

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cabaline și suine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de produs conține:

Substanțe active:

Ampicilină (sub formă de trihidrat)	87 mg
Colistin (sub formă de sulfat)	250000 UI
Dexametazonă	0,25 mg

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de metil (E218)	1,25 mg
Parahidroxibenzoat de propil (E216)	0,25 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

Suspensie uleioasă ușor gălbuiie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, cabaline, suine

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Bovine, cabaline, suine:

- În tratamentul infecțiilor provocate de microorganisme sensibile la ampicilină și colistin (infecții gastrointestinale, infecții ale tractului respirator și urinar).
- În tratamentul preventiv în grupuri de animale unde boala a fost diagnosticată.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în a doua jumătate a gestației.

Nu se utilizează pentru iepuri și rozătoare.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se administrează intravenos.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

La injectarea intramusculară, cantitățile administrate într-un singur punct trebuie să fie moderate pentru a nu răni sau a se deteriora structurile histologice și anatomicice.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare



Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe rezultatul testelor de sensibilitate a bacteriilor izolate din teren. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Se vor lua măsuri pentru evitarea auto-injectării accidentale. În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului sau eticheta. A se evita contactul direct cu pielea, gura sau ochii. Spălați mâinile după tratament.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Penicilinile și cefalosporinele pot provoca reacții de hipersensibilitate (anafilaxie) după administrare. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional serioase.

Utilizarea de corticosteroizi la bovinele în lactație poate să inducă o scădere temporară a producției de lapte.

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

Nu se utilizează în a doua jumătate a gestației.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Efectul bactericid al ampicilinelor este neutralizat atunci când moleculele cu efect bacteriostatic sunt utilizate concomitent (macrolide, sulfonamide și tetracicline).

Corticosteroizii pot reduce răspunsul imun la vaccinare, nu utilizați concomitent cu vaccinuri.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Se administrează la bovine, suine și cabaline pe cale intramusculară, subcutanată și intraperitoneal.

1 ml pe 10 kg greutate corporală, la fiecare 12 ore, timp de 3 zile consecutiv.

A se agita flaconul energetic înainte de utilizare.

Pentru a se asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului.

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

Nu este cazul.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe: 21 de zile.

Lapte: 9 mulșori (4,5 zile).

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: combinații de antibacteriene și alte substanțe. Antibacteriene și corticosteroizi

Codul veterinar ATC: QJ01RV01.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Ampicilina este o penicilină semisintetică, ușor acidă, cu liposolubilitate scăzută. Acesta poate fi administrată per os sau parenteral.

Ampicilina are un efect bactericid. Ampicilina interferă cu dezvoltarea pereților celulelor bacteriene care conduce la liza celulelor datorită presiunii osmotice.

Este activă împotriva multor bacteriilor Gram pozitive și Gram negative întâlnite în practica veterinară.

Colistinul este un antibiotic polipeptidic aparținând clasei polimixinelor.

Colistinul își exercită acțiunea sa bactericidă pe tulpinile bacteriene sensibile, prin dezorganizarea membranei citoplasmatice, care conduce la modificarea permeabilității celulare și prin urmare la pierderea conținutului intracelular.

Colistinul își exercită activitatea bactericidă împotriva unui spectru larg de bacterii Gram negative, inclusiv enterobacterii și în special Escherichia coli.

Colistinul prezintă o ușoară activitate împotriva bacteriilor Gram pozitive și organisme fungice.

Bacteriile Gram pozitive precum și anumite tulpini de bacterii Gram negative cum ar fi Proteus și Serratia, sunt în mod natural rezistente la colistin.

Cu toate acestea, rezistența dobândită la colistin a bacteriilor Gram negative enterice este rară și explicată printr-o mutație într-un singur pas.

Dexametazona este un glucocorticoid sintetic puternic cu o acțiune mineralocorticoidă redusă. Dexametazona este de zece până la de douăzeci de ori mai activă decât prednisolonul în doze echimolare. Corticosteroizii sead răspunsul imunitar. Ei inhibă dilatarea capilară, migrația leucocitelor și fagocitoza. Glucocorticoizii, acționează asupra metabolismului de neoglucogeneză prin creșterea acestuia. Dexametazona induce parturiția la rumegătoare dacă fătul este viu.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea intramusculară a acestui produs medicinal veterinar, ampicilina este bine absorbită. Concentrația serică maximă este atinsă în prima oră după administrare. Volumul de distribuție este scăzut. Ampicilina se leagă în proporție mică de proteinele plasmatic (20%). Timpul de înjumătățire este scurt, datorită excreției renale care se produce în principal prin secreție tubulară. Ampicilina este excretată în urină în cea mai mare parte sub formă activă.

Colistinul nu este absorbit după administrarea per os. Concentrațiile plasmatic maxime sunt atinse în aproximativ 2 ore după administrarea parenterală. Nivelurile din sânge sunt de obicei mici deoarece polimixinile se leagă de membranele celulelor precum și de resturile de țesut și de exudatele purulente. Colistinul are o eliminarea renală prin filtrare glomerulară. Timpul de înjumătățire plasmatică este de aproximativ 3-6 ore.

După administrarea pe eale intramusculară, dexametazona este absorbită rapid, având un răspuns rapid și o acțiune de scurtă durată în timp. T_{max} la bovine, cabaline și suine este atins în decurs de 30 de minute de la administrarea intramusculară. $T_{1/2}$ variază în funcție de specie între 5 și 20 de ore.

Cinetica celor două antibiotice, ampicilina și colistin, este superpozabilă. Asocierea nu a modificat caracteristicile farmacocinetice ale fiecărei substanțe active. Pe de o altă parte, nici o interacțiune în eliminarea de colistin și ampicilină nu a fost ciată în literatura de specialitate.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Parahidroxibenzoat de metil
Parahidroxibenzoat de propil
Trigliceride cu lanț mediu

6.2 Incompatibilități

Nu a fost identificată nici o incompatibilitate.

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 24 de luni.

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

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon de sticlă galbenă, de tip II, de 100 ml cu capac din elastomer de nitril și sigiliu cu sistem flip-off din aluminiu.

Cutie de carton x 1 flacon de 100ml.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

COOPHAVET S.A.S.
Saint-Herblon
44150 Ancenis
FRANȚA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120187

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

27.08.2004/24.05.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon de sticlă de tip II de 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cabaline și suine

Ampicilină

Colistin

Dexametazonă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Piecare ml de produs conțin:

Substanțe active:

Ampicilină (ca trihidrat)	87 mg
Colistin (sub formă de sulfat)	250000 UI
Dexametazonă	0,25 mg

Excipienti:

Parahidroxibenzoat de metil (E218)	1,25 mg
Parahidroxibenzoat de propil (E216)	0,25 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECIETINTĂ

Bovine, cabaline, suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Bovine, cabaline, suine:

- În tratamentul infecțiilor provocate de microorganisme sensibile la ampicilină și colistin (infecții gastrointestinale, infecții ale tractului respirator și urinar).
- În tratamentul preventiv în grupuri de animale unde boala a fost diagnosticată

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Se administrează la bovine, suine și cabaline pe cale intramusculară, subcutanată și intraperitoneal.

1 ml pe 10 kg greutate corporală, la fiecare 12 ore, timp de 3 zile consecutiv.
A se agita flaconul energetic înainte de utilizare.
Pentru a se asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 21 de zile.
Lapte: 9 mulșori (4,5 zile).

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Val / Exp: {II-aaaa}

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

13. MENTIUNEA „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. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Coophavet S.A.S.
Saint Herblon
44150 Ancenis
FRANȚA

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120187

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot / Lot: {număr}



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton x 1 flacon de 100ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

AMPIDEXALONE, suspensie injectabilă pentru bovine, cabaline și suine
Ampicilină
Colistin
Dexametazonă

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml de produs conține:

Substanțe active:

Ampicilină (ca trihidrat)	8,7 mg
Colistin (sub formă de sulfat)	250000 UI
Dexametazonă	0,25 mg

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de metil (E218)	1,25 mg
Parahidroxibenzoat de propil (E216)	0,25 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII TINTĂ

Bovine, cabaline, suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Bovine, cabaline, suine:

- În tratamentul infecțiilor provocate de microorganisme sensibile la ampicilină și colistin (infectii gastrointestinale, infectii ale tractului respirator și urinar).
- În tratamentul preventiv în grupuri de animale unde boala a fost diagnosticată.

7. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate cunoscută la antibioticele beta-lactamice.

Nu se utilizează pentru iepuri și rozătoare.

Nu se utilizează la animalele care suferă de diabet zaharat, hiperadrenocorticism, insuficiență renală și cardiacă sau ulcer duodenal.

Nu se administrează intravenos.

8. REACȚII ADVERSE

Penicilinile și cefalosporinele pot provoca reacții de hipersensibilitate (anafilaxie) după administrare. Reacțiile alergice la aceste substanțe pot fi ocazional serioase.

Utilizarea de corticosteroizi la bovinele în lactație poate să inducă o scădere temporară a producției de lapte.

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

Se administrează la bovine, suine și cabaline pe cale intramusculară, subcutanat și intraperitoneal.

1 ml pe 10 kg greutate corporală, la fiecare 12 ore, timp de 3 zile consecutiv.

Pentru a se asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita sub-dozarea produsului.

10. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

La injectarea intramusculară, cantitățile administrate într-un singur punct trebuie să fie moderate pentru a nu răni sau a se deteriora structurile histologice și anatomicice.

A se agita flaconul energetic înainte de utilizare.

11. TEMPORALITATEA (TIMP DE AȘTEPTARE)

Carne și organe: 21 de zile.

Lapte: 9 mulșori (4,5 zile).

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

La injectarea intramusculară, cantitățile administrate într-un singur punct trebuie să fie moderate pentru a nu răni sau a se deteriora structurile histologice și anatomicice.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe rezultatul testelor de sensibilitate a bacteriilor izolate din teren. Dacă acest lucru nu este posibil, tratamentul trebuie să se efectueze pe baza informațiilor epidemiologice locale (regiune, fermă) referitoare la sensibilitatea bacteriilor țintă.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Se vor lua măsuri pentru evitarea auto-injectării accidentale. În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. A se evita contactul direct cu pielea, gura sau ochii. Spălați mâinile după tratament.

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

Nu se utilizează în a doua jumătate a gestației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Efectul bactericid al ampicilinelor este neutralizat atunci când molecule cu efect bacteriostatic sunt utilizate concomitent (macrolide, sulfonamide și tetracicline).

Corticosteroizii pot reduce răspunsul imun la vaccinare, nu utilizați concomitent cu vaccinuri.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz
Nu este cazul.

Incompatibilități

Nu a fost identificată nică o incompatibilitate.

13. DATA EXPIRĂRII

Val / Exp: {II-aaaa}

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

14. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

15. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

16. MENTIUNEA „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

17. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

18. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT

COOPHAVET
SAINT HERBLON
44150 Ancenis
FRANȚA

19. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120187

20. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ AMBALAJUL

21. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot/ Lot: {număr}

22. ALTE INFORMАȚII

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

Pentru România: Veteco Interservices S.R.L., Aleea Temișani nr. 137A, sector 1, București



B. PROSPECT

Deoarece toate informațiile necesare sunt transmise pe ambalajul secundar de 100 ml, prospectul nu mai este necesar pentru această prezentare.

