



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI





1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

IMIZOL RO, 85 mg/ml solutie injectabila pentru caini

2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Dipropionat de imidocarb (echivalent cu 85 mg/ml Imidocarb) 121,15 mg/ml

Excipient(excipienți):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabila, limpida, apoasa, de culoare galben – maroniu pal

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Caini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul și profilaxia infestatiilor cainilor cu *Babesia canis* și *Ehrlichia spp*

4.3 Contraindicații

Imizol nu se administreaza intravenos.

Nu se va administra în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau excipienți.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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

A nu se utilizeaza de persoanele cu hipersensibilitate cunoscuta la substanta activa.

În caz de contact accidental cu pielea sau cu ochii, se va spala cu apă din abundență.

La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși impermeabile.

Solicitați imediat sfatul medicului dacă apar reacții adverse precum semne de activitate anti-colinesterază.

În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.

A nu se utilizeaza de persoanele cunoscute cu hipersensibilitate la substanța activă sau la substanțe care au acțiune anticolinesterazică.

Zonele de piele sau ochii contaminați accidental se vor spăla imediat cu apă.



Se va purta echipament de protecție adecvat(mănuși impermeabile). În cazul contactului accidental sau apariția de semne de tip anticolinesterazic se va cere imediat sfatul medicului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

După tratament la unele animale pot apărea simptome parasimpaticice (sialoree, vomă, stare de slăbiciune generală), aceste simptome pot fi atenuate prin administrarea de sulfat de atropină.

Ca urmare a reacției anafilactice a fost înregistrată mortalitate

Efecte adverse frecvent observate sunt: durerile în timpul injectării și semne ușoare colinergice, cum ar fi salivărie, scurgeri nazale sau episoade scurte de vârsături. Alte efecte observate mai puțin frecvent sunt dispnee, agitație, diaree, și ușoară inflamație la locul de inoculare care poate dura de la câteva zile la o luna. Rare, apar, ulcerații la locul injectării.

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

Studiile de laborator efectuate pe speciile tinta nu au demonstrat caracterul inofensiv al produsului în timpul lactației.

Siguranța și eficacitatea imidocarbului nu au fost determinate la cainii, la cainii de reproducere, în perioada de lactație sau la animalele gestante.

Se va utiliza pe baza evaluării ratei beneficiu / risc efectuată de medicul veterinar responsabil

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se administrează concomitent cu inhibitori de colinesterază.

Nu se administrează concomitent cu compuși care pot prezenta activitate anti-colinesterază.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Se administrează subcutanat sau intramuscular, calea subcutanată fiind de preferat.

În unele cazuri poate fi justificat tratamentul preventiv împotriva babesiozei. Un singur tratament – în funcție de gravitatea infecției – asigură protecție pentru o perioadă de aproximativ o lună.

Câini

Babesioză	Tratament	0,25-0,5 ml produs /10 kg greutate corporală
	Profilaxie	0,25 ml produs/10 kg greutate corporală
Ehrlichioză	Tratament	0,5 ml produs/10 kg greutate corporală
Tratamentul infecției mixte al babesiozei și ehrlichiozei		0,5 ml produs/10 kg greutate corporală

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cu o acuratețe cât mai mare

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

În cazul administrării unei doze de 1,75 de ori mai mare decât doza terapeutică recomandată apar simptome care trimit la un efect colinerg, antidotul fiind sulfatul de atropină. Decesul a fost constatat în urma administrării unei cantități de cinci ori mai mari decât doza indicată.

4.11 Timp de așteptare

Nu se aplică.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiprotozoare, carbanilide
Codul veterinar ATC: QP51AE01

5.1 Proprietăți farmacodinamice



Dipropionatul de imidocarb este o carbamidă substituită chimic, care este utilizată ca preparat contra protozoarelor, pentru eliminarea infecțiilor cu speciile *Babesia canis*.
Mecanismul de acțiune al dipropionatului de imidocarb este puțin cunoscut. Se poate presupune că efectul imidocarbului este îndreptat direct către parazit, modifică dimensiunile și numărul nucleelor și structura citoplasmei (vacuolizare), de asemenea determină hipoglicemie în protozoar și are efect de inhibare a diviziunii DNS-urilor monocelulare.

5.2 Particularități farmacocinetice

Dipropionatul de imidocarb administrat în doze aplicate subcutanat de 3 mg/k.g. c. ajunge la concentrația plasmatică maximă în organismul vitelor cornute la o oră de la administrare (1,3 mg/kilocorp). Descompunerea substanței active este lentă, după asimilare se leagă în mare măsură de albumina plasmei. Trece prin placenta, în special împreună cu excrementele.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Acid propionic

Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități

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 așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni

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

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină

A se păstra în loc uscat

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din sticlă brună de tip I cu 10 ml, 40 ml, 100 ml închise cu dop de cauciuc clorobutilic și capac de aluminiu verde, amplasate în cutii de carton.

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. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Sc Intervet România Srl
Șoseaua De Centură, Ilfov
România
Tel 0213118311/FAX- 0213118317

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de prescriptie medicala.



ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT





A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutii de carton cu flacon de sticla bruna de tip I cu 10 ml, 40 ml, 100 ml.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Imizol Ro, 85 mg/ml solutie injectabila pentru caini
Dipropionat de imidocarb

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Dipropionat de imidocarb (echivalent cu 85 mg/ml Imidocarb)121,15 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10ml, 40ml, 100 ml

5. SPECII TINTĂ

Caini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul si profilaxia infestatiilor cainilor cu *Babesia canis* si *Ehrlichia spp*

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se aplica.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

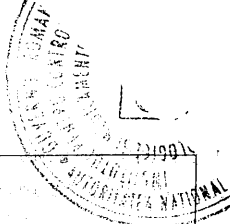
După desigilare,/deschidere, se va utiliza până la 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină



A se păstra în loc uscat

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

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

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE
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 ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Sc Intervet România Srl
Șoseaua De Centură, Ilfov
România
Tel 0213118311/FAX- 0213118317

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon de sticla bruna de tip I cu 100 ml.

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Imizol Ro, 85 mg/ml solutie injectabila pentru caini

Dipropionat de imidocarb

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Dipropionat de imidocarb (echivalent cu 85 mg/ml Imidocarb)121,15 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Solutie injectabila

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Caini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul si profilaxia infestatiilor cainilor cu *Babesia canis* si *Ehrlichia spp*

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu se aplica.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

După desigilare,/deschidere, se va utiliza până la 28 zile

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

A se feri de îngheț

A se proteja de lumină



A se păstra în loc uscat

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

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

13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE 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 ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

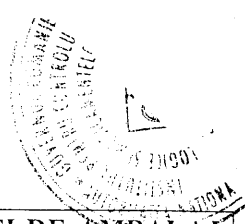
Sc Intervet România Srl
Șoseaua De Centură, Ilfov
România
Tel 0213118311/FAX- 0213118317

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot





INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR

Flacon de sticla bruna de tip I cu 10 ml ; cu 40 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Imizol Ro, 85 mg/ml solutie injectabila pentru caini
Dipropionat de imidocarb

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

Dipropionat de imidocarb (echivalent cu 85 mg/ml Imidocarb)121,15 mg/ml

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

10ml
40 ml

4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE

Subcutanat sau intramuscular

5. TEMP DE AȘTEPTARE

Nu se aplica.

6. NUMĂRUL SERIEI

Lot

7. DATA EXPIRĂRII

EXP

Dupa desigilare/deschidere, se va utiliza pana la 28 zile.

8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.





B.PROSPECT



PROSPECT

Imizol Ro, 85 mg/ml solutie injectabila pentru caini

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

Detinătorul autorizatiei de comercializare:

Sc Intervet Romania Srl, Șoseaua De Centură, Ilfov, România, Tel 0213118311/FAX- 0213118317

Detinătorul autorizatiei de fabricatie responsabil pentru eliberarea seriilor de produs:

Vet Pharma Friesoythe GmbH, Sedelsberger Strasse 2, 26169 Friesoythe, Germany

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Imizol Ro, 85 mg/ml solutie injectabila pentru caini

Dipropionat de imidocarb

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

Dipropionat de imidocarb (echivalent cu 85 mg/ml Imidocarb)121,15 mg/ml

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul și profilaxia infestatiilor cainilor cu *Babesia canis* și *Ehrlichia spp*

5. CONTRAINDICAȚII

Imizol nu se administreaza intravenos.

Nu se va administra în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau excipienți.

6. REACTII ADVERSE

După tratament la unele animale pot apărea simptome parasimpatice (sialoee, vomă, stare de slăbiciune generală), aceste simptome pot fi atenuate prin administrarea de sulfat de atropină.

Ca urmare a reacției anafilactice a fost înregistrată mortalitate

Efecte adverse frecvent observate sunt: durerile în timpul injectării și semne ușoare colinergice, cum ar fi salivatie, scurgeri nazale sau episoade scurte de vărsături. Alte efecte observate mai puțin frecvent sunt dispnee, agitație, diaree, și ușoară inflamație la locul de inoculare care poate dura de la câteva zile la o luna. Rar, apar,ulcerații la locul injectării. .

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

7. SPECII TINTĂ

Caini

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

Se administrează subcutanat sau intramuscular, calea subcutanata fiind de preferat.

In unele cazuri poate fi justificat tratamentul preventiv împotriva babesiozei. Un singur tratament – în funcție de gravitatea infecției – asigură protecție pentru o perioadă de aproximativ o lună.



<u>Câini</u>		
Babesioză	Tratament Profilaxie	0,25-0,5 ml produs/10 kg greutate corporală
Ehrlichioză	Tratament mixte al infecției	0,25 ml produs /10 kg greutate corporală
Tratamentul infecției ehrlichiozei	și babesiozei	0,5 ml produs /10 kg greutate corporală

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura dozarea corectă, greutatea corporală trebuie determinată cu o acuratețe cât mai mare. La câinii cu tulburări funcționale ale pulmonilor, ficatului sau rinichilor se va utiliza doar în concordanță cu evaluarea balanței risc/beneficiu a medicului veterinar.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu se aplică.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

- A nu se lăsa la îndemâna copiilor.
 - A nu se păstra la temperaturi mai mari de 25°C.
 - A se feri de îngheț
 - A se proteja de lumină
 - A se păstra în loc uscat
 - A nu se utilizează după data expirării marcata pe eticheta.
- Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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

- A nu se utilizează de persoanele cu hipersenibilitate cunoscută la substanța activă.
- În caz de contact accidental cu pielea sau cu ochii, se va spala cu apă din abundență.
- La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși impermeabile.
- Solicitați imediat sfatul medicului dacă apar reacții adverse precum semne de activitate anticolinesterază.
- În cazul unei injectări accidentale cu acest produs, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul produsului, chiar dacă a fost injectată o cantitate redusă de produs.
- A nu se utilizează de persoanele cunoscute cu hipersenibilitate la substanța activă sau la substanțe care au acțiune anticolinesterazică.
- Zonele de piele sau ochii contaminați accidental se vor spăla imediat cu apă.
- Se va purta echipament de protecție adecvat(mănuși impermeabile)
- În cazul contactului accidental sau apariția de semne de tip anticolinesterazic se va cere imediat sfatul medicului.

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

Studiile de laborator efectuate pe speciile țintă nu au demonstrat caracterul inofensiv al produsului în timpul lactației.

Siguranța și eficacitatea imidoarbului nu au fost determinate la caietii, la cainii de reproducere, în perioada de lactație sau la animalele gestante.

Se va utiliza pe baza evaluării ratei beneficiu / risc efectuată de medicul veterinar responsabil.



Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se administreaza concomitent cu inhibitori de colinesterază. Nu se administreaza concomitent cu compuși care pot prezenta activitate anti-colinesterază.

Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

In cazul administrarii unei doze de 1,75 de ori mai mare decât doza terapeutica recomandata apar simptome care trimit la un efect colinerg, antidotul fiind sulfatul de atropină. Pierderea vieții a fost constatată în urma administrării unei cantități de cinci ori mai mari decât doza indicată.

Incompatibilități

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

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau răsturni 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

Ambalaj primar - Flacoane de sticlă brună tip I de 10 ml, 40 ml, 100 ml

Ambalaj secundar - Cutie de carton

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

