



REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NIPOXYME 200 mg/g SUSPENSIE PENTRU UTILIZARE ÎN APA DE BĂUT

2. COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare g conține:

Substanță activă:

Colistin (sulfat) 6 MIU (echivalentul a 200 mg).

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie pentru utilizare în apa de băut.

Suspensie gălbuiuie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Porcine (din momentul întărcării, porci la ingrasat).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul infecțiilor gastrointestinale cauzate de bacterii *Escherichia coli* neinvazive susceptibile la colistin.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animalele cu afectiuni renale.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la antibiotice polipeptidice ori la oricare dintre excipienti.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Animalele bolnave pot avea un apetit redus și un consum de apă modificat, iar dacă este nevoie se va administra medicatie parenterală.



4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale (la nivel regional, la nivelul fermei) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la colistin sulfat trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

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

A se evita contactul cu ochii și pielea. În cazul unui contact accidental, clătiți imediat cu apă din abundență; solicitați asistență medicală și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului.

Spălați-vă mâinile după utilizarea produsului.

Nu fumați, mâncăți sau beți când manipulați produsul.

În cazul în care apar diverse simptome după contactul cu produsul, precum o erupție cutanată, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați aceste precauții. Umflarea feței sau a buzelor, sau dificultățile de vedere sau respiratorii sunt semne grave care necesită îngrijire medicală urgentă.

4.6 Reacții adverse

Nu există.

4.7 Utilizare în perioada de gestație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

În cazul în care este administrat concomitent cu relaxante musculare (tubocurarină, suxametoniu, pancuroniu, galamină), colistin sulfat provoacă blocaj neuromuscular cu risc de paralizie respiratorie.

Efectele colistinului sulfat pot fi contracarate de cationi binari (fier, calciu, magneziu), de acizii grași nesaturați și de compuși cuaternari de amoniu.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare în apă de băut.

Doza recomandată este de 100.000 IU/ kg greutate corporală/zi, timp de 3-5 zile (echivalent cu 0.016 ml de suspensie/kg greutate corporală /zi timp de 3-5 zile).

Pe baza acestei doze, a greutății corporale a animalului, a consumului zilnic de apă și a stării de sănătate, medicul veterinar va stabili cantitatea de produs care trebuie adăugată în apă de băut.

Trebuie utilizată următoarea formulă pentru a stabili cantitatea de produs care trebuie adăugată zilnic în apă de băut:

$$\text{Cantitate (ml) de produs/l apă de băut} = \frac{0,016 \text{ ml de produs/kg greutate corporală/zi}}{\text{Consum mediu zilnic de apă (l) per animal}} \times \text{Greutate corporală medie (kg) a animalului de tratat}$$

Apa medicamentată trebuie împrospătată sau schimbată o dată la 24 de ore.

Agitați înainte de utilizare.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie stabilită cât mai correct posibil pentru a evita dozarea greșită.

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de colistin trebuie ajustată corespunzător

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

În caz de supradoxare, pot apărea tulburări digestive tranzitorii precum scaun moale sau timpanism.

Pot apărea semne de neurotoxicitate și nefrotoxicitate.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe: 1 zi.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antiinfectioase intestinale, antibiotice.

Codul veterinar ATC: QA07AA10.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Colistinul are o acțiune puternic bactericidă față de bacteriile gram-negative, precum *Escherichia coli*. Acțiunea antibacteriană se manifestă doar împotriva bacteriilor extracelulare. Colistinul acționează ca și surfactant cationic, modificând, prin combinarea cu lipoproteinele, permeabilitatea membranei celulare bacteriene, ceea ce conduce la pierderea de elemente nutritive precum aminoacizi, ioni anorganici, purine și pirimidine. Produce alterarea metabolismului bacterian și determină moartea bacteriilor. De asemenea, acționează și prin reducerea activității endotoxinelor bacteriene în lichidele ţesuturilor. Există rezistență încrucișată între polimixine, însă nu în asociere cu alte antibiotice.

5.2 Particularități farmacocinetice

Colistin este greu absorbit din tractul gastrointestinal. Concentrațiile de plasmă nu sunt sesizabile. Cele mai mari concentrații se găsesc în intestinul subțire. Sunt eliminate prin fecale.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Macrogolglicerol Hidroxistearat

Silice coloidală anhidră

Lecitină

Trigliceride cu lanț mediu

6.2 Incompatibilități

Cationi bivalenti (calciu, magneziu, mangan).

Acizi grași nesaturați.

6.3 Perioadă 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: 28 zile.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacoane de 500 g și 1 kg din polietilenă de înaltă densitate (PEID). Închidere cu dop filetat și căptușeală din aluminiu, sigilată prin încălzire prin inducție.

Flaconul conține un dispozitiv de măsurare din polipropilenă.

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

ANDERSEN S.L.

Avda. La Llana 123

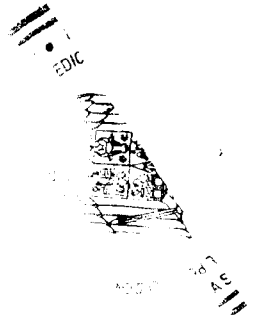
Polígon Industrial "La Llana"

08191 RUBÍ (Spania)

Tel.: +34 93 212 63 82

Fax: +34 93 211 64 72

e-mail: andersen@andersen-rubinum.com



8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

140212

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

14.10.2009

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICTII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU ELIBERARE

Se elibereaza numai pe baza de prescriptie veterinara.

Administrare de catre medicul veterinar sau sub directa responsabilitate a acestuia.

ETICHETA- PROSPECT PENTRU:**NIPOXYME 200 mg/g SUSPENSIE PENTRU UTILIZARE ÎN APA DE BĂUT****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: Andersen S.L. Avda. de la Llana, 123 08191 Rubí (SPANIA)

Producător responsabil pentru eliberarea seriei: Laboratorios Maymó S.A. Polígono Industrial Can Pelegrí. C/ Ferro, 9., 08755 Castellbisbal (SPANIA)

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Nipoxyme 200 mg/g suspensie pentru utilizare în apa de băut

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

Substanță activă:

Colistin (sulfat) 6 MIU (echivalentul a 200 mg).

Excipienti: pentru 1.0 g.

Forma farmaceutică: suspensie pentru utilizare în apa de băut.

Suspensie gălbuiu.

4. INDICAȚIE

Tratamentul infecțiilor gastrointestinale cauzate de bacterii *Escherichia coli* neinvazive susceptibile la colistin

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animalele cu afecțiuni renale.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la antibiotice polipeptidice ori la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Nu există.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine (din momentul încearcării, porci la ingrasat).

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

100.000 IU/ kg greutate corporală/zi, timp de 3-5 zile (echivalent cu 0.016 ml de suspensie/kg greutate corporală /zi timp de 3-5 zile).

Pentru administrare în apa de băut.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pe baza acestei doze, a greutății corporale a animalului, a consumului zilnic de apă și a stării de sănătate, medicul veterinar va stabili cantitatea de produs care trebuie adăugată în apa de băut.

Trebuie utilizată următoarea formulă pentru a stabili cantitatea de produs care trebuie adăugată zilnic în apa de băut:

$$\text{Cantitate (ml) de produs/l apă de băut} = \frac{0,016 \text{ ml de produs/kg greutate corporală/zi}}{\text{Consum mediu zilnic de apă (l) per animal}} \times \text{Greutate corporală medie (kg) a animalului de tratat}$$

Agitați înainte de utilizare.

Apa medicamentată trebuie împrospătată sau schimbată o dată la 24 de ore.

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie stabilită cât mai corect posibil pentru a evita dozarea greșită.

Consumul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalelor. Pentru a obține o dozare corectă, concentrația de colistin trebuie ajustată corespunzător

10. TEMPORALITATEA DOZĂRII

Carne și organe: 1 zi.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

- Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

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

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

A nu se refrigeră sau congela. A se feri de îngheț.

12. ATENȚIONARE SPECIALĂ

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Animalele bolnave pot avea un apetit redus și un consum de apă modificat iar dacă este nevoie se va administra medicatie parenterală. Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriilor izolate de la animal. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice locale (la nivel regional, la nivelul fermei) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă.

Precautii speciale care vor fi luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută colistin sulfat trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. La manipularea produsului medicinal veterinar trebuie purtat echipament de protecție personal constând din mănuși de cauciuc. A se evita contactul cu ochii și pielea. În cazul unui contact accidental, clătiți imediat cu apă din abundență; solicitați asistență medicală și prezentați medicului prospectul sau eticheta produsului. Spălați-vă mâinile după utilizarea produsului. Nu fumați, mâncăți sau beți când manipulați produsul. În caz că apar diverse simptome după contactul cu produsul, precum o erupție cutanată, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați aceste precautii. Umflarea feței sau a buzelor, sau dificultățile de vedere sau respiratorii sunt semne grave care necesită îngrijire medicală urgentă.

Gestatie și Lactatie:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Interactiuni cu alte produse medicinale si alte forme de interactiune:

În cazul în care este administrat concomitent cu relaxante musculare (tubocurarină, suxametoniu, pancuroniu, galamină), colistinul sulfat provoacă blocaj neuromuscular cu risc de paralizie respiratorie.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În caz de supradozare, pot apărea tulburari digestive tranzitorii precum scaun moale sau timpanism. Pot apărea semne de neurotoxicitate și nefrotoxicitate.

Incompatibilitati:

Efectele colistinului sulfat pot fi contracarate de cationi binari (fier, calciu, magneziu), de acizii grași nesaturați și de compuși cuaternari de amoniu.

**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 sau farmacistului 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

Numărul autorizației de comercializare: 140212

Dimensiunea recipientului: flacon 1 kg / 500 g

Numai pentru uz veterinar - Se elibereaza numai pe baza de prescriptie veterinara.

Lot:

EXP: