

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OPTIPRIME, 45,5 mg/9,1mg, suspensie orală pentru purcei

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 ml de produs conține:

### **Substanțe active :**

Sulfadiazină ....45,5 mg

Trimetoprim.....9,1 mg

### **Excipienti:**

Clorocrezol .....2,1 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie orală, de culoare albă.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Purcei

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Pentru tratamentul afecțiunilor neonatale la purcei determinate de bacterii sensibile la combinația de sulfadiazină și trimetoprim.

### **4.3 Contraindicații**

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active.

A nu se utiliza la animalele cu afecțiuni hepatici și renale grave.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia va trebui să aibă la bază informațiile epidemiologice locale despre sensibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

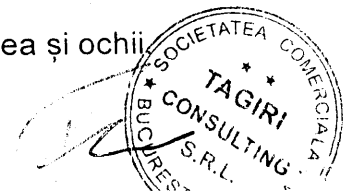
Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate conduce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanțele active și la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucisate.

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

A se evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

Persoanele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienți vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

A se utilizeaza echipament de protecție adekvat. Evitați contactul cu pielea și ochii.



A nu se consumă alimente, băuturii sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar, spălați mâinile cu apă și săpuș.

În cazul contactului accidental cu pielea, a ingestiei accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați acestuia prospectul produsului sau eticheta.

#### **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Reacții de hipersensibilitate, afecțiuni ale funcției renale (este posibilă formarea cristalelor de sulfamide), afectarea florei normale și tulburări ale funcției gastrointestinale.

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

Nu este cazul.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

A nu se administrează simultan cu procain penicilina și cu produse care au în compoziție ioni de calciu. Administrat simultan cu antioxidanti, biodisponibilitatea produsului este scăzută. Sulfamidele pot crește activitatea furosemidului, diureticelor tiazidice, inhibitorilor de anhidrază carbonică și sulfoniluree.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Produsul se administrează per os în cantitate de 1,1 ml produs/ 2 kg greutate corporală (o doză din dozatorul în care suspensia este livrată)/zi.

Tratamentul va continua 2 zile după dispariția simptomelor dar nu mai mult de 5 zile în total.

Se plasează tubul extensibil al pompei dozator la baza limbii purcelului și se administrează doza necesară (o apăsare pentru 2 kg greutate corporală). Pentru a se asigura administrarea corespunzătoare, flaconul trebuie ținut în poziție verticală. Pompa dozator poate să rămână montată la flacon în timpul unei perioade de tratament. Ca alternativă pompa dozator poate fi demontată de pe flacon, iar de asemenea se vor pulveriza câteva jeturi de apă pentru a se curăța prin aceasta partea internă a pompei dozator și a se depozita curată împreună cu flaconul. Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

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

Nu există date disponibile.

Nu se vor depăși dozele recomandate.

#### **4.11 Timp de aşteptare**

Carne și organe: 5 zile.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru utilizare sistemică, combinații de sulfonamide și trimetoprim

Codul veterinar ATC: QJ01EW10

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Sulfadiazina aparține grupului sulfamidelor, un grup de substanțe sintetice cu spectru larg antimicrobian care sunt antagoniști cu acidul  $\pi$ -aminobenzoic, având ca rezultat



inhibarea biotransformării acidului folic, care este necesar pentru creșterea și multiplicarea bacteriilor sensibile.

Trimetroprim aparține diaminopirimidinelor, un grup de substanțe sintetice cu spectru larg antimicrobian care inhibă transformarea acidului dihidrofolic în acid tetrahidrofolic, care este necesar pentru biosinteza de purine, și acidului amino tiamină și în sinteza de ADN la bacteriile sensibile.

OPTIPRIME este eficient împotriva unui spectru larg de bacterii Gram pozitive și Gram negative, inclusiv următoarele: *Escherichia* spp., *Salmonella* spp., *Pasteurella* spp., *Streptococcus* spp., *Staphylococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Clostridium* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Nocardia asteroides*, *Klebsiella pneumoniae*, *Shigella* spp., *Vibrio comma*, *Haemophilus* spp., *Bordetella* spp., *Proteus* spp., *Bacillus anthracis*, *Mycobacterium tuberculosis* și *Pseudomonas aeruginosa*.

Combinarea de sulfadiazină-trimetoprim prezintă activitate sinergică (sinergie amplificată).

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Combinarea sulfadiazină-trimetoprim este bine absorbită după administrarea orală, iar nivele ridicate apar în plasmă la aproximativ 1-4 ore după administrare. Este apoi distribuită uniform în întreg corpul.

Sulfamidele sunt inițial acetilate și conjugate cu acid glucuronic iar trimetoprimul este metabolizat în oxizi și metaboliți hidroxilați. Combinarea sulfadiazină-trimetoprim este excretată neschimbată prin filtrare glomerulară, secreție tubulară și metabolizată în ficat.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Suparex K (Bevaloid 35), glicerol, gumă Xantan, clorocrezol, apă purificată.

### 6.2 Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar astfel cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în loc uscat, la rece și a se proteja de lumină.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar :

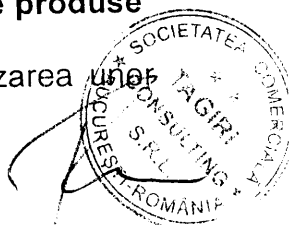
Flacon din sticlă de tip III de culoarea chihlimbarului x 200 ml

Ambalaj secundar:

Cutie de carton x 1 flacon x 200 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 deșeu provenit din utilizarea astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.



Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecțiile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

## 7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

ALAPIS S.A.,  
19 300 ASPROPYRGOS,  
căsuța poștală 26, ATENA, GRECIA  
Tel: +30 210 55.75.770  
Fax: +30 210 55.75.830

## 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

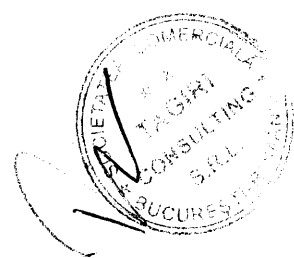
## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

22.06.1995/26.08.2005

## 10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

## INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacon din sticlă de tip III x 200 ml

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutia de carton x 1 flacon x 200 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OPTIPRIME 45,5 mg/9,1mg, suspensie orală pentru purcei  
sulfadiazină, trimetoprim

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

1 ml de produs conține:

**Substanțe active :**

Sulfadiazină .....45,5 mg

Trimetoprim.....9,1 mg

**Excipienți:**

Clorocrezol .....2,1 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie orală

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

200 ml.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Purcei

**6. INDICAȚII**

Citii prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citii prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATE**

Carne și organe: 5 zile

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citii prospectul înainte de utilizare.



**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După deschidere se va utiliza până la 30 zile.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra în loc uscat, la rece și a se proteja de lumină.

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

Eliminare: citiți prospectul produsului.

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

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

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

ALAPIS S.A.  
19 300 ASPROPYRGOS,  
căsuța poștală 26, ATENA, GRECIA  
Tel: +30 210 55.75.770  
Fax: +30 210 55.75.830

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

Serie

Lot

**PROSPECT**

OPTIPRIME 45,5 mg/9,1mg, suspensie orală pentru purcei

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

ALAPIS S.A., 19 300 ASPROPYRGOS, căsuța poștală 26, ATENA, GRECIA  
Tel: +30 210 55.75.770, Fax: +30 210 55.75.830

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

PROVET S.A.  
193 00 Aspropyrgos, ATENA,Grecia  
Tel.: +30 210 55 75 770-3  
Fax: +30 210 55 75 830

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

OPTIPRIME 45,5 mg/9,1mg, suspensie orală pentru purcei  
sulfadiazină, trimetoprim

**3. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

1 ml de produs conține:

**Substanțe active :**

Sulfadiazină .....45,5 mg  
Trimetoprim.....9,1 mg

**Excipienti:**

Clorocrezol .....2,1 mg

**4 INDICAȚII**

Pentru tratamentul afecțiunilor neonatale la purcei determinate de bacterii sensibile la combinația de sulfadiazină și trimetoprim.

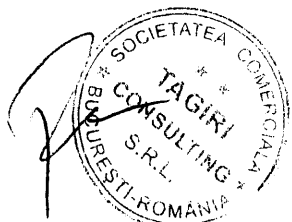
**5. CONTRAINDICAȚII**

A nu se utiliza la animalele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active.  
A nu se utiliza la animalele cu afecțiuni hepatice și renale grave.

**6. REACȚII ADVERSE**

Reacții de hipersensibilitate, afecțiuni ale funcției renale (este posibilă formarea cristalelor de sulfamide), afectarea florei normale și tulburări ale funcției gastrointestinale.

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



## 7. SPECII ȚINTĂ

Purcei

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

Produsul se administrează per os în cantitate de 1,1 ml produs/ 2 kg greutate corporală(o doză din dozatorul în care suspensia este livrată) / zi.

Tratamentul va continua 2 zile după dispariția simptomelor dar nu mai mult de 5 zile în total.

Se plasează tubul extensibil al pompei dozator la baza limbii purcelului și se administrează doza necesară(o apăsare pentru 2 kg greutate corporală). Pentru a se asigura administrarea corespunzătoare, flaconul trebuie ținut în poziție verticală. Pompa dozator poate să rămână montată la flacon în timpul unei perioade de tratament. Ca alternativă pompa dozator poate fi demontată de pe flacon, iar acestuia trebuie să i se pună capacul. Pompa dozator va fi spălată cu apă potabilă și de asemenea se vor pulveriza câteva jeturi de apă pentru a se curăța prin aceasta partea internă a pompei dozator și a se depozita curată împreună cu flaconul.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea. Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar.

## 10. TEMPORALITATEA DE UTILIZARE

Carne și organe: 5 zile

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la rece și a se proteja de lumină.

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

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului : 30 zile.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

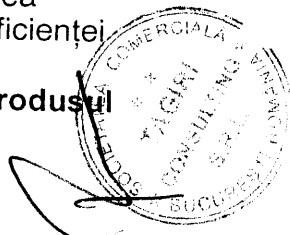
Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testarea sensibilității bacteriilor izolate de la animale.

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia va trebui să aibă la bază informațiile epidemiologice locale despre sensibilitatea bacteriilor țintă.

La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate conduce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la substanțele active și la scăderea eficienței tratamentului din cauza posibilității de apariție a rezistenței încrucișate.

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



A se evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

Persoanele cunoscute cu hipersensibilitate la substanțele active sau la excipienti vor evita contactul cu produsul medicinal veterinar.

A se utilizeaza echipament de protecție adekvat. Evitați contactul cu pielea și ochii.

A nu se consuma alimente, băuturi sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar, spălați mâinile cu apă și săpun.

În cazul contactului accidental cu pielea, a ingestiei accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați acestuia prospectul produsului sau eticheta.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

A nu se administra simultan cu procain penicilina și cu produse care au în compoziție ioni de calciu. Administrat simultan cu antioxidanti, biodisponibilitatea produsului este scăzută. Sulfamidele pot crește activitatea furosemidului, diureticelor tiazidice, inhibitorilor de anhidrază carbonică și sulfoniluree.

#### **Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Nu există date disponibile.

Nu se vor depăși dozele recomandate.

#### **Incompatibilități**

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare

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

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

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

Animalele tratate vor fi menținute în adăposturi pe toată durata tratamentului, iar dejecriile de la acestea se vor colecta și NU se vor folosi la fertilizarea solului.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

#### **15. ALTE INFORMAȚII**

Ambalaj primar :

Flacon din sticlă de tip III de culoarea chihlimbarului x 200 ml

Ambalaj secundar:

Cutia de carton x 1 flacon x 200 ml

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

SC MARAVET S.A., str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: +40 262 211

964, e-mail: [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com)

