

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1.DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEFTISOL 50 mg/ml suspensie injectabilă, pentru bovine și porcine

2.COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

Ceftiofur (sub formă de clorhidrat) 50 mg/ml

Excipienti:

Pentru lista completa a excipientilor, vezi punctul 6.1.

3.FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabilă.

Suspensie de culoare albă, până la aproape albă.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1.Specii țintă

Bovine, porcine

4.2. Indicații pentru utilizare cu specificarea speciilor tinta.

La bovine și porcine pentru tratamentul bolilor respiratorii cauzate de microorganisme sensibile la ceftiofur.

La bovine pentru tratamenul necrobacilozei interdigitale și a metritelor postpartum.

Recomandarea se limitează la acele cazuri de metrite la care tratamentul efectuat cu o altă substanță antimicrobiană nu s-a dovedit eficient.

Este eficient față de următoarele bacterii:

Bovine:

Pasteurella haemolytica, *P. multocida*, *Haemophilus somnus*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides melaninogenicus*.

Porcine:

Actinobacillus pleuropneumoniae, *Pasteurella multocida*, *Salmonella choleraesuis*, *Streptococcus suis*.

4.3.Contraindicații

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la ceftiofur sau la alte antibiotice β -lactamice.

Nu se administrează pe cale intravenoasă.

Nu se poate utiliza în cazul rezistenței față de alte substanțe cefalosporine sau față de antibiotice β -lactamice.

Nu se va utiliza la păsări (inclusiv cele producătoare de ouă), din cauza riscului de apariție a rezistenței antimicrobiene la oameni.

4.4.Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu se cunosc.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

CEFTISOL selectează tulpini rezistente, precum bacterii care secretă betalactamaze cu spectru extins (BLSE), și ar putea constitui un risc pentru sănătatea umană dacă aceste tulpini s-ar răspândi la om, de exemplu, prin alimente.

Din acest motiv, CEFTISOL trebuie rezervat pentru tratamentul afecțiunilor clinice care au răspuns insuficient sau care se anticipează că vor răspunde insuficient (se referă la cazurile foarte acute când tratamentul trebuie inițiat fără diagnostic bacteriologic) la tratamentul de primă linie. Trebuie să se țină seama de politicile oficiale, naționale și regionale privind antimicrobienele la utilizarea produsului. Utilizarea frecventă, inclusiv utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP, poate spori prevalența bacteriilor rezistență. Ori de câte ori este posibil, CEFTISOL trebuie utilizat doar pe baza testelor de susceptibilitate. CEFTISOL este destinat tratamentului individual al animalelor. A nu se utiliza pentru profilaxia bolilor sau în cadrul programelor de sănătate pentru cirezi. Tratamentul grupurilor de animale trebuie limitat strict la focarele de boală curente conform condițiilor de utilizare aprobată. A nu se utiliza în scop profilactic în cazul retenției placentare.

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

Penicilinile și cefalosporinele pot cauza hipersensibilitate (alergie) după autoinjectare, inhalare, ingerare sau după contactul cu pielea. Persoanele care prezintă hipersensibilitate la penicilină pot fi hipersensibile și la cefalosporină și invers. Reacțiile alergice declanșate de aceste substanțe active, pot fi, după caz, grave.

Persoanele care prezintă hipersensibilitate cunoscută la penicilină sau la cefalosporină este indicat să evite contactul direct cu acest produs medicinal veterinar. În vederea evitării contactului direct cu produsul este necesar să fie respectate toate măsurile de precauție.

Dacă după contactul cu produsul apar simptome, de exemplu eruptii cutanate, trebuie să solicitați sfatul medicului, prezentându-i instrucțiunile de utilizare sau eticheta produsului. Umflarea feței, a buzelor, a ochilor sau apariția dificultăților respiratorii constituie simptome grave și necesită îngrijire medicală imediată.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Reacțiile de hipersensibilitate pot apărea indiferent de doza utilizată. Foarte rar (la mai puțin de 1 animal la 10.000 de animale tratate, incluzând aici și cazurile izolate) pot apărea reacții alergice (de exemplu reacții cutanate, anafilaxie).

Porcine: La locul de administrare a injecției, în fascie și în țesutul adipos poate apărea o ușoară decolorare, pe o perioadă de cel puțin 20 de zile de la administrare.

Bovine: La locul de administrare a injecției poate apărea, o reacție ușoară, o inflamație temporară, iar mai apoi decolorarea țesutului conjunctiv și a fasciei, ceea ce trece în general în termen de 10 zile. O ușoară decolorare a țesutului se poate menține chiar și mai mult de 28 de zile. La majoritatea animalelor s-a sesizat o inflamație ușoară sau medie timp de 42 de zile după tratament. Foarte rar au fost semnalate în teren reacții la locul de administrare.

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. Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

În conformitate cu analizele efectuate pe animalele de laborator, produsul nu are efect teratogen, fetotoxic sau materno-toxic dovedit. Nu au fost efectuate studii la speciile tinta pe durata gestației și lactației. A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea balanței beneficiu / risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

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

Efectul bactericid al antibioticelor β -lactamice este neutralizat de antibioticele bacteriostatiche (macrolide, sulfamide și tetracicline) administrate simultan.

Efectul cefalosporinei poate fi potențiat de aminoglicozide.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru a evita subdozarea, este necesar să se determine cât mai precis greutatea corporala a animalelor.

Porcine:

3 mg ceftiofur/ kg greutate corporala (1 ml CEFTISOL/ 16 kg greutate corporala), administrat intramuscular o dată pe zi, timp de trei zile consecutiv.

Nu se vor administra mai mult de 4 ml la locul de injectare.

Bovine:

În cazul infecțiilor respiratorii: 1 mg ceftiofur/ kg greutate corporala, (1 ml CEFTISOL/ 50 kg de greutate corporala) administrat subcutanat o dată pe zi, timp de 3-5 zile consecutiv.

Pentru tratamentul necrobaciozei interdigitale acute: 1 mg ceftiofur/ kg greutate corporala (1 ml CEFTISOL/ 50 kg greutate corporala) administrat subcutanat, o dată pe zi, timp de 5 zile consecutiv.

În cazul metritelor acute post-partum în perioada de cel mult 10 zile după fătare: 1 mg ceftiofur/ kg greutate corporala, (1 ml CEFTISOL/ 50 kg greutate corporala), administrat subcutanat o dată pe zi, timp de 5 zile consecutiv.

Nu se vor administra mai mult de 13 ml la locul de injectare.

Înainte de utilizare se va agita bine flaconul timp de cel puțin 60 de secunde sau până ce produsul are un aspect omogen.

Administrările ulterioare trebuie aplicate în locuri diferite.

Flacoanele de 50 și de 100 ml se vor perfora de cel mult 50 de ori. Flacoanele de 250 ml se vor perfora de cel mult 33 de ori. În alte cazuri se recomandă utilizarea unei seringi multidoză.

În anumite cazuri poate fi necesară terapie complementară în cadrul tratamentului metritei post-partum acute.

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

În cazul porcinelor toxicitatea redusă a ceftiofurului a fost dovedită prin administrarea timp de 15 zile a unei doze de 8 ori mai mari decât doza recomandată de ceftiofur. În cazul bovinelor nu s-au putut evidenția simptome de toxicitate sistemică nici în urma unor supradoze administrate parenteral.

4.11. Timp de aşteptare

Porcine – carne și organe: 2 zile

Bovine- carne și organe: 6 zile

lapte: 0 zile

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru utilizare sistemică, cefalosporine de generația a treia.

Cod veterinar ATC: QJ01DD90

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Ceftiofurul este o cefalosporină de ultimă generație, activă împotriva multor bacterii Gram-pozitive și Gram-negative. Își manifestă efectul prin inhibarea sintezei peretelui celular al bacteriei, sinteza peretelui celular fiind dependentă de enzime care se cuplează cu penicilinile (PBP's).

Unele beta-lactamaze, aparținând microorganismelor Gram-negative de la nivel enteric pot ridica valorile CMI la concentrații diferite de cefalosporine de generația 3 și 4, precum și la peniciline, ampicilină, combinațiile inhibitoare de beta-lactamice și cefalosporine de generația 1 și 2.

Ceftiofur este eficace în tratamentul bolilor respiratorii ale porcinelor cauzate de următorii agenți patogeni: Pasteurella multocida, Actinobacillus pleuropneumoniae, Streptococcus suis. ~~Bordetella~~ bronchiseptica este mai puțin sensibila la ceftiofur.

Ceftiofur este eficace, în cazul bovinelor, pentru tratamentul bolilor respiratorii cauzate de următorii agenți patogeni: Pasteurella multocida, Mannheimia spp. (anterior denumit Pasteurella haemolytica), Haemophilus somnus, pentru tratamentul necrobacilozei interdigitale acute: Fusobacterium necrophorum, Bacteroides melaninogenicus (Porphyromonas asaccharolytica), și pentru tratamentul metritei postpartum (puerperală) cauzat de următorii agenți patogeni: Escherichia coli, Arcanobacterium pyogenes, Fusobacterium necrophorum.

5.2. Particularitati farmacocinetice

După administrare, ceftiofur este metabolizat, în dezfuroil-ceftiofur, principalul metabolit activ. Dezfuroil-ceftiofur-ul are efect antimicrobial similar ceftiofurului față de bacteriile care cauzează infecțiile respiratorii. Metabolitul activ este legat reversibil de albuminele (proteinele) din plasmă și se acumulează la locul infecției. Aceasta rămâne activ și la nivelul țesuturilor necrotice și detrusurilor celulare.

La porcine, după o doză intramusculară individuală de 3 mg/kg greutate corporala în cel mult 1 oră s-a atins o concentrație plasmatică de $11,8 \pm 1,67$ µg/ml, timpul de înjumătărire ($t_{1/2}$) fiind de $16,7 \pm 2,3$ ore. Dezfuroil-ceftiofur-ul nu se acumulează. Excreția are loc în mod principal prin urină (70%) și într-o mai mică măsură prin fecale (12 - 15%). După administrarea intramusculară ceftiofurul este complet biodisponibil.

În cazul bovinelor, după o doză subcutanată individuală de 1 mg/kg greutate corporala în cel mult 2 ore se formează o concentrație plasmatica maximă de $2,85 \pm 1,11$ µg/ml. În cazul unei bovine sănătoase, după o administrare individuală, concentrația maximă plasmatică în endometru de $2,25 \pm 0,79$ µg/ml se formează după 5 ± 2 ore. La bovinele sănătoase, concentrația maximă plasmatică este de $1,11 \pm 0,24$ µg/ml în carunculi și de $0,98 \pm 0,25$ µg/ml în lohii. Timpul de înjumătărire ($t_{1/2}$) la bovine este de $11,5 \pm 2,57$ ore. În cazul unui tratament de 5 zile nu s-a observat fenomen de acumulare. Excreția are loc în mod principal prin urină (55%) și într-o mai mică măsură prin fecale, în medie de 31%. După administrarea intramusculară ceftiofurul este complet biodisponibil.

6. PARTICULARITATI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Polisorbat 80

Trigliceride saturate cu lanț mediu

Apă pentru preparate injectabile

6.2. Incompatibilități majore

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

6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar asa cum este ambalat pentru vanzare: 2 ani

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

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

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

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

6.5. Natura și conținutul ambalajului direct

Flacoane din polipropilenă de 50 ml, 100 ml, 250 și 500 ml închise cu dop de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar individual:

Cutie de carton individuală care conține:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Ambalaj secundar colectiv:

Cutie de carton colectivă care conține:

192 cutii de carton individuale x 1 flacon x 50 ml fiecare;

96 cutii de carton individuale x 1 flacon x 100 ml fiecare;

48 cutii de carton individuale x 1 flacon x 250 ml fiecare.

Cutie de carton colectivă care conține:

192 flacoane x 50 ml fiecare

120 flacoane x 100 ml fiecare

60 flacoane x 250 ml fiecare

40 flacoane x 500 ml fiecare

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produsului medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului nr 2., Bl 101, ap 47, Sector 6 București.

Tel/Fax. + 40-21-430.43.99 București, ROMANIA.

E-mail: office@cridapharm.ro

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIREA AUTORIZAȚIEI

14.06.2019

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacoane din polipropilena de 50 ml, 100 ml, 250 ml si 500 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEFTISOL 50 mg/ml suspensie injectabila, pentru bovine și porcine

Ceftiofur

2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 ml de produs contine:

Substanță activă:

Ceftiofur (sub formă de clorhidrat).....50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

50 ml, 100 ml , 250 ml si 500 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine si porcine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRAREPorcine:

1 ml CEFTISOL/ 16 kg greutate corporala administrat intramuscular ,3zile consecutiv.

Bovine: 1 ml CEFTISOL/ 50 kg de greutate corporala administrat subcutanat ,3-5 zile consecutiv.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

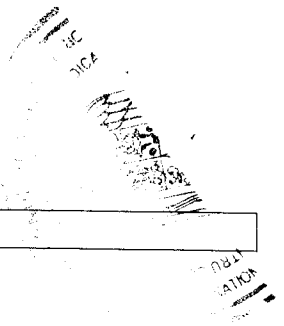
Porcine - carne și organe: 2 zile

Bovine carne și organe: 6 zile

lapte: 0 zile

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

Cititi prospectul inainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {luna/anul}

După deschiderea utilizază în 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, 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 DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter,
Sector 6, București, E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot { numar}

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

~~Cutie de carton colectiva~~
Cutie de carton individuală

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEFTISOL 50 mg/ml suspensie injectabila pentru bovine si porcine

Ceftiofur

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 ml de produs contine:

Substanță activă:

Ceftiofur (sub formă de clorhidrat).....50 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Ambalaj secundar individual:

Cutie de carton individuală care contine:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Ambalaj secundar colectiv:

Cutie de carton colectivă care conține:

192 cutii de carton individuale x 1 flacon x 50 ml fiecare;

96 cutii de carton individuale x 1 flacon x 100 ml fiecare;

48 cutii de carton individuale x 1 flacon x 250 ml fiecare.

Cutie de carton colectivă care conține:

192 flacoane x 50 ml fiecare

120 flacoane x 100 ml fiecare

60 flacoane x 250 ml fiecare

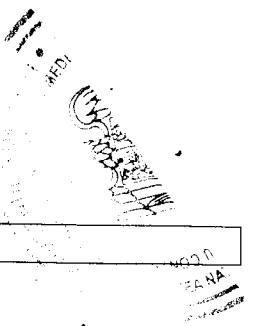
40 flacoane x 500 ml fiecare

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine si porcine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Cititi prospectul inainte de utilizare.



7. MOD ȘI CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Porcine:

1 ml CEFTISOL/ 16 kg greutate corporala administrat intramuscular ,3 zile consecutiv.

Bovine: 1 ml CEFTISOL/ 50 kg de greutate corporala administrat subcutanat ,3-5 zile consecutiv.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Porcine - carne și organe: 2 zile

Bovine - carne și organe: 6 zile

lapte: 0 zile

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

Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {luna/anul}

După deschidere se utilizează în 28 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

Materialele neutilizate se vor elibera conform cerintelor locale.

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, 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 vederea și îndemâna copiilor.

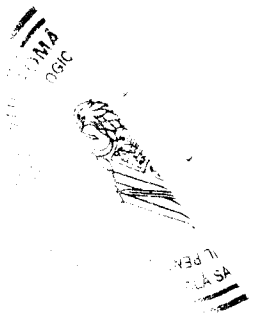
**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE**

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter,
Sector 6, București, E-mail office@cridapharm.ro

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot { numar}



PROSPECT

CEFTISOL, 50 mg/ml, suspensie injectabilă pentru bovine și porcine

1. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACA SUNT DIFERITI

S.C. CRIDA PHARM S.R.L. Str. Intrarea Vagonetului, Nr. 2, Bloc 101, Ap. 47, Parter, Sector 6, București, Tel/Fax.+40 214 304 399 E-mail office@cridapharm.ro

PRODUCATORUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS,

S.C. CRIDA PHARM S.R.L Oltenița, Str. Stadionului, Nr. 1, Jud. Călărași.
Tel/fax: + 4024 251 5005, E-mail office@cridapharm.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

CEFTISOL, 50 mg/ml suspensie injectabila pentru bovine si porcine
Ceftiofur

3. DECLARAREA SUBSTANTEI ACTIVE SI A ALTOR INGREDIENTI

1 ml produs conține:

Ceftiofur (sub formă de clohidrat) 50 mg/ml

4. INDICAȚII

La bovine și porcine pentru tratamentul bolilor respiratorii cauzate de microorgnisme sensibile la ceftiofur.

La bovine pentru tratamenul necrobacilozei interdigitale și a metritelor postpartum.

Recomandarea se limitează la acele cazuri de metrite la care tratamentul efectuat cu o altă substanță anti-microbiană nu s-a dovedit eficient.

Este eficient față de următoarele bacterii:

Bovine: *Pasteurella haemolytica*, *P. multocida*, *Haemophylus somnus*, *Fusobacterium necrophorum*, *Bacteroides melaninogenicus*

Porcine: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Salmonella choleraesuis*, *Streptococcus suis*

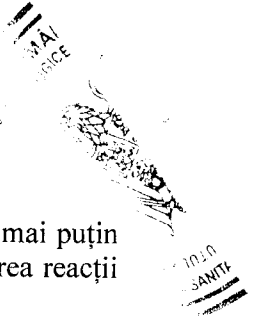
5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la ceftiofur sau la alte antibiotice β-lactamice.

Nu se administrează pe cale intravenoasă.

Nu se poate utiliza în cazul rezistenței față de alte substanțe cefalosporine sau față de antibiotice β-lactamice.

Nu se va utiliza la păsări (inclusiv cele producătoare de ouă), din cauza riscului de apariție a rezistenței antimicrobiene la oameni.



6. REACȚII ADVERSE

Reacțiile de hipersensibilitate pot apărea indiferent de doza utilizată. Foarte rar (la mai puțin de 1 animal la 10.000 de animale tratate, incluzând aici și cazurile izolate) pot apărea reacții alergice (de exemplu reacții cutanate, anafilaxie).

Porcine: la locul de administrare a injecției, în fascie și în țesutul adipos poate apărea o ușoară decolorare, pe o perioadă de cel puțin 20 de zile de la administrare.

Bovine: la locul de administrare a injecției poate apărea, o reacție ușoară, o inflamație temporară, iar mai apoi decolorarea țesutului conjunctiv și a fasciei, ceea ce trece în general în termen de 10 zile. O ușoară decolorare a țesutului se poate menține chiar și mai mult de 28 de zile. La majoritatea animalelor s-a sesizat o inflamație ușoară sau medie timp de 42 de zile după tratament. Foarte rare au fost semnalate în teren reacții la locul de administrare.

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

Bovine și porcine

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CAI) DE ADMINISTRARE SI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru a evita subdozarea, este necesar să se determine cât mai precis greutatea corporală a animalelor.

Porcine:

3 mg ceftiofur / kg greutate corporală (1 ml CEFTISOL/ 16 kg greutate corporală), administrat intramuscular odată pe zi, timp de trei zile consecutiv.

Nu se vor administra mai mult de 4 ml la locul de injectare.

Bovine:

În cazul infecțiilor respiratorii: 1 mg ceftiofur / kg greutate corporală, (1 ml CEFTISOL/ 50 kg de greutate corporală) administrat subcutanat o dată pe zi, timp de 3-5 zile consecutiv.

Pentru tratamentul necrobacilozel interdigitale acute: 1 mg ceftiofur, / kg greutate corporală (1 ml CEFTISOL/ 50 kg greutate corporală) administrat subcutanat o dată pe zi, timp de 5 zile consecutiv.

În cazul metritelor acute post-partum în perioada de cel mult 10 zile după fatare 1 mg ceftiofur / kg greutate corporală, (1 ml CEFTISOL/ 50 kg greutate corporală) , administrat subcutanat o dată pe zi, timp de 5 zile consecutiv.

Nu se vor administra mai mult de 13 ml la locul de injectare.

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Înainte de utilizare se va agita bine flaconul timp de cel puțin 60 de secunde sau până ce produsul are un aspect omogen.

Administrările ulterioare trebuie aplicate în locuri diferite.

Flacoanele de 50 și de 100 ml se vor perfora de cel mult 50 de ori. Flacoanele de 250 ml se vor perfora de cel mult 33 de ori. În alte cazuri se recomandă utilizarea unei seringi multidoza.

În anumite cazuri poate fi necesară terapie complementară în cadrul tratamentului metritei post-partum acute.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Porcine --carnea și organe: 2 zile

Bovine - carne și organe: 6 zile

lapte: 0 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25 °C.

A se păstra în ambalajul original.

A se proteja de lumina directă.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă.

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

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precautii speciale pentru utilizare la animale

CEFTISOL selectează tulpini rezistente, precum bacterii care secreta betalactamaze cu spectru extins (BLSE), și ar putea constitui un risc pentru sănătatea umană dacă aceste tulpini s-ar răspândi la om, de exemplu, prin alimente. Din acest motiv, CEFTISOL trebuie rezervat pentru tratamentul afecțiunilor clinice care au răspuns insuficient sau care se anticipatează că vor răspunde insuficient (se referă la cazurile foarte acute când tratamentul trebuie inițiat fără diagnostic bacteriologic) la tratamentul de primă linie. Trebuie să se țină seama de politicile oficiale, naționale și regionale privind antimicrobienele la utilizarea produsului.

Utilizarea frecventă, inclusiv utilizarea produsului care se abate de la instrucțiunile furnizate în RCP, poate spori prevalența bacteriilor rezistență. Ori de câte ori este posibil, CEFTISOL trebuie utilizat doar pe baza testelor de susceptibilitate. CEFTISOL este destinat tratamentului animalelor individuale. A nu se utiliza pentru profilaxia bolilor sau în cadrul programelor de sănătate pentru cirezi.

Tratamentul grupurilor de animale trebuie limitat strict la focarele de boală curente conform condițiilor de utilizare aprobate.

A nu se utiliza în scop profilactic în cazul retentiei placentare.

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

Penicilinile și cefalosporinile pot cauza hipersensibilitate (alergie) după autoinjectare, inhalare, ingerare sau după contactul cu pielea. Persoanele care prezintă hipersensibilitate la penicilină pot fi hipersensibile și la cefalosporină și invers. Reacțiile alergice declanșate de aceste substanțe active, pot fi, după caz, grave.

Persoanele care prezintă hipersensibilitate cunoscută la penicilină sau la cefalosporină este indicat să evite contactul direct cu acest produs medicinal veterinar. În vederea evitării contactului direct cu produsul este necesar să fie respectate toate măsurile de precauție.

Dacă după contactul cu produsul apar simptome, de exemplu eruptii cutanate, trebuie să solicitati sfatul medicului, prezentându-i instrucțiunile de utilizare sau eticheta produsului. Umflarea feței, a buzelor, a ochilor sau apariția dificultăților respiratorii, constituie simptome grave și necesită îngrijire medicală imediată.

Utilizare în perioada de gestatie sau perioada de lactatie:

În conformitate cu analizele efectuate pe animalele de laborator, produsul nu are efect teratogen, feto-toxic sau materno-toxic dovedit. Nu au fost efectuate studii la speciile țintă pe durata gestației și lactației.

A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea balanței beneficiu / risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Efectul bactericid al antibioticelor β -lactamice este neutralizat de antibioticele bacteriostatice (macrolide, sulfamide și tetracicline) administrate simultan.

Efectul cefalosporinei poate fi potențiat de aminoglicozide.

Supradozare:

În cazul porcinelor toxicitatea redusă a ceftiofurului a fost dovedită prin administrarea timp de 15 zile a unei doze de 8 ori mai mari decât doza recomandată de ceftiofur. În cazul bovinelor nu s-au putut evidenția simptome de toxicitate sistemică nici în urma unor supradoze administrate parenteral.

Incompatibilități:

În absenta studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse 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 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

15 ALTE INFORMAȚII:

DIMENSIUNI DE AMBALAJE:

Flacoane din polipropilena de 50 ml, 100 ml, 250 și 500 ml inchise cu dop de cauciuc brombutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

Ambalaj secundar individual:

Cutie de carton individuală care contine:

1 flacon x 50 ml

1 flacon x 100 ml

1 flacon x 250 ml

Ambalaj secundar colectiv:

Cutie de carton colectivă care conține:

192 cutii de carton individuale x 1 flacon x 50 ml fiecare;

96 cutii de carton individuale x 1 flacon x 100 ml fiecare;

48 cutii de carton individuale x 1 flacon x 250 ml fiecare.

Cutie de carton colectivă care conține:

192 flacoane x 50 ml fiecare

120 flacoane x 100 ml fiecare

60 flacoane x 250 ml fiecare

40 flacoane x 500 ml fiecare

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

S.C. CRIDA PHARM S.R.L.

Str. Intrarea Vagonetului nr 2.B1 101, ap 47.Sector 6 Bucuresti.

Tel/Fax.+40-21-430.43.99 Bucuresti, ROMANIA.

E-mail office@cridapharm.ro

