

[Version 8, 10/2012]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Bupaq 0,3 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici



2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Buprenorfina (sub formă de clorhidrat) 0,3 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

Soluție clara, incoloră până la aproape incoloră.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini și pisici

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

CÂINI

Analgezie postoperatorie.

Potențarea efectelor sedative ale medicamentelor cu acțiune la nivel central.

PISICI

Analgezie postoperatorie.

4.3 Contraindicații

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

Nu se administrează pe cale intratecală sau peridurală.

Nu se utilizează preoperator pentru operație cezariană (vezi secțiunea 4.7).

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul se utilizează în circumstanțele de mai jos numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Buprenorfina poate provoca deprimare respiratorie și, ca și în cazul altor medicamente opioide, se impune prudență în tratamentul animalelor cu insuficiență respiratorie sau al animalelor cărora li s-au administrat medicamente care pot provoca deprimare respiratorie.

În caz de insuficiență renală, cardiacă sau hepatică sau soc, există un risc mai mare asociat cu administrarea produsului.

Siguranța nu a fost evaluată complet la pisici cu stare clinică compromisă.

Buprenorfina trebuie utilizată cu prudență la animale cu insuficiență hepatică, în special cu afecțiunea tractului biliar, deoarece substanța este metabolizată de către ficat și intensitatea și durata de acțiune pot fi afectate la aceste animale.

Siguranța buprenorfinei nu a fost demonstrată la animale cu vârstă mai mică de 7 săptămâni.

Nu se recomandă repetarea administrării mai devreme decât intervalele de repetare recomandate, sugerate la secțiunea 4.9.

Siguranța administrării buprenorfinei pe termen lung la pisici nu a fost investigată pentru mai mult de 5 zile consecutive de administrare.

Efectul unui opioid asupra unei leziuni cerebrale depinde de tipul și severitatea leziunii și de suportul respirator disponibil.

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

Având în vedere faptul că buprenorfina are activitate de tip opioid, trebuie avut grijă să se evite auto-injectarea. Buprenorfina poate fi absorbită sistemic prin expunerea membranelor mucoase la medicament. Produsul, care este ușor acid, poate cauza iritație cutanată sau oculară, în caz de contact.

În urma contactului cu ochii, pielea sau gura, spălați foarte bine zona afectată cu apă. Solicitați sfatul medicului dacă iritația persistă.

În caz de auto-injectare sau ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Naloxona trebuie avută la îndemână în cazul auto-injectării accidentale. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

4.6 Reactii adverse (frecvență și gravitate)

La câine poate apărea salivație, bradicardie, hipotermie, agitație, deshidratare și mioză și, rareori, hipertensiune arterială și tahicardie.

La pisică poate apărea midriază și semne de euforie (toarce, păsește, se freacă excesiv) și de obicei acestea se rezolvă în decurs de 24 ore.

Buprenorfina poate provoca deprimare respiratorie (a se consulta secțiunea 4.5). Când se utilizează în scop analgezic, sedarea se observă rareori, dar poate apărea la doze mai mari decât cele recomandate.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

Gestație:

Studiile de laborator la şobolani nu au evidențiat niciun efect teratogen. Totuși, aceste studii au evidențiat avorturi post-implantare și decese fetale în stadii precoce. Acestea pot apărea ca urmare a unei reduceri a condiției fizice materne în timpul gestației și în perioada post-natală, din cauza sedării materne.

Având în vedere faptul că nu s-au efectuat studii privind toxicitatea la speciile țintă, se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Produsul nu trebuie utilizat pre-operator în cazul operației cezariene, din cauza riscului de deprimare respiratorie la pui în perioada peri-natală și trebuie utilizat post-operator numai cu atenție specială (vezi mai jos).

Lactație:

Studiile efectuate la şobolani care alăptează au demonstrat că, după administrarea intramusculară de buprenorfina, concentrațiile buprenorfinei nemonificate în lapte au fost egale sau au depășit concentrațiile în plasmă. Deoarece este probabil ca buprenorfina să fie excretată și în laptele altor specii, nu este recomandată utilizarea în perioada de lactație. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Buprenorfina poate provoca somnolență, care poate fi potențată prin acțiunea altor medicamente cu acțiune centrală, incluzând medicamente tranchilizante, sedative și hipnotice.

La om există dovezi privind faptul că dozele terapeutice de buprenorfina nu reduc eficacitatea analgezică a dozelor standard de agonist opioid și că, atunci când buprenorfina este utilizată în intervalul terapeutic normal, dozele standard de agonist opioid pot fi administrate înainte de terminarea efectelor buprenorfinei, fără ca efectul analgezic să dispară. Cu toate acestea, se recomandă să nu se utilizeze buprenorfina în asociere cu morfina sau cu alte analgezice de tip opioid, de exemplu etorfina, fentanilul, petidina, metadona, papaveretum sau butorfanol.

Buprenorfina a fost utilizată împreună cu acepromazină, alfaxalonă/alfadolonă, atropină, dexmedetomidină, halotan, izofluran, ketamină, medetomidină, propofol, sevofluran, tiopental și xilazină. Când se utilizează în asociere cu sedative, efectele depresive asupra frecvenței cardiace și respirației pot fi crescute.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru utilizare intramusculară sau intravenoasă.

CÂINI: Analgezie postoperatorie, potențarea sedării

PISICI: Analgezie postoperatorie

10 - 20 micrograme / kg (0,3 - 0,6 ml /10 kg)

Pentru ameliorarea ulterioară a durerii, doza poate fi repetată, dacă este necesar

CÂINI: fie după 3 – 4 ore cu 10 µg/kg,
fie după 5 – 6 ore cu 20 µg/kg

PISICI: O singură dată, după 1 - 2 ore, cu 10 - 20 µg/kg.

În timp ce efectele sedative sunt prezente la aproximativ 15 minute după administrare, activitatea analgezică devine evidentă după aproximativ 30 minute. Pentru a exista siguranță că analgezia este prezentă în timpul intervenției chirurgicale și imediat după recuperare, produsul trebuie administrat preoperator ca parte a premedicației.

Când este administrat pentru potențarea sedării sau ca parte a premedicației, trebuie redusă doza altor medicamente cu acțiune asupra sistemului nervos central, cum sunt acepromazina sau medetomidina. Reducerea va depinde de gradul de sedare necesar, de fiecare animal în parte, de tipul altor medicamente incluse în premedicație și de modul în care anestezia trebuie indușă și menținută. De asemenea poate fi posibilă reducerea cantității de anestezic inhalator administrat.

Animalele cărora li se administrează opioide cu proprietăți sedative și analgezice pot prezenta răspunsuri variabile. Prin urmare, răspunsurile fiecărui animal în parte trebuie monitorizate și dozele ulterioare trebuie ajustate corespunzător. În unele cazuri, repetarea dozelor nu poate duce la analgezie suplimentară. În aceste cazuri trebuie avută în vedere utilizarea unui AINS injectabil corespunzător.

Înainte de administrare, greutatea animalului trebuie determinată cu precizie.

Pentru a permite o dozare precisă trebuie utilizată o seringă gradată în mod corespunzător.

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

În cazuri de supradozare, trebuie întreprinse măsuri de susținere și, dacă acest lucru este adekvat, se pot utiliza naloxonă sau stimulente respiratorii.

Când se administrează în supradoza la câini, buprenorfina poate provoca letargie. La doze foarte mari se pot observa bradicardie și mioză.

Naloxona poate fi utilă în inversarea efectului de reducere a ritmului respirator, iar stimuletele respiratorii cum este Doxapram sunt de asemenea eficace la om. Din cauza duratei prelungite a efectului buprenorfinei în comparație cu asemenea medicamente, poate fi necesară administrarea repetată sau prin perfuzie continuă a acestora. Studiile efectuate la voluntari de sex masculin au indicat faptul că antagoniștii opioizi pot să nu inverseze complet efectele buprenorfinei.

În cadrul studiilor toxicologice cu buprenorfina clorhidrat la câini, hiperplazia biliară a fost observată după administrarea pe cale orală, timp de 1 an, la niveluri de dozare de 3,5 mg/kg pe zi și peste. Nu s-a observat hiperplazie biliară în urma administrării zilnice de injecții intramusculară în doze de până la 2,5 mg/kg/zi, timp de 3 luni. Acestea depășesc cu mult orice regim clinic de dozare la câine.

Consultați de asemenea secțiunile 4.5 și 4.6 din acest RCP.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Analgezice opioide, derivați de oripavina

Codul veterinar ATC: QN02AE01.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

În rezumat, buprenorfina este un analgezic puternic, cu acțiune de lungă durată, care acionează asupra receptorilor opioizi de la nivelul sistemului nervos central. Buprenorfina poate potența efectul altor medicamente cu acțiune centrală, dar, spre deosebire de majoritatea opioidelor, buprenorfina prezintă, în doze clinice, doar un efect sedativ propriu limitat.

Buprenorfina își exercită efectul analgezic printr-o afinitate crescută de legare la variate subclase de receptori opioizi, în special μ , de la nivelul sistemului nervos central. În doze clinice pentru analgezie, buprenorfina se leagă de receptorii opioizi cu afinitate crescută și aviditate receptorială crescută, astfel încât desprinderea de locurile cu receptori este lentă, aşa cum s-a demonstrat în studiile *in vitro*.

Această proprietate unică a buprenorfinei poate explica durata mai lungă de acțiune a acesteia, comparativ cu morfina. În cazurile în care o cantitate în exces de antagonist opioid este deja legată la receptorii opioizi, buprenorfina poate exercita o activitate narcotică antagonistă, ca o consecință a legării acesteia de receptorii opioizi cu afinitate crescută, astfel încât s-a demonstrat un efect antagonist asupra morfinei echivalent cu naloxona.

Buprenorfina are un efect scăzut asupra motilității gastro-intestinale.

5.2 Particularități farmacocinetice

Buprenorfina este absorbită rapid după injectarea intramusculară la diferite specii de animale și la om. Substanța este înalt lipofilă iar volumul de distribuție în compartimentele organismului este crescut. Efectele farmacologice (de exemplu midriază) pot apărea în decurs de câteva minute de la administrare iar semnele de sedare apar în mod normal în decurs de 15 minute. Efectele analgezice apar în decurs de 15 minute, efectele maxime fiind observate după aproximativ 1 - 1,5 ore.

După administrarea intramusculară la câine în doză de 20 µg/kg, timpul de înjumătărire mediu prin eliminare a fost de 9 ore iar clearance-ul mediu a fost de 24 ml/kg / min; cu toate acestea, la câine există o variabilitate în ceea ce privește parametrii farmacocinetici.

După administrarea intramusculară la pisică, timpul de înjumătărire mediu prin eliminare a fost de 6,3 ore iar clearance-ul mediu a fost de 23 ml/kg /min; cu toate acestea, la pisică a existat o variabilitate în ceea ce privește parametrii farmacocinetici.

Studiile farmacocinetice și farmacodinamice asociate au demonstrat o histereză marcată între concentrația plasmatică și efectul analgezic. Concentrațiile plasmatiche de buprenorfina nu trebuie

utilizate pentru a formula schemele de dozare pentru fiecare animal în parte, acestea trebuind să fie determinate prin monitorizarea răspunsului pacientului.

Calea de eliminare principală la toate speciile, cu excepția iepurilor (la care predomină excreția urinară) este prin materii fecale. Buprenorfina suferă un proces de N-dealkilare și glucurononoconjugare la nivelul peretelui intestinal și ficatului, iar metaboliștii acesteia sunt excretați la nivelul tractului gastro-intestinal.

În cadrul unor studii privind distribuția la nivel tisular, efectuate la şobolani și maimuțe rhesus, concentrațiile maxime de substanțe au fost observate la nivelul hepatic, pulmonar și cerebral.

Concentrațiile maxime au apărut rapid și au scăzut la valori joase în decurs de 24 ore după dozare. Studiile privind legarea de proteine la şobolan au demonstrat că buprenorfina prezintă o legare crescută de proteinele plasmatic, în principal de alfa- și beta-globuline.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Glucoză monohidrat

Acid clorhidric concentrat (pentru ajustarea pH-ului)

Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului)

Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități majore

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

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 24 ore

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

După prima deschidere: a se păstra la frigider (2 °C- 8 °C)

Acest produs nu conține conservanți antimicrobieni.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă transparentă de tip II, cu dop acoperit cu cauciuc bromobutilic de tip I, cu capac din aluminiu, ambalate în cutie de carton.

Mărimele ambalajului:

Cutie de carton cu 3 flacoane de 2 ml

Cutie de carton cu 4 flacoane de 2 ml

Cutie de carton cu 5 flacoane de 2 ml

Cutie de carton cu 6 flacoane de 2 ml

Cutie de carton cu 10 flacoane de 2 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare 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

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Austria

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

180114

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

16.07.2018

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

04.2020

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară cu timbru sec

P-TS



ANEXA III

ETCHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR
Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Bupaq 0,3 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

Buprenorphinum

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Buprenorfină (sub formă de clorhidrat) 0,3 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3 x 2 ml
4 x 2 ml
5 x 2 ml
6 x 2 ml
10 x 2 ml

5. SPECII TINTĂ

Câini și pisici

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru injectare i.m. sau i.v.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

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

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare, se va utiliza în termen de 24 ore și se va păstra la 2 °C- 8 °C.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară cu timbru sec.

P-TS

14. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Richter Pharma AG, 4600 Wels, Austria

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

180114

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacon din sticlă transparentă de tip II cu dop din cauciuc bromobutilic și capace din aluminiu

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Bupaq 0,3 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

Buprenorphinum

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

Buprenorfină (sub formă de clorhidrat) 0,3 mg/ml

3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE

2 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

i.v., i.m.

5. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

-

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}

7. DATA EXPIRĂRII

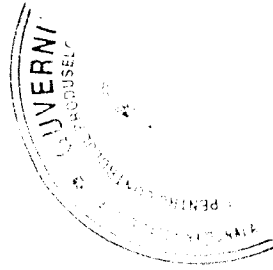
EXP {lună/an}

8. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

B. PROSPECT

PROSPECT



Bupaq 0,3 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Austria

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Bupaq 0,3 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

Buprenorfina

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

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Buprenorfina (sub formă de clorhidrat) 0,3 mg

Soluție limpede, incoloră până la aproape incoloră.

4 INDICAȚII

CÂINI

Analgezie postoperatorie.

Potențarea efectelor sedative ale medicamentelor cu acțiune la nivel central.

PISICI

Analgezie postoperatorie.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți. Nu se administrează pe cale intratecală sau peridurală. Nu se utilizează preoperator pentru operație cezariană (vezi secțiunea „Gestație“).

6. REACȚII ADVERSE

La câine poate apărea salivărie, bradicardie, hipotermie, agitație, deshidratare și mioză și, rareori, hipertensiune arterială și tachicardie.

La pisică poate apărea midriază și semne de euforie (toarce, pășește, se freacă excesiv) și de obicei acestea se rezolvă în decurs de 24 ore.

Buprenorfina poate provoca deprimare respiratorie (a se consulta secțiunea „Atenționări speciale“). Când se utilizează în scop analgezic, sedarea se observă rareori, dar poate apărea la doze mai mari decât cele recomandate.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici

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

Pentru utilizare intramusculară sau intravenoasă.

CÂINI: Analgezie postoperatorie, potențarea sedării
PISICI: Analgezie postoperatorie

10 - 20 micrograme/ kg (0,3 - 0,6 ml/ 10 kg)

Pentru ameliorarea ulterioară a durerii, doza poate fi repetată, dacă este necesar:

CÂINI: fie după 3 – 4 ore cu 10 µg/kg,
fie după 5 – 6 ore cu 20 µg/kg
PISICI: O singură dată, după 1 - 2 ore, cu 10 - 20 µg/kg.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

În timp ce efectele sedative sunt prezente la aproximativ 15 minute după administrare, activitatea analgezică devine evidentă după aproximativ 30 minute. Pentru a exista siguranță că analgezia este prezentă în timpul intervenției chirurgicale și imediat după recuperare, produsul trebuie administrat preoperator ca parte a premedicației.

Când este administrat pentru potențarea sedării sau ca parte a premedicației, trebuie redusă doza altor medicamente cu acțiune asupra sistemului nervos central, cum sunt acepromazina sau medetomidina. Reducerea va depinde de gradul de sedare necesar, de fiecare animal în parte, de tipul altor medicamente incluse în premedicație și de modul în care anestezia trebuie indușă și menținută. De asemenea poate fi posibilă reducerea cantității de anestezic inhalator administrat.

Animalele cărora li se administrează opioide cu proprietăți sedative și analgezice pot prezenta răspunsuri variabile. Prin urmare, răspunsurile fiecărui animal în parte trebuie monitorizate și dozele ulterioare trebuie ajustate corespunzător. În unele cazuri, repetarea dozelor nu poate duce la analgezie suplimentară. În aceste cazuri trebuie avută în vedere utilizarea unui AINS injectabil corespunzător.

Înainte de administrare, greutatea animalului trebuie determinată cu precizie.

Pentru a permite o dozare precisă trebuie utilizată o seringă gradată în mod corespunzător.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.



11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data de expirare inscrisă pe etichetă și cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Acest produs nu conține conservanți antimicrobieni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 24 ore dacă este păstrat la 2 °C – 8 °C.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul se utilizează în circumstanțele de mai sus numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Buprenorfina poate provoca deprimare respiratorie și, ca și în cazul altor medicamente opioide, se impune prudență în tratamentul animalelor cu insuficiență respiratorie sau al animalelor cărora li s-au administrat medicamente care pot provoca deprimare respiratorie.

În caz de insuficiență renală, cardiacă sau hepatică sau soc, există un risc mai mare asociat cu administrarea produsului.

Siguranța nu a fost evaluată complet la pisici cu stare clinică compromisă.

Buprenorfina trebuie utilizată cu prudență la animale cu insuficiență hepatică, în special cu afectiunea tractului biliar, deoarece substanța este metabolizată de către ficat și intensitatea și durata de acțiune pot fi afectate la aceste animale.

Siguranța buprenorfinei nu a fost demonstrată la animale cu vîrstă mai mică de 7 săptămâni.

Nu se recomandă repetarea administrării mai devreme decât intervalele de repetare recomandate, sugerate la secțiunea „Doze pentru fiecare specie“.

Siguranța administrării buprenorfinei pe termen lung la pisici nu a fost investigată pentru mai mult de 5 zile consecutive de administrare.

Efectul unui opioid asupra unei leziuni cerebrale depinde de tipul și severitatea leziunii și suportul respirator disponibil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale

Buprenorfina poate provoca somnolență, care poate fi potențată prin acțiunea altor medicamente cu acțiune centrală, inclusiv medicamente tranchilizante, sedative și hipnotice.

La om există dovezi privind faptul că dozele terapeutice de buprenorfina nu reduc eficacitatea analgezică a dozelor standard de agonist opioid și că, atunci când buprenorfina este utilizată în intervalul terapeutic normal, dozele standard de agonist opioid pot fi administrate înainte de terminarea efectelor buprenorfinei, fără ca efectul analgezic să dispară. Cu toate acestea, se recomandă să nu se utilizeze buprenorfina în asociere cu morfina sau cu alte analgezice de tip opioid, de exemplu etorfina, fentanilul, petidina, metadona, papaveretum sau butorfanol.

Buprenorfina a fost utilizată împreună cu acepromazină, alfaxalonă/alfadolonă, atropină, dexmedetomidină, halotan, izofluran, ketamină, medetomidină, propofol, sevofluran, tiopental și xilazină. Când se utilizează în asociere cu sedative, efectele depresive asupra frecvenței cardiaice și respirației pot fi crescute.

Supradozare

În cazuri de supradozare, trebuie întreprinse măsuri de susținere și, dacă acest lucru este adecvat, se pot utiliza naloxonă sau stimulente respiratorii.

Când se administrează în supradoza la câini, buprenorfina poate provoca letargie. La doze foarte mari se pot observa bradicardie și mioză.

Naloxona poate fi utilă în inversarea efectului de reducere a ritmului respirator, iar stimuletele respiratorii cum este Doxapram sunt de asemenea eficace la om. Din cauza duratei prelungite a efectului buprenorfinei în comparație cu asemenea medicamente, poate fi necesară administrarea repetată sau prin perfuzie continuă a acestora. Studiile efectuate la voluntari de sex masculin au indicat faptul că antagoniștii opioizi pot să nu inverseze complet efectele buprenorfinei.

În cadrul studiilor toxicologice cu buprenorfină clorhidrat la câini, hiperplazia biliară a fost observată după administrarea pe cale orală, timp de 1 an, la niveluri de dozare de 3,5 mg/kg și zi și peste. Nu s-a observat hiperplazie biliară în urma administrării zilnice de injecții intramusculară în doze de până la 2,5 mg/kg și zi, timp de 3 luni. Acestea depășesc cu mult orice regim clinic de dozare la câine.

Gestație

Studiile de laborator la şobolani nu au evidențiat niciun efect teratogen. Totuși, aceste studii au evidențiat aborturi post-implantare și decese fetale în stadii precoce. Acestea pot apărea ca urmare a unei reduceri a condiției fizice materne în timpul gestației și în perioada post-natală, din cauza sedării materne.

Având în vedere faptul că nu s-au efectuat studii privind toxicitatea la speciile ţintă, se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Produsul nu trebuie utilizat preoperator în cazul operatiei de cezariană, din cauza riscului de deprimare respiratorie la pui în perioada peri-natală și trebuie utilizat post-operator numai cu atenție specială (vezi mai jos secțiunea „Lactație“).

Lactație

Studiile efectuate la şobolani care alăptează au demonstrat că, după administrarea intramusculară de buprenorfină, concentrațiile buprenorfinei nemodificate în lapte au fost egale sau au depășit concentrațiile în plasmă. Deoarece este probabil ca buprenorfina să fie excretată și în laptele altor specii, nu este recomandată utilizarea în perioada de lactație. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Incompatibilități

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

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

Având în vedere faptul că buprenorfina are activitate de tip opioid, trebuie avut grijă să se evite auto-injectarea. Buprenorfina poate fi absorbită sistemic prin expunerea membranelor mucoase la medicament. Produsul, care este ușor acid, poate cauza iritație cutanată sau oculară, în caz de contact. În urma contactului cu ochii, pielea sau gura, spălați foarte bine zona afectată cu apă. Solicitați sfatul medicului dacă iritația persistă.

În caz de auto-injectare sau ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Naloxona trebuie avută la îndemâna în cazul auto-injectării accidentale. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

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.

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

04.2020

15. ALTE INFORMAȚII

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară cu timbru sec.

P-TS

Proprietăți farmacodinamice

Buprenorfina este un analgezic puternic, cu acțiune de lungă durată, care acționează asupra receptorilor opioizi de la nivelul sistemului nervos central. Buprenorfina poate fi efectul altor medicamente cu acțiune centrală, dar prezintă, în doze clinice, doar un efect sedativ propriu limitat.

Buprenorfina își exercită efectul analgezic printr-o afinitate crescută de legare de receptorii opioizi, în special μ , de la nivelul sistemului nervos central. În doze clinice, buprenorfina se leagă de receptorii opioizi cu afinitate crescută și aviditate receptorială crescută, astfel încât desprinderea de locurile cu receptorii este lentă. Acest lucru ar putea explica durata sa mai lungă de activitate. Buprenorfina are un efect scăzut asupra motilității gastro-intestinale.

Particularități farmacocinetice

Semnele de sedare apar în mod normal în decurs de 15 minute. Efectele analgezice apar în decurs de 15 minute, efectele maxime fiind observate după aproximativ 1 - 1,5 ore.

După administrarea intravenoasă la câini, există o variabilitate considerabilă a parametrilor farmacocinetici între câini.

Calea de excreție principală la câini și pisici este prin materii fecale. Concentrațiile maxime ale substanțelor s-au observat la nivel hepatic, pulmonar și cerebral. Concentrațiile maxime au apărut rapid și au scăzut la valori joase în decurs de 24 ore după dozare.

Mărimile ambalajului:

3 x 2 ml, 4 x 2 ml, 5 x 2 ml, 6 x 2 ml, 10 x 2 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Richter Pharma s.r.l.

Calea Șerban Vodă nr. 195

040206 Bucuresti - Romania

Tel: +4021 3365428

office@richter-pharma.ro