

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cai, porci și câini

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

### Substanță activă:

Metamizol sodic monohidrat 500 mg

### Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți	Compoziția cantitativă, daca aceasta informație este esențială pentru administrarea corectă a produsului medicinal veterinar
Alcool benzilic	30 mg
Apă pentru preparate injectabile	

Soluție injectabilă, limpede, incoloră pana la galben, fără particule vizibile în suspensie.

## 3. INFORMAȚII CLINICE

### 3.1 Specii țintă

Bovine, cai, porci și câini.

### 3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

#### Bovine, viței, cai și mânji:

- Durere în cazuri de colică de origine variată și în spasme ale organelor cavității abdominale.
- Serozită și inflamație articulară, tendovaginită (inflamația tecii tendoanelor), reumatism articular și muscular, artrită acută și cronică.
- Boli asociate cu febră mare și/sau procese inflamatorii.

#### Porci:

- Durere în cazuri de colică de origine variată și în spasme ale organelor cavității abdominale.
- Serozită și inflamație articulară, tendovaginită (inflamația tecii tendoanelor), reumatism articular și muscular, artrită acută și cronică.
- Boli asociate cu febră mare și/sau procese inflamatorii, cum ar fi sindromul Mastită-Metrită-Agalaxie (MMA).

#### Câini:

- Durere în cazuri de colică de origine variată, în spasme și obstrucție esofagiană.
- Serozită și inflamație articulară, tendovaginită (inflamația tecii tendoanelor), reumatism articular și muscular, artrită acută și cronică.
- Boli asociate cu febră mare și/sau procese inflamatorii.

### 3.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale cu afecțiuni renale și/sau hepatice.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

### **3.4 Atenționări speciale**

Nu există.

### **3.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### Precăutări speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile sănătoase:

Datorită riscului de șoc anafilactic, administrarea prin injectare intravenoasă se va face foarte lent.

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

Datorită posibilelor reacții de hipersensibilitate, contactul direct cu pielea trebuie evitat în timpul administrării produsului. A se purta mănuși de protecție.

#### Precăutări speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### **3.6 Evenimente adverse**

Bovine, cai, porci și câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții anafilactice
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile):	Risc de sângerare Iritări și leziuni gastro-intestinale, ulcere gastrice Anomalii ale hemoleucogrammei Necroza papilară a rinichiului

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autoritatii naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective, consultați și secțiunea 16 din prospect.

### **3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului**

Poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

### **3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune**

A nu se utiliza concomitent cu barbiturice, fenilbutazonă sau alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene.

### **3.9 Căi de administrare și doze**

Bovine, viței, porci, câini: injectare intravenoasă sau intramusculară.

Cai și mânji: injectare intravenoasă.

Bovine:

O doză unică de 40 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 8 ml produs pe 100 kg greutate corporală).



Porci:

O doză unică de 75-100 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 15-20 ml produs pe 100 kg greutate corporală).

Cai, mânji și viței:

O doză unică de 40-50 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 8-10 ml produs pe 100 kg greutate corporală).

Câini:

70-100 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 1,4-2 ml produs pe 10 kg greutate corporală), doza care se repetă dacă este necesar.

Pentru a asigura dozarea corectă trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

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

În caz de supradozaj nu se cunosc alte evenimente adverse decât cele enumerate la sect. 3.6.

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

Nu este cazul.

### **3.12 Perioade de aşteptare**

Carne și organe:

Bovine: 20 zile

Viței: 28 zile

Porci: 17 zile

Cai, mânji: 12 zile

Lapte:

Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

## **4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet: QN02BB02**

### **4.2 Farmacodinamie**

Metamizolul aparține derivațiilor de pirazolona și are proprietăți analgezice, antiinflamatorii și antipiretice. Mecanismul de acțiune se bazează pe o reducere a sintezei de prostaglandine (din acidul arahidonic) prin inhibarea ciclo-oxigenazei. Spre deosebire de alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), metamizolul are și un efect spasmolitic.

### **4.3 Farmacocinetica**

Metamizolul este absorbit rapid după administrarea intramusculară. Concentrația plasmatică maximă este atinsă în 1-2 ore după injectare. Metamizolul și metaboliștii săi sunt excretați în principal prin rinichi (aproximativ 85%).

## **5. INFORMATII FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilități majore**

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.  
Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra flaconul în cutia din carton pentru a se feri de lumină

A nu se păstra la temperatura mai mare de 25 °C, după prima deschidere a ambalajului primar.

### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacoane din sticlă transparentă de tip II, de 50 ml și 100 ml, închise cu dopuri din cauciuc bromobutilic și capace din aluminiu sau capac flip-off, ambalate într-o cutie din carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deseurile menajere.

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

## **6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Lovapharm Consulting B.V.

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

## **8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

## **9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

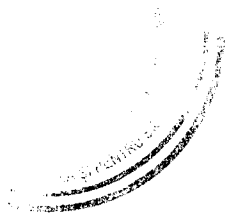
Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

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



## **ANEXA II**

### **ETICHETARE ȘI PROSPECT**



## A. ETICHETARE

## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**Cutie din carton pentru flacoane de 50 ml și 100 ml**

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

Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă

### **2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare ml conține:

Metamizol sodic monohidrat 500 mg

### **3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

50 ml

100 ml

### **4. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, cai, porci și câini.

### **5. INDICAȚII**

### **6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Bovine, viței, porci, câini: injectare intravenoasă sau intramusculară.  
Cai și mânji: injectare intravenoasă.

### **7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioade de așteptare:

Carne și organe:

Bovine: 20 zile

Viței: 28 zile

Porci: 17 zile

Cai, mânji: 12 zile

Lapte: Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

### **8. DATA EXPIRARII**

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza pana la 28 zile.

### **9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra flaconul în cutia din carton pentru a se feri de lumină.

A nu se păstra la temperatura mai mare de 25 °C, după prima deschidere a ambalajului primar.

**10. MENTIUNE „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

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

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Lovapharm Consulting B.V.

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

**15. NUMARUL SERIEI**

Lot {număr}

## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

**Flacoane din sticlă transparentă de tip II pentru 50 ml și 100 ml**

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

Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă

### **2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fiecare ml conține:

Metamizol sodic monohidrat 500 mg

### **3. SPECII ȚINTĂ**

Bovine, cai, porci și câini.

### **4. CĂI DE ADMINISTRARE**

A se citi prospectul înainte de utilizare.

### **5. PERIOADE DE AȘTEPTARE**

Perioade de aşteptare:

Carne și organe:

Bovine: 20 zile

Vîtei: 28 zile

Porci: 17 zile

Cai, mânji: 12 zile

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

### **6. DATA EXPIRARII**

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza pana la 28 zile.

### **7. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra flaconul în cutia din carton pentru a se feri de lumină.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C, după prima deschidere a ambalajului primar.

### **8. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Lovapharm Consulting B.V.

### **9. NUMARUL SERIEI**

Lot {număr}



## B. PROSPECT

# PROSPECT



## 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Castralgin RO, 500 mg/ml, soluție injectabilă pentru bovine, cai, porci și câini

## 2. Compoziție

Fiecare ml conține:

### Substanță activă:

Metamizol sodic monohidrat 500 mg

### Excipienti:

Alcool benzilic 30 mg

Soluție injectabilă, limpude, incoloră până la galben, fără particule vizibile în suspensie.

## 3. Specii țintă

Bovine, cai, porci și câini.

## 4. Indicații de utilizare

### Bovine, viței, cai și mânji:

- Durere în cazuri de colică de origine variată și în spasme ale organelor cavității abdominale.
- Serozită și inflamație articulară, tendovaginită (inflamația tecii tendoanelor), reumatism articular și muscular, artrită acută și cronică.
- Boli asociate cu febră mare și/sau procese inflamatorii.

### Porci:

- Durere în cazuri de colică de origine variată și în spasme ale organelor cavității abdominale.
- Serozită și inflamație articulară, tendovaginită (inflamația tecii tendoanelor), reumatism articular și muscular, artrită acută și cronică.
- Boli asociate cu febră mare și/sau procese inflamatorii, cum ar fi sindromul Mastită-Metrită-Agalaxie (MMA).

### Câini:

- Durere în cazuri de colică de origine variată, în spasme și obstrucție esofagiană.
- Serozită și inflamație articulară, tendovaginită (inflamația tecii tendoanelor), reumatism articular și muscular, artrită acută și cronică.
- Boli asociate cu febră mare și/sau procese inflamatorii.

## 5. Contraindicații

Nu se utilizează la animale cu afecțiuni renale și/sau hepatice.

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

## 6. Atenționări speciale

### Atenționări speciale:

Nu există.

### Precăutii speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Datorită riscului de șoc anafilactic, administrarea prin injectare intravenoasă se va face foarte lent.

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

Datorită posibilelor reacții de hipersensibilitate, contactul direct cu pielea trebuie evitat în timpul administrării produsului. A se purta mănuși de protecție.

### Precăutii speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### Gestatie și lactație:

Poate fi utilizat în timpul gestației și lactației.

### Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

A nu se utilizează concomitent cu barbiturice, fenilbutazonă sau alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene.

### Supradozare:

În caz de supradozaj nu se cunosc alte evenimente adverse decât cele enumerate la secț. 7.

### Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

### Incompatibilități majore:

A nu se amesteca cu niciun alt produs medicinal veterinar.

## **7. Evenimente adverse**

Bovine, cai, porci și câini:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Reacții anafilactice
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile):	Risc de sângerare Irității și leziuni gastro-intestinale, ulcere gastrice Anomalii ale hemoleucogrammei Necroza papilară a rinichiului

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

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

Bovine, viței, porci, câini: injectare intravenoasă sau intramusculară.

Cai și mânji: injectare intravenoasă.

Bovine:

O doză unică de 40 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 8 ml produs pe 100 kg greutate corporală).

Porci:

O doză unică de 75-100 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 15-20 ml produs pe 100 kg greutate corporală).

Cai, mânji și viței:

O doză unică de 40-50 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 8-10 ml produs pe 100 kg greutate corporală).

Câini:

70-100 mg metamizol sodic monohidrat pe kg greutate corporală (corespunzător cu 1,4-2 ml produs pe 10 kg greutate corporală), doză care se repetă dacă este necesar.

## **9. Recomandări privind administrarea corectă**

Pentru a asigura dozarea corectă trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

## **10. Perioade de așteptare**

Carne și organe:

Bovine: 20 zile

Viței: 28 zile

Porci: 17 zile

Cai, mânji: 12 zile

Lapte:

Nu este autorizata utilizarea la animale care produc lapte pentru consum uman.

## **11. Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra flaconul în cutia din carton pentru a se feri de lumină

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C, după prima deschidere a ambalajului primar.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe etichetă sau cutie din carton după „Exp.”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

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

## **12. Precauții speciale pentru eliminare**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deseurile menajere.



**Utilizarea sistemelor de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.**

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

### **13. Clasificarea produselor medicinale veterinare**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

### **14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor**

Dimensiune ambalaje:

Flacoane din sticlă transparentă de tip II, de 50 ml și 100 ml, închise cu dopuri din cauciuc bromobutilic și capace din aluminiu sau capac flip-off, ambalate într-o cutie din carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

### **15. Data ultimei revizuirii a prospectului**

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

### **16. Date de contact**

Detinătorul autorizației de comercializare:

Lovapharm Consulting B.V.  
Rijsweg 3  
5645 KH Eindhoven  
Țările de Jos

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS  
Sarapiku Tee 17  
Maardu Linn  
Harju Maakond  
Estonia  
Tel.: +372 6 005 005

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

S.C. Vet Diagnostic S.R.L.  
Str. Spicului nr. 12, cod postal 077090  
Domnești, jud Ilfov  
România  
Tel: 0040758011704  
E-mail: office@vetdiagnostic.ro

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

