caii, locul tratamentului trebuie ales cu grijă.

#### Câine:

- Dacă apare depresie respiratorie, naloxona poate fi utilizată ca antidot.
- Când se utilizează butorfanolul ca preanestezic, administrarea unui medicament anticolinergic precum atropina va proteja inima împotriva bradicardiei posibile, indusă de opioide.
- Când se administrează sub formă de injecție intravenoasă, nu se injectă sub formă de bolus.

#### Pisică:

- Dacă apare depresie respiratorie, naloxona poate fi utilizată ca antidot.
- Se recomandă utilizarea seringilor de insulină sau a seringilor gradate, de 1 ml.

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

Trebuie luate precauții pentru a evita injectarea accidentală / auto-injectarea cu acest medicament puternic. Cele mai frecvente reacții adverse ale butorfanolului la om sunt somnolență, transpirație, grija, amețeli și vertjă; acestea pot apărea în urma auto-injecției accidentale. În caz de auto-injecție accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului o copie a informațiilor privind produsul. Nu conduceți vehicule. Efectele pot fi contracarate cu un antagonist opioid. Spălați imediat picăturile de pe piele și ochi.

#### *Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat*

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Nu este recomandată utilizarea butorfanolului în perioada gestației și lactației.

Pentru utilizarea produsului în asociere cu agonistii receptorilor alfa-2 adrenergici, vezi secțiunea 5, contraindicații.

#### *Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:*

Butorfanolul trebuie utilizat cu precauție când este utilizat în asociere cu alte sedative sau analgezice. Reduceți în mod corespunzător dozajele atât de butorfanol cât și de alfa-agoniști, pentru a evita orice reacție adversă sinergică.

Utilizarea butorfanolului poate influența administrarea subsecventă a altor analgezice, de exemplu pot fi necesare doze mai mari de analgezice opioide agonisti puri, precum morfina sau oximorfona.

Datorită proprietăților antagoniste ale opiateelor asupra receptorilor  $\mu$ -opioizi, butorfanolul poate anula efectul analgezic la animalele cărora li s-au administrat deja agonisti  $\mu$ -opioizi puri.

#### *Supradoză*

Cel mai important rezultat al supradozării este depresia respiratorie. Aceasta poate fi contracarată cu naloxona. Atipamazolul poate fi utilizat pentru contracararea efectului produs de asocierea cu detomidină/medetomidină, cu excepția cazului în care s-a administrat pe cale intramusculară o asociere de butorfanol, medetomidină și ketamină, pentru a produce anestezia la căine. În acest caz, atipamazol nu trebuie utilizat. Vezi secțiunea 8. Alte semne posibile de supradozaj la cal includ agitație/excitabilitate, tremor muscular, ataxie, hipersalivare, scăderea motilității gastrointestinale și convulsiile.

#### *Incompatibilități*

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

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Mărimea ambalajului: 10 ml

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Numai pentru uz veterinar.

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