

[Versiunea 8.10.2012]



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Carofertin 10 mg/ml

Emulsie injectabilă pentru bovine și porcine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 ml conține:

Substanță activă:

Betacaroten 10,00 mg

Excipienti:

Alcool benzilic (E1519) 10,00 mg

Palmitat de ascorbil 0,12 mg

α -tocoferol racemic total 0,10 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

Emulsie limpede, de culoare roșu închis.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (vaci, juninci), porcine (scroafe)

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru prevenirea și tratamentul deficitului de betacaroten și a tulburărilor de fertilitate asociate

deficitului de betacaroten, care pot apărea în timpul fazelor de aport alimentar insuficient din punct de vedere nutritiv.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizeaza la animalele nou nascute datorita prezentei de alcool benzilic.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la macrogol stearat sau în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a evita auto-injectarea accidentală.

În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la betacaroten sau la oricare dintre excipienți trebuie să

administreze cu atenție produsul.

Spălați mâinile după utilizare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri foarte rare apare umflare la locul injectării. Aceasta se remite de obicei fără a fi necesar tratament.

Din cauza conținutului de macrogol-15-hidroxistearat, există o posibilitate rară de apariție a unor

reacții de hipersensibilitate de tip alergic sau pseudo-alergic, în special la animalele la care s-a

administrat anterior o astfel de medicație, fie prin injectare, fie prin perfuzie. Aceste reacții pot varia

considerabil ca durată și severitate (de ex. reacții locale evidente, reacții generale severe) și pot

determina foarte rare stări care pun viața în pericol.

Reacțiile grave și cazurile letale au fost observate în special la bovine.

În cazul unor reacții adverse, administrarea produsului trebuie oprită imediat și trebuie inițiat tratamentul simptomatic.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

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

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

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru injectare intramusculară sau subcutanată.

Vaci/juninci:

Doza: 20 – 25 ml

Doza trebuie divizată și administrată prin intermediul mai multor injecții.

Volum maxim per loc de injectare: 10 ml.

Vaci/juninci gestante: se administrează 1 doză cu 1-2 săptămâni ante-partum

Vaci/juninci negestante: se administrează până la 3 doze la intervale de minim 14 zile.

Scroafe:

Doza: 7 ml

Scroafe/purcele gestante: se administrează 1 doză cu 1-2 săptămâni ante-partum

Scroafe/purcele negestante: se administrează până la 3 doze la intervale de minim 14 zile.

Produsul trebuie utilizat numai la cateva animale, cu aceiasi indicatie pentru utilizare. Orice cantitate de produs rămasă în flacon după un proces de administrare trebuie eliminată imediat după administrare. Pentru administrarea produsului este de preferat utilizarea unui ac pentru aspirare.

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

Nu este cazul.

4.11 Timp de așteptare

Bovine: Carne și organe: zero zile
Lapte: zero zile

Porcine: Carne și organe: zero zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Vitamina A, simplă, betacaroten Codul veterinar ATC: QA11CA02

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Importanța biologică a betacarotenului se bazează pe funcția sa de provitamină A. În afara

importanței pentru vedere, vitamina A deține un rol vital în reproducere, formarea structurii în timpul

embriogenezei, diferențierea epitelială, creștere, dezvoltarea osoasă, hematopoieză și dezvoltarea

creierului. Este importantă, de asemenea, pentru menținerea funcționării adecvate a sistemului

imunitar.

Rata de conversie de la betacaroten la retinol scade pe măsura creșterii aportului. Betacarotenul este

depozitat în țesuturile adipioase și la nivelul ficatului și, prin urmare, acționează ca un rezervor pentru

vitamina A, care poate fi activat în funcție de nevoile individuale.

5.2 Particularități farmacocinetice

Injectarea intramusculară sau subcutanată a betacarotenului determină o creștere susținută a

concentrațiilor plasmatici și reconstituirea rezervei normale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Alcool benzilic (E1519)
Palmitat de ascorbil (E304)
 α -tocoferol racemic total
Macrogol-15-hidroxistearat
Miristat de izopropil
Apă pentru preparate injectabile.

6.2 Incompatibilități

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

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: a se utiliza imediat.
După prima deschidere, produsul trebuie utilizat imediat. Produsul trebuie utilizat numai la ceteva animale, cu aceiasi indicatie pentru utilizare. Orice cantitate de produs rămasă în flacon după un proces de administrare trebuie eliminată imediat după administrare.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se depozita la o temperatură mai mare de 25 °C. A nu se congela.

A se păstra flaconul în cutia de carton exterioara, pentru a se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă de tip II, de culoare maron, dopuri din cauciuc bromobutilic, capse din aluminiu
Ambalaj cu 1 flacon a 100 ml de emulsie injectabilă.

Ambalaj cu 10 flacoane a 100 ml de emulsie injectabilă.

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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALVETRA u. WERFFT GmbH, Boltzmanngasse 11, 1090 Viena, Austria

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150388

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

07.09.2015

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI
aprilie 2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR: Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Carofertin 10 mg/ml

Emulsie injectabilă pentru bovine și porcine

Betacaroten

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml conține:

Substanță activă: Betacaroten 10,00 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vaci/juninci), porcine (scroafe)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Pentru injectare intramusculară sau subcutanată.

8. TEMPORALITATE

Bovine: Carne și organe: zero zile

Lapte: zero ore

Porcine: Carne și organe: zero zile

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se depozita la o temperatură mai mare de 25°C. A se proteja de lumină. A nu se congele.

A se păstra flaconul în cutia de carton exterioara, pentru a fi protejat de lumină.

După prima deschidere, produsul trebuie utilizat imediat. Produsul trebuie utilizat numai la cîteva animale, cu aceiasi indicatie pentru utilizare. Orice cantitate de produs rămasă în flacon după un proces de administrare trebuie eliminată imediat după administrare. Pentru administrarea produsului este de preferat utilizarea unui ac pentru aspirare.

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

Eliminare: Citiți prospectul înainte de utilizare.

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 VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALVETRA u. WERFFT GmbH

Boltzmanngasse 11

1090 Viena

Austria

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150388

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie {număr}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR: Etichetă
flacon din sticlă de culoare maron, de 100 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Carofertin 10 mg/ml

Emulsie injectabilă pentru bovine și porcine

Betacaroten

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 ml conține:

Substanță activă: Betacaroten 10,00 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Emulsie injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine (vaci/juninci), porcine (scroafe)

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE (CAI) DE ADMINISTRARE

Pentru injectare i.m sau s.c.

8. TEMPORALITATE

Bovine: Carne și organe: zero zile

Lapte: zero zile

Porcine: Carne și organe: zero zile

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se depozita la o temperatură mai mare de 25°C. A se proteja de lumină. A nu se congela.

A se păstra flaconul în cutia de carton exterioara, pentru a fi protejat de lumină.

După prima deschidere, produsul trebuie utilizat imediat. Produsul trebuie utilizat numai la cateau animale, cu aceiasi indicatie pentru utilizare. Orice cantitate de produs rămasă în flacon după un proces de administrare trebuie eliminată imediat după administrare. Pentru administrarea produsului este de preferat utilizarea unui ac pentru aspirare.

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

Eliminare: citiți prospektul produsului.

**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 SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALVETRA u. WERFFT GmbH
Boltzmanngasse 11
1090 Viena
Austria

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

150388

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Serie {număr}

B. PROSPECT

PROSPECT PENTRU

Carofertin 10 mg/ml emulsie injectabilă pentru bovine și porcine

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

ALVETRA u. WERFFT GmbH, Boltzmanngasse 11, 1090 Viena, Austria

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Sanochemia Pharmazeutika AG, Landeggerstrasse 7, 2491 Neufeld/Leitha, Austria

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Carofertin 10 mg/ml

Emulsie injectabilă pentru bovine și porcine

Betacaroten

3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 ml conține:

Substanță activă:

Betacaroten 10,00 mg

Excipienți:

Alcool benzilic (E1519) 10,00 mg

Palmitat de ascorbil 0,12 mg

α-tocoferol racemic total 0,10 mg

Emulsie lămpidă, de culoare roșu închis.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru prevenirea și tratamentul deficitului de betacaroten și a tulburărilor de fertilitate asociate

deficitului de betacaroten, care pot apărea în timpul fazelor de aport alimentar insuficient din punct de vedere nutritiv.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele nou născute datorită prezentei de alcool benzilic.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la macrogol stearat sau în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri foarte rare apare umflare la locul injectării. Aceasta se remite de obicei fără a fi necesar tratament.

Din cauza conținutului de macrogol-15-hidroxistearat, există o posibilitate rară de apariție a unor

reacții de hipersensibilitate de tip alergic sau pseudo-alergic, în special la animalele la care s-a

administrat anterior o astfel de medicație, fie prin injectare, fie prin perfuzie. Aceste reacții pot varia

considerabil ca durată și severitate (de ex. reacții locale marcate, reacții generale severe) și pot

determina foarte rare stări care pun viața în pericol.

Reacțiile grave și cazurile letale au fost observate în special la bovine.

În cazul unor reacții adverse, administrarea produsului trebuie oprită imediat și trebuie inițiat

tratamentul simptomatic.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)

- Frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)

- Mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)

- Rare (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)

- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate).

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

7. SPECII TINTĂ

Bovine (vacii/juninici), porcine (scroafe)

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

Pentru injectare intramusculară sau subcutanată.

Vaci/juninci:

Doza: 20 – 25 ml

Doza trebuie divizată și administrată prin intermediul mai multor injecții.

Volum maxim per loc de injectare: 10 ml.

Vaci/juninci gestante: se administrează 1 doză cu 1-2 săptămâni ante-partum

Vaci/juninci negestante: se administrează până la 3 doze la intervale de minim 14 zile.

Scroafe:

Doza: 7 ml

Scroafe/purcele gestante: se administrează 1 doză cu 1-2 săptămâni ante-partum

Scroafe/purcele negestante: se administrează până la 3 doze la intervale de minim 14 zile.

Produsul trebuie utilizat numai la cetea animale, cu aceiasi indicatie pentru utilizare. Orice cantitate de produs rămasă în flacon după un proces de administrare trebuie eliminată imediat după administrare. Pentru administrarea produsului este de preferat utilizarea unui ac pentru aspirare.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu există.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine: Carne și organe: zero zile

Lapte: zero zile

Porcine: Carne și organe: zero zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se depozita la o temperatură mai mare de 25 °C. A nu se congela.

A se păstra flaconul în cutia de carton exterioara, pentru a fi protejat de lumină.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutia de carton după

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

După prima deschidere, produsul trebuie utilizat imediat. Produsul trebuie utilizat numai la cetea animale, cu aceiasi indicatie pentru utilizare. Orice cantitate de produs rămasă în flacon după un proces de administrare trebuie eliminată imediat după administrare.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atentionari speciale pentru fiecare specie ţintă:
Nu există.

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

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a evita auto-injectarea accidentală.

În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la betacaroten sau la oricare dintre excipienți trebuie să administreze cu atenție produsul.

Spălați mâinile după utilizare.

Gestație și lactație:

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:
Nu se cunosc.

Incompatibilități:
A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL
Aprilie 2016

15. ALTE INFORMAȚII

Ambalaj cu 1 flacon a 100 ml de emulsie injectabilă.

Ambalaj cu 10 flacoane a 100 ml de emulsie injectabilă.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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.