

Anexa 1

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**





## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Pinox 1250 mg, comprimate intrauterine pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un comprimat intrauterin de 11,735 g conține:

### Substanță activă:

Oxitetraciclina clorhidrat 1250 mg  
(echivalent cu oxitetraciclina baza.....1158,48 mg)

### Excipient (excipienți):

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat intrauterin.

Comprimate alungite, cu suprafață netedă și margini rotunjite, de culoare galben deschis cu un ușor mozaic.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1. Specii țintă

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe

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

Produsul este recomandat la vaci, iepe, oi, capre, scroafe, pentru administrare intrauterină, în tratamentul și prevenirea endometritei acute puerperale, retenției placentare după fetotomii, cezariene și în prevenirea proceselor inflamatorii postpartum (endometrita, piometru) produse de germeni sensibili la oxitetraciclina.

### 4.3. Contraindicații

Nu se administreză la animale cu hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

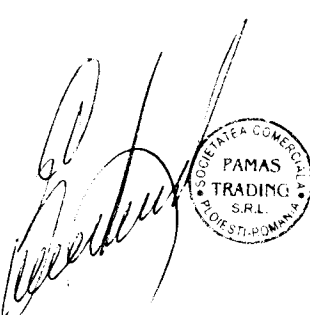
### 4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### 4.5. Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale.

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.



La utilizarea produsului trebuie respectate politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate de la animale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanță activă și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa tetracicinelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

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

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

La utilizarea acestui produs medicinal veterinar va fi utilizat echipament de protecție adecvat.

Se vor spăla mâinile după administrarea produsului.

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul administrarii produsului.

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

Nu se cunosc.

#### **4.7. Utilizare în perioada de gestație, lactație**

##### Gestatie:

Produsul poate fi utilizat pe durata întregii perioade de gestație.

##### Lactație:

Nu este permisă utilizarea la animale în lactație ce produc lapte destinat consumului uman. Se utilizează cu respectarea instrucțiunilor privind timpul de așteptare.

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

Administrarea oxitetraciclinei poate duce la apariția cationilor bivalenti și trivalenti. Prezența acestora poate determina reducerea absorbției altor tetracicline sau altor produse medicinale veterinare.

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

Produsul se administrează intrauterin, în condițiile unui cervix dilatat.

Dozele preventive și terapeutice sunt:

- vaci, iepe: 1 – 2 comprimate / animal la fiecare 24 de ore, timp de 3 – 5 zile consecutiv;
- oi, capre, scroafe: 1 comprimat / animal la fiecare 24 de ore, timp de 3 – 5 zile consecutiv.

Administrarea profilactică se va face imediat după fătare, doza se poate repeta la 24 de ore (dacă este necesar).

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

Riscul de supradozare este neglijabil, datorită metodei specifice de administrare (intrauterină) și profilului de siguranță al produsului.





#### 4.11. Timp de aşteptare

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe:

Carne și organe: 60 ore

Lapte: 72 ore (6 mulșori)

Carnea provenită de la animale care au fost sacrificiate de urgență în timpul tratamentului nu trebuie să fie utilizată pentru consum uman.

Nu este autorizată utilizarea laptelui în timpul tratamentului.

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antiinfețioase și antiseptice pentru utilizare intrauterina, antibiotice

Codul veterinar ATC : QG51AA01

#### 5.1. Proprietăți farmacodinamice

Oxitetraciclina este un antibiotic cu spectru larg cu o lungă istorie în medicina veterinară. Ea aparține grupului tetraciclinelor, un grup de substanțe antibiotice similare în structura chimică și activitatea biologică, ce conțin sistemul condensat 4-nuclear.

Ele stopează dezvoltarea bacteriilor și a micoplasmelor, chlamidiilor, ricketsiilor și a unor protozoare, inhibând sinteza proteică prin legarea ireversibilă la receptorii subunității ribozomale 30S blocând astfel legarea aminoacil - ARNt la locul de recepție al complexului ribozomal mRNK pentru a preveni adăugarea de noi aminoacizi la lanțul peptidic împiedicând sinteza proteinelor.

Tetraciclinele inhibă fosforilarea oxidativă în microorganisme și au un efect bacteriostatic manifestat rapid asupra microorganismelor intra și extra celulară. Tetraciclinele posedă un larg spectru antimicrobian. Cele mai multe sunt active în ceea ce privește infecțiile cauzate de *Escherichia coli*, *Haemophilus influenzae*, *Brucella spp.*, *Bacteroides spp.*, *Riscketsia spp.*, *Chlamidia spp.*, *Mycoplasma spp.*, etc.

Nu au efect asupra infecțiilor provocate de *Pseudomonas aeruginosa*, *Serratia spp.*, *Proteus spp.*, ciuperci, virusuri.

#### 5.2. Particularități farmacocinetice

Prin monitorizarea absorbției ca urmare a diverselor căi de administrare, oxitetraciclina este larg distribuită în întregul organism și în special în ficat, rinichi, oase și dentină. Deși informațiile privind oxitetraciclina sunt limitate în literatura de specialitate, ele se referă la eliminarea oxitetraciclinei în stare nemodificată, disponibilă în mod sistemic în principal prin urină.

Oxitetraciclina este metabolizată în proporție mică sau deloc și este excretată prin urină și fecale sub formă neschimbată sau inactivă din punct de vedere microbiologic (mai puțin de 10% - acid naftacen tetratsin, etc.).



## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1. Lista excipientilor**

Bicarbonat de sodiu  
Celuloză microcristalină  
Acid citric anhidru  
Stearat de magneziu  
Laurilsulfat de sodiu

### **6.2. Incompatibilități majore**

Nu este cazul.

### **6.3. Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

### **6.4. Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.  
A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.  
A se proteja de lumină directă.

### **6.5. Natura și compoziția ambalajului primar**

**Ambalaj primar:** blister din folie de aluminiu (Al / Al) ce conține 1 comprimat intrauterin.

**Ambalaj secundar:** recipient din polietilenă de înaltă densitate (HDPE) sigilat ermetic cu o bandă din folie termorezistentă și un capac din HDPE aplicat prin filetare, ce conține 40 blistere.

### **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. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

### **SC PAMAS TRADING SRL**

Str. Ștefan Greceanu, Nr.5, Bl.L2, Et.7, Ap.12  
Ploiești, jud. Prahova  
România  
Tel: 0040 (0) 755 755 755  
E.mail: [office@pamastrading.ro](mailto:office@pamastrading.ro)



8. **NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

200210

9. **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

30.10.2015/16.12.2020

10. **DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Iunie 2021

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.





**ANEXA III**

**ETCHETARE ȘI PROSPECT**



ANEXATUA 3



A. ETICHETARE



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

**Recipient din HDPE conținând 40 blistere**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Pinox 1250 mg, comprimate intrauterine pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe

Oxitetraciclina clorhidrat

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Un comprimat intrauterin de 11,735 g conține:

**Substanță activă:**

Oxitetraciclina clorhidrat 1250 mg  
(echivalent cu oxitetraciclina baza.....1158,48 mg)

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat intrauterin

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

40 blistere x 1 comprimat intrauterin

**5. SPECII ȚINTĂ**

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul produsului înainte de utilizare.

**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe:

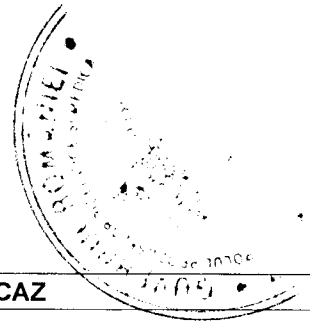
Carne și organe: 60 ore

Lapte: 72 ore (6 mulșori)

Carnea provenită de la animale care au fost sacrificiate de urgență în timpul tratamentului nu trebuie să fie utilizată pentru consum uman.

Nu este autorizată utilizarea laptelui în timpul tratamentului.





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

Cititi prospectul produsului înainte de utilizare.

## 10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

## 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină directă.

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

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

## 13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

## 14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

## 15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

SC PAMAS TRADING SRL

Str. Ștefan Greceanu, Nr.5, Bl.L2, Et.7, Ap.12

Ploiești, jud. Prahova

România

Tel: 0040 (0) 755 755 755

E.mail: [office@pamastrading.ro](mailto:office@pamastrading.ro)

## 16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

200210

## 17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}





**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

**BLISTER din folie de aluminiu (Al/Al) conținând un comprimat**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Pinox 1250 mg, comprimate intrauterine pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe

Oxitetraciclina clorhidrat

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

SC PAMAS TRADING SRL

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

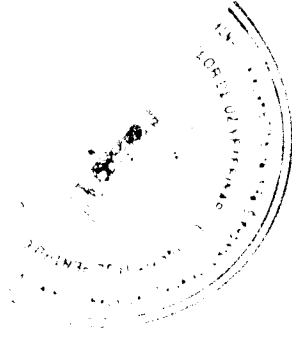


DOC# 6



**B. PROSPECT**





## PROSPECT

Pinox 1250 mg, comprimate intrauterine pentru vaci, iepe, oi, capre, scroafe

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

**SC PAMAS TRADING SRL**

Str. Stefan Greceanu, Nr.5, Bl.L2, Et.7, Ap.12  
Ploiești, jud. Prahova

România

Tel: 0040 (0) 755 755 755

E.mail: [office@pamastrading.ro](mailto:office@pamastrading.ro)

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

**Golash Pharma Ltd.**

Sapareva Banya,

Street Pobeda No. 33

Kjustendil Region

Bulgaria

Tel: + 359 888 300 755

Fax: + 359 701 505 70

E.mail: [golaspharma@abv.bg](mailto:golaspharma@abv.bg)

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Pinox 1250 mg, comprimate intrauterine pentru vaci, iepe, oi, capre scroafe  
Oxitetraciclina clorhidrat

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

Un comprimat intrauterin de 11,735 g conține:

**Substanță activă:**

Oxitetraciclina clorhidrat 1250 mg

(echivalent cu oxitetraciclina baza.....1158,48 mg)

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Produsul este recomandat la vaci, iepe, oi, capre, scroafe, pentru administrare intrauterină, în tratamentul și prevenirea endometritei acute puerperale, retenției placentare după fetotomii, cezariene și în prevenirea proceselor inflamatorii postpartum (endometrita, piometru) produse de germeni sensibili la oxitetraciclina.





## 5. CONTRAINDIKAȚII

Nu se administreză la animale cu hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienti.

## 6. REACȚII ADVERSE

Nu se cunosc.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe

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

Produsul se administreză intrauterin, în condițiile unui cervix dilatat.

Dozele preventive și terapeutice sunt:

- vaci, iepe: 1 – 2 comprimate / animal la fiecare 24 de ore, timp de 3 – 5 zile consecutiv;
- oi, capre, scroafe: 1 comprimat / animal la fiecare 24 de ore, timp de 3 – 5 zile consecutiv.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Administrarea profilactică se va face imediat după fătare, doza se poate repeta la 24 de ore (dacă este necesar).

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Vaci, iepe, oi, capre, scroafe:

Carne și organe: 60 ore

Lapte: 72 ore (6 mulșori)

Carnea provenită de la animale care au fost sacrificiate de urgență în timpul tratamentului nu trebuie să fie utilizată pentru consum uman.

Nu este autorizată utilizarea laptelui în timpul tratamentului.

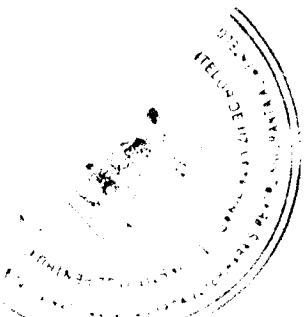
## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

A se păstra în ambalajul original.





A se păstra în loc uscat.  
A se proteja de lumină directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: se va utiliza imediat.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

### Atentionari speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

#### Precautii speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale.

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale.

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

Dacă acest lucru nu este posibil, terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitatea bacteriilor izolate de la animale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate duce la creșterea prevalenței rezistenței la substanță activă și poate determina scăderea eficacității tratamentelor cu antimicrobiene din grupa tetracicinelor ca urmare a rezistenței încrucisate.

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

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

La utilizarea acestui produs medicinal veterinar va fi utilizat echipament de protecție adecvat.

Se vor spăla mâinile după administrarea produsului.

A nu se mânca, bea sau fuma în timpul administrării produsului.

### Utilizare în perioada de gestație, lactație

#### Gestație:

Produsul poate fi utilizat pe durata întregii perioade de gestație.

#### Lactație:

Nu este permisă utilizarea la animale în lactație ce produc lapte destinat consumului uman. Se utilizează cu respectarea instrucțiunilor privind timpul de aşteptare.

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

Administrarea oxitetraciclinei poate duce la apariția cationilor bivalenti și trivalenti. Prezența acestora poate determina reducerea absorbției altor tetracicline sau altor produse medicinale veterinare.



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

Riscul de supradozare este neglijabil, datorită metodei specifice de administrare (intrauterină) și profilului de siguranță al produsului.

**Incompatibilități**

Nu este cazul.

**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.

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

Iunie 2021

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Ambalaj primar:** blister din folie de aluminiu (Al / Al) ce conține 1 comprimat intrauterin.

**Ambalaj secundar:** recipient din polietilenă de înaltă densitate sigilat ermetic cu o bandă din folie termorezistentă și un capac din HDPE aplicat prin filetare, ce conține 40 blistere.

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

