



## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

## **1 – DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

PRACETAM 200 MG/G PULBERE PENTRU ADMINISTRARE ÎN APA DE BĂUT  
PENTRU PORCI

## **2 - COMPOZITIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare gram conține:

**Substanță activă:**

Paracetamol ..... 200 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Pulbere pentru administrare în apa de băut.

Pulbere albă

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii tintă**

Porci (porci înțărcați).

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

La porci:

Tratamentul simptomatic al febrei în contextul bolilor respiratorii în combinație cu un tratament antiinfeccios adecvat, dacă este necesar.

### **4.3 Contraindicații**

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate cunoscută la paracetamol sau la oricare dintre excipienții produsului,

A nu se utiliza la animale cu insuficiență hepatică severă,

A nu se utiliza la animale cu insuficiență renală severă. A se vedea și secțiunea 4.8.

A nu se utiliza la animale care suferă de deshidratare sau hipovolemie.

### **4.4 Atenționări speciale**

Animalele cu apport redus de apă și/sau cu stare generală alterată trebuie tratate parenteral. În cazul afecțiunilor de etiologie combinată virală și bacteriană, se va administra concomitent un tratament antiinfeccios.

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

*Precauții speciale pentru utilizare la animale*

O descreștere a hipertermiei este așteptată după 12-24 ore de la tratament în funcție de cantitatea de apă medicamentată ingerată.

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

Purtați îmbrăcăminte de protecție adecvată, mănuși, mască și ochelari de protecție pentru a vă proteja față și ochii. În cazul în care produsul vine totuși în contact cu pielea sau ochii, clătiți imediat cu multă apă. Dacă simptomele persistă, adresați-vă unui medic. Pentru a elibera în totalitate riscul ingerării produsului, se

recomandă să nu mâncați și să nu beiți în timpul utilizării produsului Pracetam și să vă spălați pe mâini după folosire. În cazul ingeriției produsului, adresați-vă unui medic.  
Produsul nu trebuie utilizat de persoane hipersensibile la paracetamol.

#### **4.6 Reactii adverse (frecventa si gravitate)**

În cazuri rare, la administrarea de doze terapeutice, s-a observat apariția trecătoare de scaune moi, care pot persista până la 8 zile după oprirea tratamentului. Acestea nu afectează starea generală a animalului și dispar fără tratament specific.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestatie sau lactatie**

Studiile efectuate pe animale de laborator nu au evidențiat efecte teratogene sau fetotoxice la administrarea unor doze terapeutice. Nu s-au evidențiat efecte adverse la administrarea produsului într-o doză de trei ori mai mare decât cea recomandată în timpul gestației sau lactației. Produsul poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

#### **4.8 Interactiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interactiune**

Trebuie evitată administrarea concomitentă de medicamente nefrotoxice.

#### **4.9 Cantitati de administrat si calea de administrare**

Administrare orală.

30 mg de paracetamol pe kg greutate corporală zilnic, cât timp porcii suferă de pirexie, tratament cu o durată de maxim 5 zile.

Produsul se va administra continuu în apă de băut, pe cale orală, echivalent cu 1,5 g de pulbere orală pe 10 kg greutate corporală.

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalului. Pentru a se obține o dozare corectă, concentrația în apă de băut trebuie ajustată corespunzător.

Recomandări pentru dizolvare:

Se adaugă Pracetam 20% pulbere orală în apă caldă, de preferat (30°C – 35°C). Se agită preparatul timp de 5 minute pentru omogenizarea soluției medicamentoase. Se ajustează apoi cantitatea de apă în funcție de concentrația dorită și se agită din nou până când soluția este omogenă.

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

După administrarea unei doze de 5 ori mai mare decât doza recomandată de paracetamol, ocazional pot apărea scaune lichide cu particule solide. Acestea nu afectează starea generală a animalului. În caz de supradozare accidentală poate fi folosită acetilcisteina.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Carne și organe: 0 zile.

### **5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Alte analgezice și antipiretice

Codul veterinar ATC : QN02BE01

#### **5.1 Proprietati farmacodinamice**

Paracetamolul sau acetaminofenul sau N-acetil-p-aminofenolul este un derivat al paraminofenolului cu proprietăți analgezice și antipiretice. Efectul antipiretic poate fi explicat prin abilitatea sa de a inhiba ciclooxygenazele din creier. Paracetamolul este un inhibitor slab a sintezei de COX-1, de aceea nu are efecte adverse gastrointestinale sau asupra agregării plachetare.

## **5.2 Particularități farmacocinetice**

**Absorbtie:** Paracetamolul se absoarbe rapid și aproape în totalitate după administrarea orală (biodisponibilitate de aproximativ 90 % după administrarea în apa de băut). Concentrațiile maxime se ating în mai puțin de 2 ore după ingerare.

**Metabolism:** Paracetamolul se metabolizează în principal în ficat. Cele două căi metabolice majore sunt conjugarea cu glucuronatul și conjugarea cu sulfatul. A doua cale este rapid saturabilă cu doze mai mari decât cele terapeutice. O cale minoră, catalizată de citocromul P450, duce la formarea reactivului intermedier, N-acetil-benzochinonimina care, în condiții normale de utilizare, este detoxificată rapid prin glutationă în forma redusă și excretată prin urină în urma conjugării cu cisteina și acidul mercapturic. Pe de altă parte, după o intoxicare masivă, cantitatea acestui metabolit toxic crește.

**Eliminare:** Paracetamolul se elimină în principal prin urină. La porci, 63 % din doza ingerată se elimină prin rinichi în interval de 24 de ore, mai ales sub formă conjugată cu un glucuronat sau sulfat. Sub 5 % se elimină în formă nemodificată. Timpul de înjunghiere prin eliminare este de aproximativ 4 ore.

## **Proprietăți legate de mediu**

Nu se cunosc.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Lactoză monohidrat

### **6.2 Incompatibilități**

S-a dovedit că Pracetam 200 mg/g este compatibil fizico-chimic cu substanțele active amoxicilină, sulfadiazină/trimetoprim, doxiciclină, tilozină, tetraciclină, colistin.

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

### **6.3 Perioadă de valabilitate**

Valabilitatea produsului așa cum este ambalat pentru comercializare: 2 ani.

Valabilitatea după prima deschidere a ambalajului primar : 3 luni.

Valabilitatea după diluare în apa de băut conform indicațiilor: 24 de ore.

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

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

### **6.5 Natura și compozitia ambalajului primar**

Pungă poliester / Aluminiu / Poliamidă / Polietilenă de 1 kg, 5 kg și 10 kg.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

### **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 eliminat în conformitate cu cerințele naționale.

## **7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

SOGEVAL  
200 avenue de Maine  
Zone Industrielle des Touches  
53000 Laval

FRANTA

Tel. : (33) 02-43-49-51-51

Fax : (33) 02-43-53-97-00

**8. NUMERELE AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE**

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

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICTII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE**

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

### ETICHETA-PROSPECT PENTRU:

#### PRACETAM 200 MG/G PULBERE PENTRU ADMINISTRARE ÎN APA DE BĂUT PENTRU PORCI

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil cu eliberarea seriei:

SOGEVAL

200 avenue de Mayenne  
Zone Industrielle des Touches  
53000 LAVAL  
FRANȚA  
Tel. : (33) 02-43-49-51-51  
Fax : (33) 02-43-53-97-00

#### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

PRACETAM 200 MG/G PULBERE PENTRU ADMINISTRARE ÎN APA DE BĂUT

PENTRU PORCI

Paracetamol

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

Fiecare gram conține:

##### Substanță activă:

Paracetamol ..... 200 mg

#### 4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

##### La porci:

Tratamentul simptomatic al febrei în contextul bolilor respiratorii în combinație cu un tratament antiinfectios adecvat, dacă este necesar.

#### 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate cunoscută la paracetamol sau la oricare dintre excipienți produsului,

A nu se utiliza la animale cu insuficiență hepatică severă,

A nu se utiliza la animale cu insuficiență renală severă. A se vedea și secțiunea 4.8.

A nu se utiliza la animale care suferă de deshidratare sau hipovolemie.

#### 6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare, la administrarea de doze terapeutice, s-a observat apariția trecătoare de scaune moi, care pot persista până la 8 zile după oprirea tratamentului. Acestea nu afectează starea generală a animalului și dispar fără tratament specific.

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



## 7. SPECII TINTE

Porci (porci înfărați).

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

Administrare orală.

30 mg de paracetamol pe kg greutate corporală zilnic, cât timp porcii suferă de pirexie, tratament cu o durată de maxim 5 zile.

Produsul se va administra continuu în apa de băut, pe cale orală, echivalent cu 1,5 g de pulbere orală pe 10 kg greutate corporală.

Aportul de apă medicamentată depinde de starea clinică a animalului. Pentru a se obține o dozare corectă, concentrația în apa de băut trebuie ajustată corespunzător.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Recomandări pentru dizolvare:

Se adaugă Pracetam 20% pûlbere orală în apă caldă, de preferat (30°C – 35°C). Se agită preparatul timp de 5 minute pentru omogenizarea soluției medicamentoase. Se ajustează apoi cantitatea de apă în funcție de concentrația dorită și se agită din nou până când soluția este omogenă.

## 10. TEMPORALITATEA DOZĂRII

Carne și organe: 0 zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea si îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utilizează după data expirării menționată pe punga.

Valabilitatea după prima deschidere a ambalajului primar : 3 luni.

Valabilitatea după diluare în apa de băut conform indicațiilor:: 24 de ore.

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

Animalele cu apport redus de apă și/sau cu stare generală alterată trebuie tratate parenteral. În cazul afecțiunilor de etiologie combinată virală și bacteriană, se va administra concomitent un tratament antiinfeccios.

*Precauții speciale pentru utilizare la animale*

O descreștere a hipertermiei este așteptată după 12-24 ore de la tratament în funcție de cantitatea de apă medicamentată ingerată.

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

Purtați îmbrăcăminte de protecție adekvată, mănuși, mască și ochelari de protecție pentru a vă proteja față și ochii. În cazul în care produsul vine totuși în contact cu pielea sau ochii, clătiți imediat cu multă apă. Dacă simptomele persistă, adresați-vă unui medic. Pentru a elimina în totalitate riscul ingerării produsului, se recomandă să nu mâncăți și să nu beiți în timpul utilizării produsului Pracetam și să vă spălați pe mâini după folosire. În cazul ingerării produsului, adresați-vă unui medic.

Produsul nu trebuie manipulat de persoane hipersensibile la paracetamol.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Trebuie evitată administrarea concomitentă de medicamente nefrotoxice.

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

După administrarea unei doze de 5 ori mai mare decât doza recomandată de paracetamol, ocazional pot apărea scaune lichide cu particule solide. Acestea nu afectează starea generală a animalului. În caz de supradozare accidentală poate fi folosită acetilcisteina.

**Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

Studiile efectuate pe animale de laborator nu au evidențiat efecte teratogene sau fetotoxice la administrarea unor doze terapeutice. Nu s-au evidențiat efecte adverse la administrarea produsului într-o doză de trei ori mai mare decât cea recomandată în timpul gestației sau lactației. Produsul poate fi administrat în perioada de gestație și lactație.

**Incompatibilități**

S-a dovedit că Pracetam 200 mg/g este compatibil fizico-chimic cu substanțele active amoxicilină, sulfadiazină/trimetoprim, doxiciclină, tilozină, tetraciclină, colistină.

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

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

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele naționale.

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

**15. ALTE INFORMAȚII**

**ADMINISTRARE ORALĂ**

**NUMAI PENTRU UZ VETERINAR**

**SE ELIBEREAZĂ NUMAI PE BAZĂ DE REȚETĂ VETERINARĂ**

**MARIMEA AMBALAJULUI**

- Pungă de 1 kg
- Pungă de 5 kg
- Pungă de 10 kg

Nu toate mărimele de ambalaj pot fi comercializate

Numărul seriei:

Data de expirare:

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.