

[Versiunea 9,03/2022] corr. 11/2022

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nanotrim 464,2 mg/g + 100 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte pentru gaini, curci, porci și bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram conține:

Substanțe active:

464,2 mg sulfacloropiridazină echivalent cu 500 mg sulfacloropiridazină sodică
100 mg Trimetoprim

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
Polisorbat 80
Maltodextrină

Pulbere de culoare crem deschis pana la bej.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Gaini, curci, porci și bovine (vitei pre-rumegatori).

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Gaini și curci:

Pentru tratamentul și metafilaxia:

- Infecțiilor cu *Escherichia coli*, inclusiv infecțiilor secundare cu *Escherichia coli* în cazuri de Boala Respiratorie Cronica (BRC);
- Pasteurelozei;
- Corizei infecțioase cauzata de *Avibacterium paragallinarum*;
- Infecțiilor cu *Staphylococcus*.

Prezența bolii în efectiv trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului medicinal veterinar.

Porci:

Pentru tratamentul și metafilaxia:

- Colibacilozelor cum ar fi infecțiile gastrointestinale cauzate de *Escherichia coli*;
- Mastitei;
- Poliartritei cauzata de *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli*.

Prezența bolii în efectiv trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului medicinal veterinar.

Bovine (vitei pre-rumegători):

Pentru tratamentul și metafilaxia:

- Gastroenteritei cauzata de *Escherichia coli*;
- Colisepticemiei;
- Bronhopneumoniei cauzată de Streptococi, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli*, *Pasteurella*;
- Poliartritei cauzata de Streptococi;

- Difteriei cauzată de *Fusobacterium necrophorum*.

Prezența bolii în efectiv trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului medicinal veterinar.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale rumegătoare.

Nu se utilizează la animale care suferă de boli hepatice sau renale grave, oligurie sau anurie.

Nu se utilizează la animale cu sisteme hematopoietice afectate.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la sulfonamide sau trimetoprim sau la oricare dintre excipienți.

3.4 Atenționări speciale

A fost observată o prevalență ridicată a rezistenței la speciile de *E. coli*.

S-a demonstrat rezistență încrucișată între diferite sulfonamide și între sulfacloropiridazină și streptomycină.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie luată în considerare cu atenție atunci când testele de susceptibilitate au evidențiat rezistență la alte sulfonamide sau streptomycină, deoarece eficacitatea sa poate fi redusă.

În caz de consum insuficient de apă, porcii și bovinele (vitei pre-rumegători) trebuie tratați pe cale parenterală, utilizând un produs medicinal veterinar injectabil adecvat, prescris de medicul veterinar.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile ţintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie bazată pe identificarea și testarea susceptibilității agentului (agenților) patogen (patogeni) ţintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice și pe cunoștințele despre susceptibilitatea agenților patogeni ţintă la nivel de fermă, sau la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Pentru a evita deteriorarea rinichilor din cauza cristaluriei în timpul tratamentului, asigurați-vă că animalul primește o cantitate suficientă de apă de băut.

Terapia cu un antibiotic cu spectru ingust cu un risc mai mic de selecție a rezistenței antimicrobiene, trebuie să fie utilizată pentru tratamentul de primă linie atunci când testele de susceptibilitate sugerează eficiență probabilă a acestei abordări.

Nu utilizați pentru profilaxie.

Această combinație antimicrobiană trebuie utilizată numai în cazurile în care testele de diagnostic au indicat necesitatea administrării simultane a fiecărei substanțe active.

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

Trimetoprimul, sulfacloropiridazina sodică și polisorbatul 80 pot provoca reacții de hipersensibilitate. În special, hipersensibilitatea la sulfonamide poate induce reacții încrucișate cu alte antibiotice. Reacțiile de sensibilitate la aceste substanțe pot fi ocazional severe. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la aceste substanțe trebuie să evite orice contact cu produsul medicinal veterinar. Pentru a evita orice expunere, cand manipulati acest produs medicinal veterinar, purtați echipament de protecție personal constând din mănuși impermeabile (din latex sau nitril), măști de protecție, protecție pentru ochi și îmbrăcăminte adecvata de protecție.

A nu se manca, bea sau fuma când manipulați acest produs medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate fi iritant pentru ochi. A se evita contactul cu ochii. În caz de contact accidental cu ochii, spalati ochii cu apă din abundență.

Dacă dezvoltați simptome în urma expunerii, cum ar fi erupția cutanată sau iritația ochilor, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați mâinile după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Pentru a preveni orice efecte adverse asupra plantelor terestre, utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie limitată la:

- La broileri: cinci cicluri de broileri pe an
- La purcei înțărcați: cinci cicluri de purcei înțărcați pe an

3.6 Evenimente adverse

Gaini, curci, porci, bovine (vitei pre-rumegători):

Frecvență nedeterminată (frecvența nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile)	Trombocitopenie, afecțiune a măduvei osoase ¹
---	--

¹ Panmielopatie alergen-specifica, care duce la înrăutățirea stării generale

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 autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Pentru datele de contact respective, a se vedea prospectul.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației, lactației sau ouatului.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Studiile de laborator efectuate pe şobolani și iepuri au demonstrat efecte teratogene și fetotoxice.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

A nu se administra concomitent cu produse medicinale veterinare care conțin sulfonamide.

Administrarea concomitentă a sulfonamidelor cu coccidiostatice ionofore (de exemplu monenzin, salinomicină) poate crește riscul de toxicitate.

A nu se asocia cu PABA (acid para-aminobenzoic).

Sulfonamidele potențează acțiunea anticoagulantelor.

3.9 Căi de administrare și doze

Administrare în apa de băut/lapte sau înlocuitor de lapte (vezi detaliile pentru fiecare specie țintă).

Găini și curci:

30 mg sulfacloropiridazină sodică și 6 mg trimetoprim per kg greutate corporală per zi (corespunzând la 60 mg produs medicinal veterinar per kg greutate corporală per zi), timp de 3-5 zile, a se dizolva în apă de băut.

Porci:

10 mg sulfacloropiridazină sodică și 2 mg trimetoprim per kg greutate corporală de două ori per zi (corespunzând la 20 mg produs medicinal veterinar per kg greutate corporală de două ori per zi), timp de cel puțin 3-5 zile, a se dizolva în apă de băut.

Bovine (vitei pre-rumegatori):

10 mg sulfacloropiridazină sodică și 2 mg trimetoprim per kg greutate corporală de două ori per zi (corespunzând la 20 mg produs medicinal veterinar per kg greutate corporală de două ori per zi), timp de cel puțin 3-5 zile, a se dizolva în înlocuitorul de lapte.

Indrumare pentru prepararea soluțiilor cu produs medicinal veterinar:

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

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține dozarea corectă, concentrația de sulfacloropiridazină și trimetoprim trebuie în consecință ajustată.

Se recomandă utilizarea unui echipament de măsurare calibrat corespunzător.

În funcție de doza recomandată și de numărul și greutatea animalelor care urmează să fie tratate, trebuie calculată concentrația zilnică exactă de produs medicinal veterinar, conform cu formula de mai jos:

$$\begin{array}{l} \text{mg produs} \\ \text{medicinal veterinar} \\ / \text{kg greutate} \\ \text{corporală/zi} \end{array} \times \begin{array}{l} \text{greutate corporală} \\ \text{medie (kg) a} \\ \text{animalelor care} \\ \text{urmează să fie} \\ \text{tratate} \end{array} = \begin{array}{l} \text{mg produs medicinal veterinar} \\ \text{per litru apă de băut/înlocuitor} \\ \text{de lapte} \end{array}$$

consumul mediu zilnic de apă/înlocuitor de lapte (l/animal)

Preparati soluția cu apă proaspătă de la robinet (sau înlocuitor de lapte pentru bovine, vitei-pre-rumegători) imediat înainte de utilizare. Înlocuitorul de lapte trebuie preparat înainte de adăugarea produsului medicinal veterinar utilizând apă cu o temperatură de cel puțin 20°C sau mai mare. Soluția trebuie amestecată energetic timp de 5 minute. Înlocuitorul de lapte medicamentat trebuie consumat în termen de 1 oră de la preparare.

În timpul tratamentului, consumul de apă trebuie monitorizat la intervale frecvente. Apa de băut medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut pe durata tratamentului. Orice apă de băut medicamentată care nu este consumată în decurs de 24 ore, trebuie eliminată. După încheierea perioadei de tratament, sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat în mod corespunzător pentru a se evita consumul de cantități subterapeutice de substanță activă.

Pentru rezervoare de apă:

Solubilitatea maximă a produsului medicinal veterinar este de 1 g/L (în cel mai rau caz, apă dură și o temperatură de 4°C). Se va avea grija pentru a nu se depăși solubilitatea maximă pentru soluțiile stoc care urmează să fie utilizate în rezervoarele de apă. În timpul dizolvării, soluția trebuie amestecată energetic timp de cel puțin 5 minute. Soluțiile trebuie verificate vizual pentru dizolvarea completă.

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

În caz de supradozaj, nu se cunosc alte evenimente adverse în afară de cele enumerate la secțiunea „Evenimente adverse”.

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

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Gaini

Carne și organe: 3 zile.

Curci

Carne și organe: 9 zile.

Porci

Carne și organe: 7 zile.

Bovine (vitei pre-rumegători)

Carne și organe: 7 zile.

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet:

QJ01EW12

4.2 Farmacodinamie

Trimetoprimul este un derivat diaminopirimidinic antibacterian care acționează sinergic cu sulfonamidele pentru a inhiba multiplicarea bacteriană.

Sulfacloropiridazina este o sulfonamidă antibacteriană care previne multiplicarea bacteriilor.

Sulfacloropiridazina inhibă enzima sintetază, care transformă acidul para-aminobenzoic în acid dihidrofolic, un precursor pentru formarea acidului folic.

Trimetoprimul blochează sinteza acidului folic într-o etapă ulterioară prin inhibarea reducerii acidului dihidrofolic.

Valori critice ale concentrației minime inhibitorii pentru Trimetoprim/Sulfametoxazol (1:19) ($\mu\text{g/ml}$) ^{1,2,3}				
Afectiune clinică	Microorganism	Sensibil	Intermediar	Rezistent
Mastită	<i>Staphylococcus spp.</i>	≤ 2	Fără valori critice	≥ 4
Enterita porci/bovine	<i>Enterobacteriales</i>	$\leq 2/38$	Fără valori critice	$\geq 4/76$
Şchiopătura/podo-dermatită sau metrită	<i>Agenți patogeni anaerobi</i>	Fără valori critice	Fără valori critice	Fără valori critice
Izolate respiratorii bovine/porci	<i>Diverși agenți patogeni</i>	Fără valori critice	Fără valori critice	Fără valori critice
Septicemie bovine/porci/ păsări de curte	<i>Enterobacteriales</i>	$\leq 2/38$	Fără valori critice	$\geq 4/76$
MMA/PPDS porci	<i>Staphylococcus spp.</i>	≤ 2	Fără valori critice	≥ 4
Izolate UTI porci	<i>Enterobacteriales</i>	$\leq 2/38$	Fără valori critice	$\geq 4/76$

Izolate respiratorii gaini/curci	<i>Enterobacteriales</i>	≤2/38	Fără valori critice	≥4/76
¹ Stephen Hawser (2022). Colectia Europeană de Agenti Patogeni Veterinari (VetPath V) – Testarea Concentrației Minime Inhibitorii (MIC). IHMA Europa Sarl. Raport de studiu 3638.				
² Ian Morrissey (2019). Colectia Europeană de Agenti Patogeni Veterinari (VetPath IV) – Testarea Concentrației Minime Inhibitorii (MIC). IHMA Europa Sarl. Raport de studiu 2420.				
³ Ed Siegwart (2015) Determinarea MIC a colectiei de agenti patogeni bacterieni veterinari din Europa (VetPath III). Tehnici Coeficient Bio Analize. Proiect numar IV 102277.				

Rezistența la sulfonamide și trimetoprim poate fi cromozomială datorită modificărilor mutaționale ale genelor care codifică enzimele întă (dihidropteroat sintetază; dihidrofolat reductază). În schimb, rezistența la sulfonamide și trimetoprim mediată de plasmide este cauzată de variante nealelice și rezistente la medicamente, ale enzimelor întă cromozomiale dihidropteroat sintetază și dihidrofolat reductază, codificate de genele *dfr* și respectiv *sul*.

La *Escherichia coli*, rezistența la sulfonamide este mediată de trei gene *sul* (*sul1*, *sul2* sau *sul3*). *Sul1* este larg răspândită în izolatele de *E. coli* de la animale sănătoase și bolnave. *Sul2* și *sul3* au fost găsite în izolatele de *E. coli* de porc. *Sul1* și *sul2* se găsesc adesea pe plasmide care contin alte gene de rezistență antimicrobiană. Gena *sul2* este adesea asociată la genele de rezistență la streptomycină *strA*-*strB*. Gena *sul3* este asociată la alte gene de rezistență, cum ar fi gena de rezistență la macrolide *mef(B)*.

La Enterobacteriacee și alte bacterii Gram-negative, au fost găsite genele *dfr* care codifică dihidrofolat reductaze care sunt insensibile la trimetoprim.

Există o rezistență încrucișată completă între diferite sulfonamide. Rezistența la streptomicina mediată de plasmide este de obicei asociată cu genele de rezistență la sulfonamide, ampicilină și tetraciclină și este bine cunoscută de mulți ani.

4.3 Farmacocinetică

După administrarea orală prin sonda de alimentare, apă de băut sau formula de lapte, sulfacloropiridazina și trimetoprimul sunt absorbite rapid și concentrația plasmatică la starea de echilibru este atinsă rapid. Substanțele active nu se acumulează după un tratament pe termen lung și sunt în schimb eliminate rapid. Sulfacloropiridazina și trimetoprimul sunt ambele cu acțiune scurtă, iar timpul lor de înjumătățire în sânge după administrarea orală este aproximativ egal.

Proprietăți de mediu

Sulfacloropiridazina este foarte persistentă în soluri și toxică pentru plantele terestre. Trimetoprimul este persistent în soluri.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

Acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat utilizând apă de băut care conține clor sau peroxid de hidrogen, deoarece substanța activă, sulfacloropiridazina sodică se degradează în prezența acestor substanțe active biocide.

Nu sunt disponibile informații despre potențialele interacțiuni sau incompatibilități ale acestui produs medicinal veterinar administrat oral prin amestecare în apă de băut care conține produse biocide altele decât clorul sau peroxidul de hidrogen, aditivi furajeri sau alte substanțe utilizate în apă de băut.

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

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 22 luni.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Termenul de valabilitate după dizolvare în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore.

Termenul de valabilitate după dizolvare în înlocuitorul de lapte conform indicațiilor: 1 oră.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare. A se păstra în plicul original pentru a se feri de umiditate. A se păstra în loc uscat. A se păstra plicul bine închis.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Plic în forma de pernă de 100 g și plic resigilabil cu fermoar și baza plată de 1 kg, constituite din laminat de polietilenă/aluminiu/polietilena tereftalat.

Dimensiuni de ambalaj:

Plic în forma de pernă de 100 g

Plic resigilabil cu fermoar și baza plată de 1 kg

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie 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 deșeurile 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 DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Huvepharma NV

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

250033

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

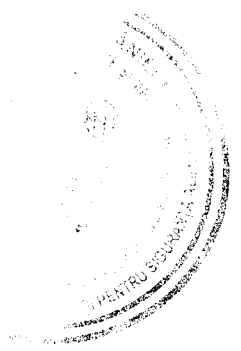
Data primei autorizări: 19.02.2025

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/ro>).



ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Plic (1 kg – 100 g)

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nanotrim 464,2 mg/g + 100 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare gram conține:

Substanțe active:464,2 mg sulfacloropiridazină echivalent cu 500 mg sulfacloropiridazină sodică
100 mg Trimetoprim**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**100 g
1 kg**4. SPECII ȚINTĂ**

Gaini, curci, porci și bovine (vitei pre-rumegători)

5. INDICAȚII**6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare în apa de băut/lapte (înlocuitor de lapte)

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare:

Gaini

Carne și organe: 3 zile.

Curci

Carne și organe: 9 zile.

Porci

Carne și organe: 7 zile.

Bovine (vitei pre-rumegători)

Carne și organe: 7 zile.

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman

8. DATA EXPIRĂRII

Exp. {ll/aaaa}

După deschidere, a se utiliza în interval de 3 luni.

După diluare în apă de băut, a se utiliza în interval de 24 ore.

După diluare în înlocuitorul de lapte, a se utiliza în interval de 1 oră.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra în plicul original pentru a se feri de umiditate. A se păstra în loc uscat. A se păstra plicul bine închis.

10. MENTIUNEA „A SE CITE PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

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

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

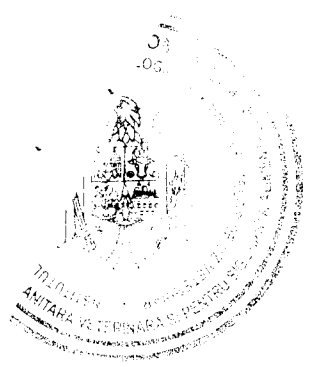
Huvepharma NV

14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

250033

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot {număr}



B. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Nanotrim 464,2 mg/g + 100 mg/g pulbere pentru administrare în apa de băut/lapte pentru găini, curci, porci și bovine

2. Compoziție

Fiecare gram conține:

Substanțe active:

464,2 mg sulfacloropiridazină echivalent cu 500 mg sulfacloropiridazină sodică
100 mg Trimetoprim

Pulbere de culoare crem deschis pana la bej.

3. Specii țintă

Găini, curci, porci și bovine (vitei pre-rumegători).

4. Indicații de utilizare

Găini și curci:

Pentru tratamentul și metafilaxia:

- Infecțiilor cu *Escherichia coli*, inclusiv infecțiilor secundare cu *Escherichia coli* în cazuri de Boala Respiratorie Cronica (BRC);
- Pasteurelozei;
- Corizei infecțioase cauzata de *Avibacterium paragallinarum*;
- Infecțiilor cu *Staphylococcus*.

Prezența bolii în efectiv trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului medicinal veterinar.

Porci:

Pentru tratamentul și metafilaxia:

- Colibacilozelor cum ar fi infecțiile gastrointestinale cauzate de *Escherichia coli*;
- Mastitei;
- Poliartritei cauzata de *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli*.

Prezența bolii în efectiv trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului medicinal veterinar.

Bovine (vitei pre-rumegători):

Pentru tratamentul și metafilaxia:

- Gastroenteritei cauzata de *Escherichia coli*;
- Colisepticemiei;
- Bronhopneumonieei cauzată de Streptococi, *Trueperella pyogenes*, *Escherichia coli*, *Pasteurella*;
- Poliartritei cauzata de Streptococi;
- Difteriei cauzata de *Fusobacterium necrophorum*.

Prezența bolii în efectiv trebuie stabilită înainte de utilizarea produsului medicinal veterinar.

5. Contraindicații

Nu se utilizează la animale rumegătoare.

Nu se utilizează la animale care suferă de boli hepatice sau renale grave, oligurie sau anurie.

Nu se utilizează la animale cu sisteme hematopoietice afectate.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la sulfonamide sau trimetoprim sau la oricare dintre excipienți.

6. Atenționări speciale

A fost observată o prevalență ridicată a rezistenței la speciile de *E. coli*.

S-a demonstrat rezistență încrucișată între diferite sulfonamide și între sulfacloropiridazină și streptomycină.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie luata in considerare cu atenție atunci când testele de susceptibilitate au evidențiat rezistență la alte sulfonamide sau streptomycină, deoarece eficacitatea sa poate fi redusă.

În caz de consum insuficient de apă, porcii și bovinele (vitei pre-rumegători) trebuie tratati pe cale parenterală, utilizand un produs medicinal veterinar injectabil adekvat, prescris de medicul veterinar.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie bazată pe identificarea și testarea susceptibilității agentului (agenților) patogen (patogeni) tintă. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informațiile epidemiologice și pe cunoștințele despre susceptibilitatea agenților patogeni tintă la nivel de fermă, sau la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Pentru a evita deteriorarea rinichilor din cauza cristaluriei în timpul tratamentului, asigurați-vă că animalul primește o cantitate suficientă de apă de băut.

Terapia cu un antibiotic cu spectru ingust cu un risc mai mic de selecție a rezistenței antimicrobiene, trebuie să fie utilizată pentru tratamentul de primă linie atunci când testele de susceptibilitate sugerează eficiență probabilă a acestei abordări.

Nu utilizați pentru profilaxie.

Această combinație antimicrobiană trebuie utilizată numai în cazurile în care testele de diagnostic au indicat necesitatea administrației simultane a fiecărei substanțe active.

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

Trimetoprimul, sulfacloropiridazina sodică și polisorbatul 80 pot provoca reacții de hipersensibilitate. În special, hipersensibilitatea la sulfonamide poate induce reacții încrucișate cu alte antibiotice.

Reacțiile de sensibilitate la aceste substanțe pot fi ocazional severe. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la aceste substanțe trebuie să evite orice contact cu produsul medicinal veterinar. Pentru a evita orice expunere, cand manipulati acest produs medicinal veterinar, purtați echipament de protecție personal constând din mănuși impermeabile (din latex sau nitril), măști de protecție, protecție pentru ochi și îmbrăcăminte adekvata de protecție.

A nu se mânca, bea sau fuma când manipulați acest produs medicinal veterinar.

Acest produs medicinal veterinar poate fi iritant pentru ochi. A se evita contactul cu ochii. În caz de contact accidental cu ochii, spalați ochii cu apă din abundență.

Dacă dezvoltați simptome în urma expunerii, cum ar fi erupția cutanată sau iritația ochilor, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați mâinile după utilizare.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Pentru a preveni orice efecte adverse asupra plantelor terestre, utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie limitată la:

- La broileri: cinci cicluri de broileri pe an
- La purcei înțărcați: cinci cicluri de purcei înțărcați pe an

Gestatie, lactație și ouat:

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației, lactației sau ouațului.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Studiile de laborator efectuate pe şobolani şi iepuri au demonstrat efecte teratogene şi fetotoxice.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

A nu se administra concomitent cu produse medicinale veterinare care conțin sulfonamide.

Administrarea concomitentă a sulfonamidelor cu coccidiostatice ionofore (de exemplu monensină, salinomicină) poate crește riscul de toxicitate.

A nu se asocia cu PABA (acid para-aminobenzoic).

Sulfonamidele potențează acțiunea anticoagulantelor.

Supradoxozare:

În caz de supradoxozaj, nu se cunosc alte evenimente adverse în afară de cele enumerate la secțiunea „Evenimente adverse”.

Incompatibilități majore:

Acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat utilizând apă de băut care conține clor sau peroxid de hidrogen, deoarece substanța activă, sulfacloropiridazina sodică se degradează în prezența acestor substanțe active biocide.

Nu sunt disponibile informații despre potențialele interacțiuni sau incompatibilități ale acestui produs medicinal veterinar administrat oral prin amestecare în apă de băut care conține produse biocide altele decât clorul sau peroxidul de hidrogen, aditivi furajeri sau alte substanțe utilizate în apa de băut.

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

7. Evenimente adverse

Găini, curci, porci, bovine (vitei pre-rumegători):

Frecvență nedeterminată
(frecvența nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile)

Trombocitopenie, afecțiune a măduvei osoase¹

¹ Panmielopatie alergen-specifică, care duce la înrăutățirea stării generale

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 către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro.

8. Döze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare în apă de băut/lapte (înlocuitor de lapte).

Găină și curci:

30 mg sulfacloropiridazină sodică și 6 mg trimetoprim per kg greutate corporală per zi (corespunzând la 60 mg produs medicinal veterinar per kg de greutate corporală per zi), timp de 3-5 zile, a se dizolva în apă de băut.

Porci:

10 mg sulfacloropiridazină sodică și 2 mg trimetoprim per kg greutate corporală de două ori per zi (corespunzând la 20 mg produs medicinal veterinar per kg greutate corporală de două ori per zi), timp de cel puțin 3-5 zile, a se dizolva în apă de băut.

Bovine (vitei pre-rumegători):

10 mg sulfacloropiridazină sodică și 2 mg trimetoprim per kg greutate corporală de două ori per zi (corespunzând la 20 mg produs medicinal veterinar per kg greutate corporală de două ori per zi), timp de cel puțin 3-5 zile, a se dizolva în înllocuitorul de lapte.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Indrumare pentru prepararea soluțiilor de produs medicinal veterinar:

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

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține doza corectă, concentrația de sulfacloropiridazină și trimetoprim trebuie în consecință ajustată.

Se recomandă utilizarea unui echipament de măsurare calibrat corespunzător.

În funcție de doza recomandată și de numărul și greutatea animalelor care urmează să fie tratate, trebuie calculată concentrația zilnică exactă de produs medicinal veterinar, conform cu formula de mai jos:

$$\begin{array}{l}
 \text{mg produs} \\
 \text{medicinal veterinar} \\
 \text{/kg greutate} \\
 \text{corporală/zi} \\
 \hline
 \text{consumul mediu zilnic de apă/înllocuitor de lapte (l/animal)}
 \end{array}
 \times
 \begin{array}{l}
 \text{greutate corporală} \\
 \text{medie (kg) a} \\
 \text{animalelor care} \\
 \text{urmează să fie} \\
 \text{tratate} \\
 \hline
 \text{=}
 \end{array}
 \begin{array}{l}
 \text{mg produs medicinal veterinar} \\
 \text{per litru apă de băut/înllocuitor} \\
 \text{de lapte}
 \end{array}$$

Preparati soluția cu apă proaspătă de la robinet (sau înlocuitor de lapte pentru bovine, vitei pre-rumegători) imediat înainte de utilizare. Înllocuitorul de lapte trebuie preparat înainte de adăugarea produsului medicinal veterinar utilizând apă cu o temperatură de cel puțin 20°C sau mai mare. Soluția trebuie amestecată energetic timp de 5 minute. Înllocuitorul de lapte medicamentat trebuie consumat în termen de 1 oră de la preparare.

În timpul tratamentului, consumul de apă trebuie monitorizat la intervale frecvente. Apa de băut medicamentată trebuie să fie singura sursă de apă de băut pe durata tratamentului. Orice apă de băut medicamentată care nu este consumată în decurs de 24 de ore trebuie eliminată. După încheierea perioadei de tratament, sistemul de alimentare cu apă trebuie curățat în mod corespunzător pentru a se evita consumul de cantități subterapeutice de substanță activă.

Pentru rezervoare de apă:

Solubilitatea maximă a produsului medicinal veterinar este de 1 g/L (în cel mai rau caz, apă dură și o temperatură de 4°C). Se va avea grija pentru a nu se depăși solubilitatea maximă pentru soluțiile stoc care urmează să fie utilizate în rezervoarele de apă. În timpul dizolvării, soluția trebuie amestecată energetic timp de cel puțin 5 minute. Soluțiile trebuie verificate vizual pentru dizolvarea completă.

10. Perioade de așteptare

Găini

Carne și organe: 3 zile.

Curci

Carne și organe: 9 zile.

Porci

Carne și organe: 7 zile.

Bovine (vitei pre-rumegători)

Carne și organe: 7 zile.

Nu se utilizează la păsări care produc ouă sau destinate să producă ouă pentru consum uman.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale pentru depozitare. A se păstra în recipientul original pentru a se feri de umiditate. A se păstra în loc uscat. A se păstra plicul bine închis.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Termenul de valabilitate după dizolvare în apă de băut conform indicațiilor: 24 ore.

Termenul de valabilitate după dizolvare în înlocuitorul de lapte conform indicațiilor: 1 oră.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile 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. 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

250033

Plic în forma de perna de 100 g și plic rezigilabil cu fermoar și baza plată de 1 kg, constituite din lamăjat de polietilenă/aluminiu/polietilenă tereftalat.

Dimensiuni de ambalaj:

Plic în forma de perna de 100 g

Plic rezigilabil cu fermoar și baza plată de 1 kg

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie 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 și date de contact pentru raportarea evenimentelor adverse suspectate:

Huvepharma NV

Uitbreidingstraat 80

2600 Antwerp

Belgia

Tel: +32 3 288 18 49

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Biovet JSC

39 Petar Rakov Street

4550 Pesthera

Bulgaria

17. Alte informații

Sulfacloropiridazina este foarte persistentă în soluri și toxică pentru plantele terestre.

Trimetoprimul este persistent în soluri.

