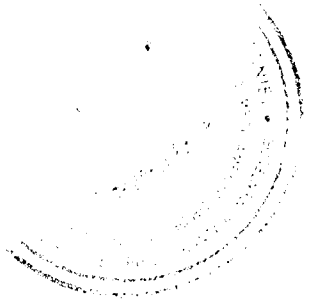


[Versiunea 8.1, 01/2017]

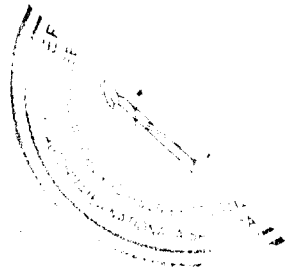


## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

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

Sedanol 40 mg/ml soluție injectabilă pentru porcine



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

1 ml conține:

### **Substanță activă:**

Azaperon	40 mg
----------	-------

### **Excipienti:**

Metabisulfit de sodiu (E 223)	2,0 mg
Metil parahidroxibenzoat (E 218)	0,5 mg
Propil parahidroxibenzoat	0,05 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

Soluție limpede, de culoare galben pal până la galben.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Porcine

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

Sedativ neuroleptic pentru porcine:

Pentru utilizare la animale cu comportament agresiv

- în urma regrupării
- la scroafe (scroafe care își devorează sursele)

Pentru utilizare la animale care suferă de stres și pentru prevenirea stresului

- stres cardiovascular
- stres asociat cu transportul

Utilizare obstetrică

Ca premedicație în cazul anesteziei locale sau generale

Pentru ameliorarea simptomelor la animale cu distrofie musculară nutrițională

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în condiții de temperaturi foarte scăzute, întrucât din cauza vasodilatației periferice se pot declansa colaps cardiovascular și hipotermie (cu risc crescut datorat inhibării centrului hipotalamic al termoreglării).

Este contraindicată utilizarea produsului medicinal veterinar pentru transportarea sau regruparea porcilor care urmează să fie sacrificați înainte de expirarea timpului de aşteptare.

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

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

În timpul perioadei de instalare a actiunii animalele tratate trebuie să rămâna singure, într-un mediu liniștit.

Injectia administrata în țesutul adipos poate determina un efect aparent insuficient.

Ocazional s-au observat decese în rândul porcilor vietnamezi. Se consideră că această situație poate fi cauzată de injectarea în țesutul adipos, ceea ce determină o inducție lentă și tendință de a utiliza doze suplimentare, care au drept urmare supradozari. În cazul acestei rase este important să nu se depășească doza recomandată.

Nu reinjectați dacă animalul nu răspunde la doza initială, permiteți recuperarea completă înainte de a reinjecta într-o altă zi.

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

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu este cazul.

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

Azaperonul, metabisulfitul de sodiu și metil respectiv propilparahidroxibenzoatul pot cauza reacții de hipersensibilitate. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la azaperon sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs poate fi iritant pentru piele, ochi și mucoasa bucală. Trebuie evitat contactul cu pielea, ochii și mucoasa bucală. Orice stropi de pe piele, ochi și mucoasa bucală trebuie spălați imediat, cu apă din abundență. Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului.

Auto-injectarea accidentală sau ingerarea poate avea ca rezultat sedarea. Este necesară prudență pentru a evita auto-injectarea accidentală. Transportați acest produs medicinal veterinar numai în seringi fără ac montat, pentru a evita injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. NU TREBUIE SĂ CONDUCEȚI VEHICULE.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie administrat de femei însărcinate. Nu sunt disponibile date privind urme de azaperon în laptele matern la femei care alăptează. Femeile care alăptează trebuie să manipuleze produsul medicinal veterinar cu extremă precauție.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

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

La cea mai mare doză recomandată pot apărea salivație, tremor și respirație sacadată. Aceste reacții adverse dispar de la sine, fără urmări de durată.

La vieri se poate manifesta prolapsul reversibil al penisului.

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

Pot fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

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

- Azaperon are un efect de potentare asupra tuturor supresorilor centrali și asupra substanțelor cu acțiune hipotensivă (datorită efectului α-adrenolitic cu acțiune periferică).
- Amplificare a tahicardiei cauzate de substanțe adrenolitice.
- Utilizarea concomitentă cu substanțe α- și β-simpatomimetice cum este epinefrina (adrenalina) determină hipotensiune („inversarea efectului adrenalinei”).

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

Utilizare intramusculară.

A se administra exclusiv prin injectare intramusculară, în spatele urechii. Se va utiliza un ac hipodermic lung, iar injectarea se va efectua cât mai aproape posibil în spatele urechii și perpendicular cu pielea. Dacă injecția se administrează animalelor corporele cu un ac scurt în regiunea cervicală, există riscul de a injecta o parte de medicament în țesutul adipos. În acest caz, injecția poate avea un efect insuficient.

Nu reinjectați dacă animalul nu răspunde la doza inițială, permiteți recuperarea completă înainte de a reinjecta într-o altă zi.

#### Comportament agresiv (regrupare, devorarea purceilor), utilizare obstetrică

2 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 1 ml produs per 20 kg greutate corporală)

##### Stres

– Stres cardiovascular  
0,4 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,2 ml produs per 20 kg greutate corporală)

– Stres asociat cu transportul  
Transportarea purceilor, a purceilor întărcați și a vierilor  
1,0 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,5 ml produs per 20 kg greutate corporală)

Transportarea scroafelor și a porcilor pentru îngrișare

0,4 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,2 ml produs per 20 kg greutate corporală)

#### Premedicație cu anestezie locală și generală, distrofie musculară nutritivă

1-2 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,5-1 ml produs per 20 kg greutate corporală)

Pentru asigurarea unei administrări precise a dozei necesare trebuie folosită o seringă cu gradația corespunzătoare. Acest lucru este deosebit de important la injectarea dozelor mici. Nu administrați mai mult de 5 ml per zonă de injectare.

La vieri nu trebuie depășită doza de 1 mg/kg, deoarece o doză mai mare poate cauza exteriorizarea penisului, care poate suferi vătămări.

După din cauciuc poate fi perforat de cel mult 20 de ori. În cazul prelevărilor repetitive din flacon, se recomandă utilizarea unui ac de aspirare sau a unei seringe multidoză pentru a se evita perforarea excesivă a dopului.

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

În caz de supradoxare, în timpul trezirii, animalul poate manifesta comportament agresiv.

Repetarea dozei la porcii vietnamezi poate avea drept rezultat moartea animalelor, din cauza absorbției dozei inițiale în țesutul adipos.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Carne și organe: 18 zile

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Psiholeptice, derivați de butirofenonă, azaperon.

Codul veterinar ATC: QN05AD90.

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Azaperonul este o substanță neuroleptică derivată de butirofenonă, utilizată la porcine pentru acțiunea sa sedativă și antiagresivă.

Este un blocant al receptorilor centrali și periferici ai dopaminei, care induce sedare dependentă de doză. Dozele ridicate determină simptome motorii extrapiramidale, inclusiv catalepsie. A fost demonstrat un efect antiemetice antagonist al apomorfinei. Inhibarea centrului hipotalamic al termoreglării și natura concomitentă a vasculaturii periferice conduc la o ușoară scădere a temperaturii. Azaperonul contracareză efectul depresor respirator al opiateelor, iar dacă este administrat porcinelor la doze terapeutice, determină o respirație mai adâncă. Eliminarea efectului inhibitor al dopaminei duce la eliberarea de prolactină și, în urma administrării cronice, la modificări ale glandei pituitare, ale organelor de reproducere feminine și ale glandelor mamare, în special la șobolan.

De asemenea, azaperonul are efecte asupra sistemului noradrenergic central și periferic. Acestea cauzează o ușoară bradicardie, însotită de debit cardiac redus și dilatare a vaselor sanguine periferice, cu scăderea tensiunii arteriale. În concentrații mari, azaperonul antagonizează histamina și serotonina.

La porcine, durata sedării este de 1-3 ore, iar instalarea acțiunii cu efect sedativ și antiagresiv are loc în interval de 5-10 minute după administrarea dozelor terapeutice. Toate efectele azaperonului vor trece după 6-8 ore.

## 5.2 Particularități farmacocinetice

Azaperonul administrat pe cale parenterală difuzează rapid, atingând concentrațiile maxime în sânge, cerebral și hepatic după 30 minute. Nivelurile atinse la nivel cerebral sunt de 2-6 ori mai ridicate decât cele din sânge. Timpul necesar atingerii concentrației plasmatici maxime a azaperonului și a metabolitilor acestuia este de 45 minute de la administrarea dozei. Eliminarea din plasmă este bifazică, cu timpi de înjumătățire plasmatică de 20 și 150 minute pentru azaperon, și de 1,5 și 6 ore pentru azaperon împreună cu metabolitii.

Azaperonul este metabolizat rapid. La patru ore de la administrarea subcutanată, doar aproximativ 12% din doză mai este prezentă în formă nemodificată. Principalul metabolit, azaperolul, este produs prin reducerea butanonei. Concentrația acestuia este mai mare decât cea a azaperonului în majoritatea țesuturilor organismului, în timp ce concentrația azaperonului este mai mare în locul injectării. Printre celelalte căi de metabolizare la porcine se numără hidroxilarea grupării de piridină și de-earilarea oxidativă, care poate avea ca rezultat N-formilarea inelului de piperazină. Modelele de degradare a metabolitilor sunt similare în diferite țesuturi din organism, în timp ce la locul injecției au fost detectați doar azaperonul și azaperolul.

Azaperolul are aproximativ ¼ din efectul sedativ și circa 1/30 din efectul de scădere a temperaturii al azaperonului, iar α-(4-fluorofenil)-1-piperazină butanona are aproximativ 1/10 din efectul neuroleptic al azaperonului.

După administrarea dozelor terapeutice de azaperon porcilor, 70-90% și 1-6% din doză se elimină în decurs de 48 ore pe cale renală și, respectiv, prin fecale.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1. Lista excipientilor

Metabisulfit de sodiu (E 223)

Parahidroxibenzoat de metil (E 218)

Propil-parahidroxibenzoat

Acid tartaric

Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului)

Apă pentru preparate injectabile

### 6.2 Incompatibilități majore

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

### **6.3. Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare în flacon de 100 ml: 3 ani

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare în flacon de 50 ml: 2 ani

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

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

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

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

Flacon din sticlă transparentă de tip I (Ph. Eur.) cu dop din cauciuc clorobutilic de tip I (Ph. Eur.) și capac de aluminiu detașabil sau de tip flip-off din aluminiu/plastic.

Mărimea ambalajului: Cutie de carton cu 1 x 50 ml, 1 x 100 ml

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

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

230057

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

Data primei autorizări : 21.01.2020

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

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

Nu este cazul.



**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECTUL**

## A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Sedanol 40 mg/ml soluție injectabilă pentru porcine

Azaperon

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Azaperon 40 mg/ml

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 x 50 ml

1 x 100 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porcine

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramusculară.

Nu administrați mai mult de 5 ml per zonă de injectare.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE**

Timp de așteptare:

Carne și organe: 18 zile

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După desigilare, se utilizează în timp de 28 zile.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNE „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. MENTIUNE „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**

VetViva Richter GmbH, 4600 Wels, Austria

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

230057

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot{număr}

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacon de sticlă transparentă de 100 ml cu dop din cauciuc clorobutilic și capac din aluminiu

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Sedanol 40 mg/ml soluție injectabilă pentru porcine

Azaperon

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Azaperon 40 mg/ml

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 x 100 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porcine

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramusculară.

Nu administrați mai mult de 5 ml per zonă de injectare.

Citii prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE**

Timp de așteptare:

Carne și organe: 18 zile

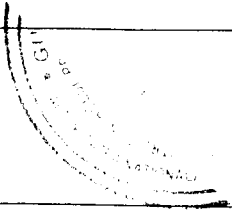
**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citii prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După desigilare, se utilizează în timp de 28 zile până la ...

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE****12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE  
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ****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”****15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

VetViva Richter GmbH, 4600 Wels, Austria

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

230057

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE UNITĂȚILE MICI DE AMBALAJ PRIMAR**

Flacon de sticlă transparentă de 50 ml cu dop din cauciuc clorobutilic și capac din aluminiu

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Sedanot 40 mg/ml soluție injectabilă pentru porcine

Azaperon

**2. CANTITATEA DE SUBSTANȚĂ (SUBSTANȚE) ACTIVĂ (ACTIVE)**

Azaperon 40 mg/ml

**3. CONȚINUT PE UNITATE DE GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

1 x 50 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Utilizare intramusculară. Nu administrați mai mult de 5 ml per zonă de injectare.

**5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Timp de așteptare: Carne și organe: 18 zile.

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După desigilare, se utilizează în timp de 28 zile până la ...

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

ANEXA u. 5



## B. PROSPECT

## **PROSPECT:**

Sedanol 40 mg/ml soluție injectabilă pentru porcine

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:  
VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

### **2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Sedanol 40 mg/ml soluție injectabilă pentru porcine

Azaperon

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

1 ml conține:

**Substanță activă:**

Azaperon 40 mg

**Excipienti:**

Metabisulfit de sodiu (E 223)	2,0 mg
Metilparahidroxibenzoat (E 218)	0,5 mg
Propilparahidroxibenzoat	0,05 mg

Soluție limpede, de culoare galben pal până la galben.

### **4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Sedativ neuroleptic pentru porcine:

Pentru utilizare la animale cu comportament agresiv

- în urma regrupării
- la scroafe (scroafe care își devorează sursele)

Pentru utilizare la animale care suferă de stres și pentru prevenirea stresului

- stres cardiovascular
- stres asociat cu transportul

Utilizare obstetrică

Ca premedicație în cazul anesteziei locale sau generale

Pentru ameliorarea simptomelor la animale cu distrofie musculară nutrițională

### **5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în condiții de temperaturi foarte scăzute, întrucât din cauza vasodilatației periferice se pot declansa colaps cardiovascular și hipotermie (cu risc crescut datorat inhibării centrului hipotalamic al termoreglării).

Este contraindicată utilizarea produsului medicinal veterinar pentru transportarea sau regruparea porcilor care urmează să fie sacrificați înainte de expirarea timpului de aşteptare.

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți.

## 6. REACȚII ADVERSE

La cea mai mare doză recomandată, pot apărea salivăție, tremor și respirație sacadată. Aceste reacții adverse dispar de la sine, fără urmări de durată.

La vieri se poate manifesta prolapsul reversibil al penisului.

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

Porcine

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

Utilizare intramusculară.

A se administra exclusiv prin injectare intramusculară, în spatele urechii. Se va utiliza un ac hipodermic lung, iar injectarea se va efectua cât mai aproape posibil în spatele urechii și perpendicular cu pielea. Dacă injecția se administrează animalelor corporante cu un ac scurt în regiunea cervicală, există riscul de a injecta o parte de medicament în țesutul adipos. În acest caz, injecția poate avea un efect insuficient.

Nu reinjectați dacă animalul nu răspunde la doza inițială, permiteți recuperarea completă înainte de a reinjecta într-o altă zi.

Comportament agresiv (regrupare, devorarea purcelor), utilizare obstetrică

2 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 1 ml produs per 20 kg greutate corporală)

### Stres

- Stres cardiovascular  
0,4 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,2 ml produs per 20 kg greutate corporală)
- Stres asociat cu transportul  
Transportarea purcelor, a purcelor înțărcați și a vierilor  
1,0 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,5 ml de produs per 20 kg greutate corporală)

Transportarea scroafelor și a porcilor pentru îngrășare

0,4 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,2 ml produs per 20 kg greutate corporală)

Premedicație cu anestezie locală și generală, distrofie musculară nutritivă

1 – 2 mg azaperon/kg greutate corporală (de exemplu 0,5 – 1 ml produs per 20 kg greutate corporală)

Pentru asigurarea unei administrări precise a dozei necesare trebuie folosită o seringă cu grădăția corespunzătoare. Acest lucru este deosebit de important la injectarea dozelor mici. Nu administrați mai mult de 5 ml per zonă de injectare.

La vieri nu trebuie depășită doza de 1 mg/kg, deoarece o doză mai mare poate cauza exteriorizarea penisului, care poate suferi vătămări.

Dopul din cauciuc poate fi perforat de cel mult 20 de ori. În cazul prelevărilor repetitive din flacon, se recomandă utilizarea unui ac de aspirare sau a unei seringi multidoză pentru a evita perforarea excesivă a dopului.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Vezi secțiunea 8.

## **10. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

Carne și organe: 18 zile

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vederea 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/cutie după „EXP”. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

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

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

### Precăutii speciale pentru fiecare specie tintă:

În timpul perioadei de instalare a acțiunii, animalele tratate trebuie să rămână singure, într-un mediu liniștit.

Injectia administrata în țesutul adipos poate determina un efect aparent insuficient.

Ocazional, s-au observat decese în rândul porcilor vietnamezi. Se consideră că această situație poate fi cauzată de injectarea în țesutul adipos, ceea ce determină o inducție lentă și tendință de a utiliza doze suplimentare, care au drept urmare supradoxozari. În cazul acestei rase, este important să nu se depășească doza prescrisă.

Nu reinjectați dacă animalul nu răspunde la doza inițială, permiteți recuperarea completă înainte de a reinjecta într-o altă zi.

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

Azaperonul, metabisulfitul de sodiu și metil- respectiv propil-parahidroxibenzoatul pot cauza reacții de hipersensibilitate. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la Azaperon sau la oricare dintre excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Acest produs poate fi iritant pentru piele, ochi și mucoasa bucală. Trebuie evitat contactul cu pielea, ochii și mucoasa bucală. Orice stropi de pe piele, ochi și mucoasa bucală trebuie spălați imediat, cu apă din abundență. Dacă iritația persistă, solicitați sfatul medicului.

Auto-injectarea accidentală sau ingerarea poate avea ca rezultat sedarea. Este necesară prudență pentru a evita auto-injectarea accidentală. Transportați acest produs medicinal veterinar numai în seringi neamorsate, pentru a evita injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. NU TREBUIE SĂ CONDUCEȚI VEHICULE.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie administrat de femei însărcinate. Nu sunt disponibile date privind urme de azaperon în laptele matern la femei care alăptează. Femeile care alăptează trebuie să manipuleze produsul medicinal veterinar cu extremă precauție.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

#### **Gestație și lactație:**

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:**

- Azaperon are un efect de potențare asupra tuturor supresorilor centrali și asupra substanțelor cu acțiune hipotensivă (datorită efectului α-adrenolitic cu acțiune periferică).
- Amplificare a tahicardiei cauzate de substanțe adrenolitice.
- Utilizarea concomitentă cu substanțe α- și β-simpatomimetică cum este epinefrina (adrenalina) determină hipotensiune („inversarea efectului adrenalinei”).

#### **Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):**

În caz de supradoxozare, în timpul trezirii, animalul poate manifesta comportament agresiv.

Repetarea dozei la porcii vietnamezi poate avea drept rezultat moartea animalelor, din cauza absorbtiei dozei initiale in tesutul adipos.

#### **Incompatibilități:**

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

### **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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### **Proprietăți farmacologice**

Azaperonul este o substanță neuroleptică derivată de butirofenonă, utilizată la porcine pentru acțiunea sa sedativă și antiagresivă.

Este un blocant al receptorilor centrali și periferici ai dopaminei, care induce sedare dependentă de doză. Dozele ridicate determină simptome motorii extrapiramidale, inclusiv catalepsie.

La porcine, durata sedării este de 1-3 ore, iar instalarea acțiunii cu efect sedativ și antiagresiv are loc în interval de 5-10 minute după administrarea dozelor terapeutice. Toate efectele azaperonului vor trece după 6-8 ore.

Azaperonul administrat pe cale parenterală difuzează rapid, atingând concentrațiile maxime în sânge, cerebral și hepatic în timp de 30 minute. Nivelurile atinse la nivel cerebral sunt de 2-6 ori mai ridicate decât cele din sânge. Timpul necesar atingerii concentrației plasmatici maxime a azaperonului și a metabolitilor acestuia este de 45 minute de la administrarea dozei.

După administrarea dozelor terapeutice de azaperon porcilor, 70-90% și 1-6% din doză se elimină în decurs de 48 ore pe cale renală și, respectiv, prin fecale.

#### **Dimensiuni de ambalaj**

1 x 50 ml, 1 x 100 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

Richter Pharma s.r.l.

Calea Șerban Vodă nr. 195  
040206 Bucuresti - Romania  
Tel: +4021 3365428  
[office@richter-pharma.ro](mailto:office@richter-pharma.ro)

