



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Ketink 300 mg/ml concentrat pentru soluție orală pentru bovine și porcine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Ketoprofen 300 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Concentrat pentru soluție orală, pentru utilizare în apă de băut.
Soluție limpude, gălbuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine (viței) și porcine (porci pentru îngrășat).

4.2 Indicații de utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Viței și porci pentru îngrășat:

Tratament pentru reducerea pirexiei și dispneei asociate cu boala respiratorie, în combinație cu tratamentul antiinfectios adecvat.

4.3 Contraindicații

Nu se administrează la vițeii alăptați.

Nu se administrează la animalele în perioadă de post alimentar sau animalele cu acces limitat la hrană.

Nu se administrează la animalele la care există posibilitatea apariției tulburărilor, ulcerațiilor sau

sângerării gastrointestinale, pentru a nu agrava situația acestora.

Nu se utilizează la animalele aflate în stare de deshidratare, hipovolemie sau hipotensiune, din cauza riscului potențial de creștere a toxicității renale.

Nu se administrează la porcine pentru îngrășat, în ferme de producție de tip extensiv sau semi-extensiv, care au acces la sol sau la obiecte străine care ar putea provoca leziuni ale mucoasei gastrice, care au o încărcare mare cu paraziți sau care se află într-o situație de stress sever.

Nu se utilizează la animale care suferă de boli cardiace, hepatice sau renale.

Nu se utilizează în cazul în care există dovezi de discrazie sanguină.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la ketoprofen, acid acetilsalicilic sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează împreună cu alte medicamente antiinflamatorii nesteroidiene (AINS) concomitent sau la mai puțin de 24 ore unul de celălalt.

Consultați și secțiunea 4.7.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu este cazul.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Întrucât ketoprofenul poate provoca ulcerații gastrointestinale, nu este recomandată utilizarea acestuia în cazurile de PMWS (sindrom multisistemnic al pierderilor în greutate post înărcare) deoarece ulcerile sunt deja frecvent asociate cu această patologie.

Pentru a reduce riscul de reacții adverse, nu depășiți doza sau durata de tratament recomandate.

În cazul administrării la porci cu vîrstă sub 6 săptămâni sau la porci vîrstnici, este necesar să se ajusteze doza cu precizie și să se efectueze o supraveghere clinică atentă.

Pentru a reduce riscul de ulcerații, tratamentul trebuie administrat pe o durată de 24 ore. Din motive de siguranță, durata maximă a tratamentului nu trebuie să depășească 3 zile. În cazul în care apar reacții adverse, trebuie să se opreasă tratamentul și să se ceară sfatul unui medic veterinar. Tratamentul trebuie suspendat pentru întregul grup. Consumul de apă al animalelor tratate trebuie să fie monitorizat pentru a se asigura un consum adecvat. În cazul în care consumul zilnic de apă este insuficient, este necesară administrarea medicației individuale la animale, preferabil prin injecție.

Trebuie evitată utilizarea la animalele aflate în stare de deshidratare, hipovolemie sau hipotensiune, întrucât aceasta implică un risc potențial de creștere a toxicității renale.

Acest produs medicinal nu conține conservanți antimicrobieni.

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

Manipulați produsul cu atenție pentru a evita contactul cu pielea și ochii în timpul adăugării acestuia în apă.

La amestecarea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși de cauciuc și ochelari de protecție.

În caz de vîrsare accidentală pe piele, zona afectată trebuie să fie clătită imediat cu apă. În caz de contact accidental cu ochii, imediat irigați bine ochii cu apă curgătoare curată. În cazul în care iritația persistă, solicitați asistență medicală.

Îmbrăcămintea contaminată trebuie îndepărtată și orice împroșcare de pe piele trebuie spălată imediat. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Pot apărea reacții de hipersensibilitate (erupții cutanate, urticarie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanță activă sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Nu fumați și nu consumați alimente sau băuturi în timpul manipulării produsului.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

În cazuri foarte rare, administrarea ketoprofenului la porcine în doza terapeutică recomandată poate cauza eroziune superficială și profundă la nivelul tractului gastrointestinal.

Foarte rar, au fost observate reacții adverse severe de origine gastrică la viței în curs de înărcare, în situații foarte stresante (transport, deshidratare, post alimentar etc.). La porcii iberici negri au fost observate cazuri de ulcer gastric cu deznodământ fatal, care au fost asociate creșterii pentru îngrășare în adaposturi aflate la sol, cu încărcătură parazitară mare și cu ingestie de corpi străini. Alte cazuri apărute în cazul creșterii intensive au fost legate de situații de post alimentar forțat înainte de tratament sau în timpul acestuia.

În cazuri foarte rare, pot apărea în mod tranzitoriu scaune moi care, în orice caz, dispar în timpul tratamentului sau la sfârșitul acestuia.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezinta reacții adverse)

- Frecvențe (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvențe (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)

În cazul în care apar reacții adverse, trebuie să se oprească tratamentul pentru întregul grup și să se ceară sfatul unui medic veterinar.

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

Nu se utilizează la scroafele gestante.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Trebuie evitată administrarea concomitentă a diureticelor sau medicamentelor cu potențial nefotoxic întrucât există un risc crescut de tulburări renale. Aceasta se datorează diminuării fluxului de sânge cauzată de inhibarea prostaglandinelor.

Acest produs medicinal veterinar nu se administrează concomitent cu alte AINS sau cu glucocorticosteroizi din cauza riscului de exacerbare a ulcerărilor gastrointestinale.

Tratamentul concomitent cu alte substanțe antiinflamatoare poate conduce la reacții adverse suplimentare sau amplificate. În consecință, trebuie să treacă o perioadă de cel puțin 24 ore între tratamentul cu alte antiinflamatoare și administrarea acestui produs medicinal veterinar.

Pe de altă parte, stabilirea perioadei de pauză trebuie să se facă luând în considerare proprietățile farmacologice ale produselor utilizate anterior.

Anticoagulanțele, în special derivații cumarinici cum este warfarina, nu se utilizează în combinație cu ketoprofenul.

Ketoprofenul se leagă în proporție mare de proteinele plasmatici. Prin administrarea concomitentă a unor substanțe care, la rândul lor, se leagă în proporție mare de proteinele plasmatici, acestea pot intra în competiție cu ketoprofenul, existând posibilitatea apariției unor efecte toxice consecutive din cauza fracțiunii libere a substanței active .

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Utilizare în apă de băut.

Bovine (viței)

3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi (echivalent cu 1 ml produs /100 kg greutate corporală/zi)

Porcine (porci pentru îngrijat)

1,5 - 3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi (echivalent cu 0,5 - 1 ml de produs /100 kg greutate corporală/zi). Doza de 1,5 mg/kg este eficientă în tratamentul afecțiunilor ușoare până la moderate (temperatura corporală < 41 °C). Pentru tratarea cazurilor mai severe doza trebuie crescută până la 3 mg ketoprofen/kg greutate corporală.

Tratamentul trebuie administrat timp de o zi. Această perioadă poate fi extinsă cu încă 1-2 zile după ce s-a făcut o evaluare a raportului risc/beneficiu de către medicul veterinar responsabil; consultați și secțiunile 4.4 și 4.6.

Mod de administrare:

Produsul medicinal veterinar se administrează pe cale orală, diluat în apă de băut.

Se recomandă administrarea pe o perioadă de 24 ore. Apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă în perioada de tratament și trebuie împrosătată la fiecare 24 ore. Produsul poate fi pus direct în rezervorul principal sau poate fi introdus cu ajutorul unei pompe de dozare proporțională a apei.

După încheierea perioadei de tratament, animalele trebuie să primească apă nemedicamentată. Orice cantitate de apă medicamentată care nu este consumată în decurs de 24 ore trebuie aruncată.

Animalele trebuie să aibă acces neîngrădit la hrana și la apă medicamentată înainte de tratament și în

timpul acestuia. În cazul animalelor care stau culcate, începeți tratamentul folosind forma parenterală. Pentru a preveni supradoxarea, porcii trebuie grupei în funcție de greutatea corporală și trebuie să se facă o estimare cât mai precisă posibil a greutății corporale medii.

Trebuie să se măsoare consumul de apă al animalelor de tratat înainte de a calcula cantitatea totală de produs care trebuie administrată în fiecare zi. Pentru a calcula cu precizie rata de încorporare a produsului în apa de băut, este necesar să se estimeze greutatea corporală medie și consumul de apă al animalelor de tratat, pe baza valorilor medii din zilele imediat premergătoare tratamentului.

Dacă administrarea se face prin adăugarea produsului direct în rezervorul de apă de băut, acesta trebuie să conțină suficientă apă pentru a acoperi consumul care se anticipează pentru următoarele 24 ore. Adăugați în rezervor cantitatea de produs care rezultă din aplicarea următoarei formule:

$$\text{ml sol. orală KETOPROFEN conc. } 300 \text{ mg/ml de adăugat în rezervorul cu apă la fiecare 24 h} = \frac{\text{Greutate medie animal (kg)} \times \text{număr de animale de tratat} \times \text{doză (ml/100 kg)}}{100}$$

Dacă administrarea produsului se face printr-un alimentator direct în conductele de apă, fără ca acesta să fie diluat în prealabil, concentrația adecvată de produs se obține prin aplicarea următoarei formule:

$$\text{ml sol. orală KETOPROFEN conc. } 300 \text{ mg/ml/l de apă de băut} = \frac{\text{Greutate medie animal (kg)} \times \text{doză (ml/100 kg)}}{\text{Consum mediu zilnic de apă per animal (l)} \times 100}$$

În cazul în care este necesară o diluare prealabilă, concentrația rezultată trebuie să fie ajustată corespunzător.

Pentru a asigura consumul dozei corecte pe întreaga durată a tratamentului, va fi necesar să ajustați zilnic rata de încorporare în apa de băut.

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

Supradoxarea cu AINS poate conduce la ulcere gastrointestinale, pierdere de proteine, afectare hepatică și renală. În cadrul studiilor de toleranță efectuate cu produsul medicinal veterinar administrat în apa de băut la bovine și porcine, până la 25% dintre animalele tratate cu o doză de cinci ori mai mare decât doza maximă recomandată (15 mg/kg) timp de trei zile sau cu doza recomandată (3 mg/kg) pe o perioadă de trei ori mai mare decât perioada maximă recomandată (9 zile) au prezentat leziuni ulcerative gastrice. Semnele precoce de toxicitate au inclus pierderea apetitului alimentar și scaune păstoase sau diaree. În caz de supradoxare trebuie inițiat un tratament simptomatic. Într-o măsură limitată, apariția ulcerelor este dependentă de doză.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe: 1 zi

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Produse antiinflamatoare și antireumatice, nesteroidice, derivați de acid propionic.

Grupa ATCvet: QM01AE03.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Ketoprofenul, acidul 2-(fenil 3-benzoil) propionic, este o substanta activa antiinflamatoare nesteroidiana care aparține grupei acidului arilpropionic. Ketoprofenul inhibă biosinteza prostaglandinelor (PGE2 și PGF2 α) fără a afecta raportul PGE2/PGF2 α și tromboxanii. Acest mecanism de acțiune generează activitatea sa antiinflamatoare, antipiretică și analgezică. Aceste proprietăți, la fel ca și acțiunea sa stabilizatoare la nivelul membranelor lizozomale, sunt, de asemenea,

atribuite efectului său de inhibare a bradikininelor și anionilor superoxid. Efectul antiinflamator este amplificat de conversia enantiomerului R la enantiomerul S. Se cunoaște faptul că enantiomerul S sprijină efectul antiinflamator al ketoprofenu lui.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală, ketoprofenul este absorbit rapid și se leagă puternic de proteinele plasmatice. Ketoprofenul este metabolizat în ficat și este convertit la un derivat redus de gruparea carbonil, metabolitul RP69400. Este excretat în principal pe cale renală și, într-o mai mică măsură, în fecale.

Bovine:

În urma administrării prin gavaj oral, în doză de 3 mg/kg, la viței pentru îngrășat, ketoprofenul este absorbit rapid ($F = 100\%$). Concentrațiile maxime (C_{max}) de 3,7 µg/ml (între 2,5 și 4,5 µg/ml) sunt atinse la 72 min (între 0,33 și 2 h) după administrare. (T_{max}). După absorbție, farmacocinetica ketoprofenu lui este caracterizată printr-un volum de distribuție mic (0,5 l/kg) și un timp de înjumătățire plasmatică prin eliminare scurt (2,2 h).

După administrarea orală repetată în apă de băut la viței, profilul cinetic prezintă în principal două faze diferite per zi de administrare, legate în mod evident de ciclul zi-noapte, care influențează consumul de apă al animalului. Prima fază (primele 9 ore după tratament) corespunde fazei de absorbție a produsului. Având în vedere faza de absorbție rapidă în cazul administrării unice, faza mai lungă observată în cazul administrărilor repetate se datorează căii de administrare: ketoprofenul administrat prin apă de băut este consumat de animale în cantități mici pe durata zilei. Faza de eliminare observată în orele următoare este direct legată de consumul scăzut de apă al animalelor în timpul nopții. În cazul administrării produsului în doza de 3 mg ketoprofen/kg/zi pe o perioadă de 3 zile în apă de băut, C_{max} observată a fost de 1,9 µg/ml (între 1,6 și 2,4 µg/ml), iar T_{max} a fost de 32 h (între 9 și 57 h) după începerea administrărilor.

Porcine:

La porcine, după administrarea prin gavaj oral a unei doze de 3 mg ketoprofen/kg, se atinge o valoare medie a concentrației maxime (C_{max}) de 10,6 µg/ml (între 2,2 și 17,2 µg/ml), în medie, la 60 minute (între 0,33 și 2 h) de la administrare (T_{max}). Biodisponibilitatea absolută este înaltă (84%). Volumul de distribuție după administrarea intravenoasă este mic ($V_d=0,2$ l/kg) iar timpul de înjumătățire prin eliminare este scurt ($t_{1/2} = 2,0$ h). Clearance-ul plasmatic este de 0,06 l/kg.h.

În cazul administrării produsului în doza de 3 mg ketoprofen/kg/zi timp de 3 zile în apă de băut la porcine, profilul cinetic este similar celui observat la bovine. C_{max} observată a fost de 2,7 µg/ml (între 1,4 și 4,2 µg/ml), iar T_{max} a fost de 16 h (între 6 și 57 h) după începerea administrărilor.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Hidroxid de sodiu

Glicină

Propilen glicol

Acid citric monohidrat (pentru ajustarea pH-ului)

Apă purificată

6.2 Incompatibilități majore

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

6.3 Perioada 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: 3 luni
Perioada de valabilitate după reconstituirea conform indicațiilor: 24 ore

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra flaconul bine închis.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate (HDPE) sigilate termic cu o folie de polietilenă (PE) și un capac înșurubat din HDPE echipat cu un sistem de securitate pentru obținerea unei închideri etanșe.

Ambalaj :

Flacon de 500 ml

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 deșuri provenite din utilizarea unui astfel de produs medicinal veterinar trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

LIVISTO Int'l, S.L.
Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès
(Barcelona), Spania

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160123

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizari:><{ZZ/LL/AAAA}><{ZZ luna AAAA}>
Data ultimei reinnoiri:><{ZZ/LL/AAA}><{ZZ luna AAAA}>
11.05.2016

10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Iulie 2018

INTERDICȚII DE VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



ETCHETARE ȘI PROSPECT

Toate informațiile cerute sunt înscrise pe flacon

ETICHETĂ-PROSPECT:

Ketink 300 mg/ml concentrat pentru soluție orală pentru bovine și porcine

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

LIVISTO Int'l, S.L.
Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès
(Barcelona), Spania

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Industrial Veterinaria, S.A.
Esmeralda, 19
E-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) Spania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Ketink 300 mg/ml concentrat pentru soluție orală pentru bovine și porcine
Ketoprofen

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTUI INGREDIENT (ALTOR INGREDIENTE)

Fiecare ml conține:

Substanța activă:
Ketoprofen 300 mg

Concentrat pentru soluție orală
Soluție limpede, gălbuiie

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Vîtei și porci pentru îngrășat:

Tratament pentru reducerea pirexiei și dispneei asociate cu boala respiratorie, în combinație cu tratamentul anti-infecțios adecvat.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la vîțeii alăptăți.

Nu se administrează la animalele în perioadă de post alimentar sau animalele cu acces limitat la hrană.

Nu se administrează la animalele la care există posibilitatea apariției tulburărilor, ulcerărilor sau sângerării gastrointestinale, pentru a nu agrava situația acestora.

Nu se utilizează la animalele aflate în stare de deshidratare, hipovolemie sau hipotensiune, din cauza riscului potențial de creștere a toxicității renale.

Nu se administrează la porcine pentru îngrășat, în ferme de producție de tip extensiv sau semi-extensiv, care au acces la sol sau la obiecte străine care ar putea provoca leziuni ale mucoasei gastrice, care au o încărcare mare cu paraziți sau care se află într-o situație de stress sever.

Nu se utilizează la animale care suferă de boli cardiace, hepatice sau renale.

Nu se utilizează în cazul în care există dovezi de discrazie sanguină.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la ketoprofen, acid acetilsalicilic sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează împreună cu alte medicamente antiinflamatorii nesteroidiene (AINS) concomitent sau la mai puțin de 24 ore unul de celălalt.

Consultați și secțiunea Atenționări speciale.

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri foarte rare, administrarea ketoprofenului la porcine în doza terapeutică recomandată poate cauza eroziune superficială și profundă la nivelul tractului gastrointestinal.

Foarte rar, au fost observate reacții adverse severe de origine gastrică la vițeii în curs de întărcare, în situații foarte stresante (transport, deshidratare, post alimentar etc.). La porcii iberici negri au fost observate cazuri de ulcer gastric cu deznodământ fatal, care au fost asociate creșterii pentru îngăștare în adaposturi aflate la sol, cu încărcătură parazitară mare și cu ingestie de corpi străini. Alte cazuri apărute în cazul creșterii intensive au fost legate de situații de post alimentar forțat înainte de tratament sau în timpul acestuia.

În cazuri foarte rare, pot apărea în mod tranzitoriu scaune moi care, în orice caz, dispar în timpul tratamentului sau la sfârșitul acestuia.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea 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)

În cazul în care apar reacții adverse, trebuie să se opreasca tratamentul pentru întregul grup și să se ceară sfatul unui medic veterinar.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine (viței) și porcine (porci pentru îngăștat).

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

Utilizare în apă de băut.

Bovine (viței)

3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi (echivalent cu 1 ml produs /100 kg greutate corporală/zi)

Porcine (porci pentru îngăștat)

1,5 - 3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi (echivalent cu 0,5 - 1 ml de produs /100 kg greutate corporală/zi).

Doza de 1,5 mg/kg este eficientă în tratamentul afecțiunilor ușoare până la moderate (temperatura corporală < 41 °C). Pentru tratarea cazurilor mai severe doza trebuie crescută până la 3 mg ketoprofen/kg greutate corporală.

Tratamentul trebuie administrat timp de o zi. Această perioadă poate fi extinsă cu încă 1-2 zile după ce s-a făcut o evaluare a raportului risc/beneficiu de către medicul veterinar responsabil; consultați și secțiunea Reacții adverse.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul medicinal veterinar se administrează pe cale orală, diluat în apă de băut.

Se recomandă administrarea pe o perioadă de 24 ore. Apa medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă în perioada de tratament și trebuie împrospătată la fiecare 24 ore. Produsul poate fi pus direct în rezervorul principal sau poate fi introdus cu ajutorul unei pompe de dozare proporțională a apei. După încheierea perioadei de tratament, animalele trebuie să primească apă nemedicamentată. Orice cantitate de apă medicamentată care nu este consumată în decurs de 24 ore trebuie aruncată.

Animalele trebuie să aibă acces neîngrădit la hrana și la apă medicamentată înainte de tratament și în timpul acestuia. În cazul animalelor care stau culcate, începeți tratamentul folosind forma parenterală. Pentru a preveni supradoxarea, porcii trebuie grupați în funcție de greutatea corporală și trebuie să se facă o estimare cât mai precisă posibil a greutății corporale medii.

Trebuie să se măsoare consumul de apă al animalelor de tratat înainte de a calcula cantitatea totală de produs care trebuie administrată în fiecare zi. Pentru a calcula cu precizie rata de încorporare a produsului în apă de băut, este necesar să se estimeze greutatea corporală medie și consumul de apă al animalelor de tratat, pe baza valorilor medii din zilele imediat premergătoare tratamentului.

Dacă administrarea se face prin adăugarea produsului direct în rezervorul de apă de băut, acesta trebuie să conțină suficientă apă pentru a acoperi consumul care se anticipează pentru următoarele 24 ore. Adăugați în rezervor cantitatea de produs care rezultă din aplicarea următoarei formule:

$$\text{ml sol. orală KETOPROFEN conc. } 300 \text{ mg/ml de} = \frac{\text{Greutate medie animal (kg)} \times \text{număr de animale de tratat} \times \text{doză (ml/100 kg)}}{100}$$

adăugat în rezervorul cu apă la fiecare 24 h

Dacă administrarea produsului se face printr-un alimentator direct în conductele de apă, fără ca acesta să fie diluat în prealabil, concentrația adecvată de produs se obține prin aplicarea următoarei formule:

$$\text{. ml sol. orală KETOPROFEN conc. } 300 \text{ mg/ml/l de apă de băut} = \frac{\text{Greutate medie animal (kg)} \times \text{doză (ml/100 kg)}}{\text{Consum mediu zilnic de apă per animal (l)} \times 100}$$

În cazul în care este necesară o diluare prealabilă, concentrația rezultată trebuie să fie ajustată corespunzător.

Pentru a asigura consumul dozei corecte pe întreaga durată a tratamentului, va fi necesar să ajustați zilnic rata de încorporare în apă de băut.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 1 zi

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra flaconul bine închis.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data de expirare înscrisă pe etichetă după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului: 3 luni.

Perioada de valabilitate după reconstituirea conform indicațiilor: 24 ore

Orice cantitate de apă medicamentată care nu este consumată în decurs de 24 ore trebuie aruncată.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Întrucât ketoprofenul poate provoca ulcerații gastrointestinale, nu este recomandată utilizarea acestuia în cazurile de PMWS (sindrom multisistemnic al pierderilor în greutate post înțărcare) deoarece ulcerele sunt deja frecvent asociate cu această patologie.

Pentru a reduce riscul de reacții adverse, nu depășiți doza sau durata de tratament recomandate.

În cazul administrării la porcii cu vârstă sub 6 săptămâni sau la porci vârstnici, este necesar să se ajusteze doza cu precizie și să se efectueze o supraveghere clinică atentă.

Pentru a reduce riscul de ulcerații, tratamentul trebuie administrat pe o durată de 24 ore. Din motive de

siguranță, durata maximă a tratamentului nu trebuie să depășească 3 zile. În cazul în care apar reacții adverse, trebuie să se opreasă tratamentul și să se ceară sfatul unui medic veterinar. Tratamentul trebuie suspendat pentru întregul grup. Consumul de apă al animalelor tratate trebuie să fie monitorizat pentru a se asigura un consum adecvat. În cazul în care consumul zilnic de apă este insuficient, este necesară administrarea medicației individuale la animale, preferabil prin injecție.

Trebuie evitată utilizarea la animalele aflate în stare de deshidratare, hipovolemie sau hipotensiune, întrucât aceasta implică un risc potențial de creștere a toxicității renale.

Acest produs medicinal nu conține conservanți antimicrobieni.

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

Manipulați produsul cu atenție pentru a evita contactul cu pielea și ochii în timpul adăugării acestuia în apă.

La amestecarea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși de cauciuc și ochelari de protecție.

În caz de vârsare accidentală pe piele, zona afectată trebuie să fie clătită imediat cu apă.

În caz de contact accidental cu ochii, imediat irigați bine ochii cu apă curgătoare curată. În cazul în care iritația persistă, solicitați asistență medicală.

Îmbrăcăminte contaminată trebuie îndepărtată și orice împroșcare de pe piele trebuie spălată imediat. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Pot apărea reacții de hipersensibilitate (erupții cutanate, urticarie). Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanță activă sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Nu fumați și nu consumați alimente sau băuturi în timpul manipulării produsului.

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

Nu se utilizează la scroafele gestante.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Trebuie evitată administrarea concomitentă a diureticelor sau medicamentelor cu potențial nefotoxic întrucât există un risc crescut de tulburări renale. Acestea se datorează diminuării fluxului de sânge cauzată de inhibarea prostaglandinelor.

Acest produs medicinal veterinar nu se administrează concomitent cu alte AINS sau cu glucocorticosteroizi din cauza riscului de exacerbare a ulcerărilor gastrointestinale.

Tratamentul concomitent cu alte substanțe antiinflamatoare poate conduce la reacții adverse suplimentare sau amplificate. În consecință, trebuie să treacă o perioadă de cel puțin 24 ore între tratamentul cu alte antiinflamatoare și administrarea acestui produs medicinal veterinar.

Pe de altă parte, stabilirea perioadei de pauză trebuie să se facă luând în considerare proprietățile farmacologice ale produselor utilizate anterior.

Anticoagulanțele, în special derivații cumarinici cum este warfarina, nu se utilizează în combinație cu ketoprofenul.

Ketoprofenul se leagă în proporție mare de proteinele plasmatici. Prin administrarea concomitentă a unor substanțe care, la rândul lor, se leagă în proporție mare de proteinele plasmatici, acestea pot intra în competiție cu ketoprofenul, existând posibilitatea apariției unor efecte toxice consecutive din cauza fracțiunii libere a substanței active.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Supradozarea cu AINS poate conduce la ulcere gastrointestinale, pierdere de proteine, afectare hepatică și renală. În cadrul studiilor de toleranță efectuate cu produsul medicinal veterinar administrat în apă de băut la bovine și porcine, până la 25% dintre animalele tratate cu o doză de cinci ori mai mare decât doza maximă recomandată (15 mg/kg) timp de trei zile sau cu doza recomandată (3 mg/kg) pe o perioadă de trei ori mai mare decât perioada maximă recomandată (9 zile) au prezentat leziuni ulcerative gastrice. Semnele precoce de toxicitate au inclus pierderea apetitului alimentar și scaune păstoase sau diaree. În caz de supradozare trebuie inițiat un tratament simptomatic. Într-o măsură limitată, apariția ulcerelor este dependentă de doză.

Incompatibilități:

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

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeuri provenite din utilizarea unui astfel de produs medicinal veterinar trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Medicamentele nu se aruncă în ape reziduale sau resturi menajere.

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

14. DATA LA CARE A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Iulie 2018

15. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

160123

16. ALTE INFORMAȚII

Mărimea ambalajului: 500 ml.

EXP

Lot

După desigilare, se va utiliza până la ...

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

A nu se lăsa la vederea și la îndemâna copiilor.

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

Distribuit de:

S.C. BISTRI - VET S.R..L.

Libertății Nr. 13, Bistrița

420155

Romania