

ANEXA I

## **ANEXA I**

### **REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

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

Temprace 0,5 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

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

Fiecare ml conține:

**Substanță activă:**

Acepromazină 0,5 mg  
(echivalent cu 0,678 mg maleat de acepromazină)

**Excipienți:**

Fenol 1,67 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

Soluție limpă, de culoare galbenă până la portocalie.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini și pisici.

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

Pentru premedicație anestezică, tranchilizare și sedare.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animale gestante.

Nu se utilizează pe termen lung la același animal.

Vezi și secțiunea 4.8.

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

Având în vedere că răspunsul individual la acepromazină poate fi variabil, este posibil ca la unele animale să nu se poată obține sedarea eficace. La aceste exemplare trebuie luată în considerare utilizarea altor medicamente sau asocieri medicamentoase.

În absența studiilor adecvate privind eficacitatea, produsul nu trebuie administrat pe cale subcutanată sau intramusculară.

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

animalelor cu stări de hipovolemie, anemie și șoc sau cu boala cardiovaseulară. Înaintea administrației de acepromazină trebuie efectuată rehidratarea.

- Acepromazina poate provoca hipotermie din cauza deprimării centrului termoregulator și a vasodilatației periferice.
- Acepromazina are efecte analgezice neglijabile. La manipularea animalelor trachilizate trebuie evitate activitățile care provoacă durere.

La unii câini, în special boxeri și alte rase cu nas scurt, pot apărea leșin sau sincopă spontană, din cauza blocului sinoatrial provocat de tonusul vagal excesiv. Administrarea unei injecții cu acepromazină poate precipita un episod, prin urmare trebuie utilizată o doză scăzută. În cazul în care există un istoric cu acest tip de sincopă sau dacă acesta este suspectat din cauza aritmiei sinusale excesive, poate fi benefică controlarea disritmiei cu atropină administrată chiar înainte de acepromazină.

La câinii cu mutația ABCB1-1Δ (numită și MDR1), acepromazina poate să provoace o sedare mai profundă și prelungită. La acești câini, doza trebuie redusă cu 25%-50%.

*Rase de mari dimensiuni:* S-a observat că rasele mari de câini sunt în mod special sensibile la acepromazină, iar la aceste rase trebuie utilizată doza minimă posibilă.

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

Acest produs conține un sedativ puternic; trebuie manifestată prudentă la manipularea și administrarea produsului, pentru a evita expunerea accidentală.

În caz de injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta, dar NU conduceți, deoarece poate apărea sedare. Poate fi necesar tratament simptomatic.

Dacă are loc contactul accidental cu ochii, clătiți ușor ochii sub jet de apă, timp de 15 minute și solicitați sfatul medicului în cazul oricarei iritații care persistă.

În cazul contactului accidental cu pielea, îmbrăcământea contaminată trebuie îndepărtată, iar zona trebuie spălată cu cantități mari de apă și săpun. Trebuie solicitat sfatul medicului în cazul în care iritația persistă. Spălați bine mâinile și pielea expusă, după utilizare.

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

În urma injectării intravenoase rapide poate apărea disritmie cardiacă. Vezi și secțiunea 4.5 ( Precauții speciale pentru utilizare la animale).

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

Nu se utilizează la animale gestante. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației sau lactației.

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

Acepromazina are efecte aditive la acțiunile altor deprimante ale SNC și va potența anestezia generală (vezi secțiunea 4.9).

Nu utilizați acest produs concomitent cu organofosfați și/sau clorhidrat de procaină, deoarece poate intensifica activitatea, precum și toxicitatea potențială.

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

Numai pentru administrare prin injecție intravenoasă. Se recomandă ca injecția să se administreze lent.

*Premedicatie:* 0,03–0,125 mg acepromazină pe kg de greutate corporală, corespunzător la 0,6–2,5 ml produs pe 10 kg de greutate corporală

*Alte utilizări:* 0,0625–0,125 mg acepromazină pe kg de greutate corporală, corespunzător la 1,25–2,5 ml produs pe 10 kg de greutate corporală

În mod normal se administrează doze unice de acepromazină (vezi secțiunea 4.5, Precauții speciale pentru utilizare la animale). În urma administrării de acepromazină, cantitatea de anestezic necesară pentru inducerea anesteziei poate fi redusă în mod considerabil.

Luați măsuri adecvate de precauție pentru menținerea condițiilor de sterilitate. Evitați introducerea contaminării în timpul utilizării. În cazul în care observați prezența unor materiale străine sau a modificărilor de culoare, aruncați produsul.

Numărul maxim de perforări ale flaconului la utilizarea de dimensiuni de 21G sau 23G ale acului trebuie să nu depășească 100, iar utilizarea unui ac de calibră 18G, numărul maxim de perforări trebuie să nu depășească 40.

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

În cazul supradoxozării accidentale poate apărea hipotensiune arterială tranzitorie în funcție de doză.

Terapia trebuie să conste în intreruperea oricărui alt tratament hipotensor, îngrijire de susținere, cum ar fi administrarea unei perfuzii cu ser fiziologic izotonice calde pentru corectarea hipotensiunii arteriale, precum și monitorizarea atentă.

Epinefrina (adrenalina) este contraindicată în tratamentul hipotensiunii arteriale acute produse prin supradoxozarea maleatului de acepromazină, deoarece poate apărea deprimarea în continuare a tensiunii arteriale sistemic.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Antipsihotice  
Codul veterinar ATC: QN05AA04

#### **5.1. 5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Acepromazina este o fenotiazină. Este un deprimant al sistemului nervos central cu activitate asociată la nivelul sistemului autonom. Fenotiazinele au o acțiune centrală din cauza inhibării căilor dopaminei, ducând la schimbări de dispoziție, reducerea anxietății și eliminarea răspunsurilor învățate sau condiționate.

Acepromazina are proprietăți antiemetice, hipotermice, vasodilatatoare (și prin urmare hipotensive) și antispasmodice.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

Durata de acțiune a acepromazinei pare să fie prelungită și dependentă de doză.

### **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

#### **6.1 Lista excipienților**

Fenol  
Clorură de sodiu

## **6.2 Încompatibilități 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: 30 luni.  
Perioada de valabilitate după deschiderea ambalajului primar: 28 zile.

## **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A se păstra flaconul în ambalajul exterior, pentru a se proteja de lumină.

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

Flacoane din sticlă transparentă de tip I închise cu un dop din cauciuc bromobutilic și capac fără filet, din aluminiu, într-un ambalaj cutie.

Dimensiuni de ambalaj: 10 ml, 20 ml și 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. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Olanda

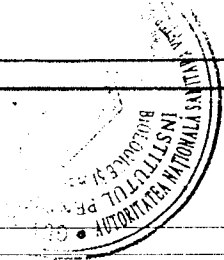
## **8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

## **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

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

MANUEL  
ROLUL  
OR DE U  
PHOTO



**ANEXA III**  
**ETICHETARE ȘI PROSPECT**

• m n x3 m d  
INTERNAZIONALE  
RISPARMIO  
OR DE UZ VENDETTA  
OMANIA  
ROLULU P.R. 131313

## A. ETICHETARE

**INFORMAȚIE CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI  
AMBALAJUL PRIMAR**

Cutie de carton

Flacoane din sticlă de 100 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Temprace 0,5 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

Acepromazină

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Acepromazină 0,5 mg/ml

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 ml

20 ml

100 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini, pisici



**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Numai pentru administrare intravenoasă.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMP (TEMPI) DE AȘTEPTARE**

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

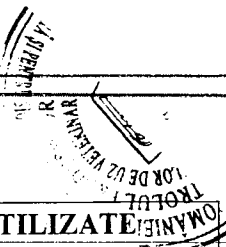
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP. (lună/an)

12/2024 (12 luni de la expirarea produsului)

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DETOZZEARE**



A se păstra flaconul în ambalajul exterior, pentru a se proteja de lumină.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII  
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.

Se elibereaza pe baza de reteta veterinara

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

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

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Olanda

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

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

Lot {număr}

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

**Flacoane din sticlă de 10 sau 20 ml**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Temprace 0,5 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici  
Acepromazină



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

0,5 mg/ml

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

10 ml  
20 ml

**4. CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE**

Numai i.v.

**5. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE**

**6. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 28 zile

După perforare, se va utiliza până la...

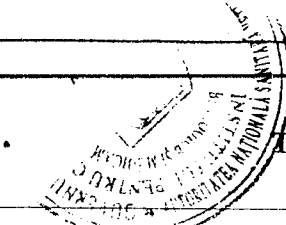
**8. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



## B. PROSPECT

**PROSPECT:**



Temprace 0,5 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici

**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:

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater  
Olanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Produlab Pharma B.V.  
Forellenweg 16  
4941 SJ Raamsdonksveer  
Olanda

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Temprace 0,5 mg/ml soluție injectabilă pentru câini și pisici  
acepromazină

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

Fiecare ml conține:

**Substanță activă:**

Acepromazină 0,5 mg  
(echivalent cu 0,678 mg maleat de acepromazină)

**Excipienți:**

Fenol 1,67 mg

Soluție limpede, de culoare galbenă până la portocalie.

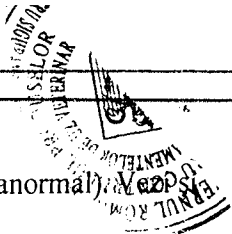
**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru premedicație anestezică, tranchilizare și sedare.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.  
Nu se utilizează la animalele gestante.

Nu se utilizează la ciorapii foarte mici și cățărăi.



## 6. REACȚII ADVERSE

În urma injectării intravenoase rapide poate apărea disritmie cardiacă (ritm cardiac anormal). Vezi sectiunea privind Precauții speciale (Precauții speciale pentru utilizare la animale). Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau dacă credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

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

Numai pentru administrare prin injecție intravenoasă. Se recomandă ca injecția să se administreze lent.

*Premedicație:* 0,03–0,125 mg acepromazină pe kg de greutate corporală, corespunzător la 0,6–2,5 ml produs pe 10 kg de greutate corporală.

*Alte utilizări:* 0,0625–0,125 mg acepromazină pe kg de greutate corporală, corespunzător la 1,25–2,5 ml produs pe 10 kg de greutate corporală.

Doza maximă care trebuie administrată este de 4 mg acepromazină per animal.  
În mod normal se administrează doze unice de acepromazină (vezi sectiunea Precauții speciale pentru utilizare la animale). În urma administrării de acepromazină, cantitatea de anestezic necesară pentru inducerea anesteziei poate fi redusă în mod considerabil.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Luăți măsuri adecvate de precauție pentru menținerea condițiilor de sterilitate. Evitați introducerea contaminării în timpul utilizării. În cazul în care observați prezența unor materiale străine sau a modificărilor de culoare, aruncați produsul.

Numărul maxim de perforări ale flaconului la utilizarea de dimensiuni de 21G sau 23G ale acului trebuie să nu depășească 100, iar utilizarea unui ac de calibrul 18G, numărul maxim de perforări trebuie să nu depășească 40.

## 10. TEMPORALITATEA (TIMP) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra flaconul în ambalajul exterior, pentru a se proteja de lumină.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a conținерului: 28 zile

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

### Precauții speciale pentru fiecare specie și tintă:

Având în vedere că răspunsul individual la acepromazină poate fi variabil, este posibil ca la unele animale să nu se poată obține sedarea eficace. La aceste exemplare trebuie luată în considerare utilizarea altor medicamente sau asociere medicamentoase.

În absența studiilor adecvate privind eficacitatea, produsul nu trebuie administrat pe cale subcutanată sau intramusculară.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale:

#### Pentru medicul veterinar:

Acepromazina este hipotensivă (scade tensiunea arterială) și poate provoca o scădere tranzitorie a valorilor hematocritului. Prin urmare, produsul trebuie administrat cu mare precauție și numai cu frecvențe reduse ale dozelor în cazul animalelor cu stări de hipovolemie, anemie și șoc sau cu boală cardiovasculară. Înaintea administrării de acepromazină trebuie efectuată rehidratarea.

Acepromazina poate provoca hipotermie din cauza deprimării centrului termoreglator și a vasodilatației periferice.

Acepromazina are efecte analgezice neglijabile. La manipularea animalelor tranchilizate trebuie evitată activitățile care provoacă durere.

La unii câini, în special boxeri și alte rase cu nas scurt, pot apărea leșin sau sincopă spontane, din cauza blocului sinoatrial provocat de tonusul vagal excesiv. Administrarea unei injecții cu acepromazină poate precipita un episod, prin urmare trebuie utilizată o doză scăzută. În cazul în care există un istoric cu acest tip de sincopă sau dacă acesta este suspectat din cauza aritmiei sinusale excesive, poate fi benefică controlarea disritmiei cu atropină administrată chiar înainte de acepromazină.

La câinii cu mutația ABCB1-1Δ (numită și MDR1), acepromazina倾de să provoace o sedare mai profundă și prelungită. La acești câini, doza trebuie redusă cu 25%-50%.

*Rase de mari dimensiuni:* S-a observat că rasele mari de câini sunt în mod special sensibile la acepromazină, iar la aceste rase trebuie utilizată doza minimă posibilă.

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

Acest produs conține un sedativ puternic; trebuie manifestată prudență la manipularea și administrarea produsului, pentru a evita expunerea accidentală.

În caz de injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta, dar NU conduceți, deoarece poate apărea sedare. Poate fi necesar tratament simptomatic.

Dacă are loc contactul accidental cu ochii, clătiți ușor ochii sub jet de apă, timp de 15 minute și solicitați sfatul medicului în cazul oricărei iritații care persistă.

În cazul contactului accidental cu pielea, îmbrăcământea contaminată trebuie îndepărtată, iar zona trebuie spălată cu cantități mari de apă și săpun. Trebuie solicitat sfatul medicului în cazul în care iritația persistă.

Spălați bine mâinile și pielea expusă, după utilizare.

### Gestație și lactație:

Nu se utilizează la animale gestante. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației sau lactației.

### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

În cazul supradozării accidentale poate apărea hipotensiune arterială tranzitorie în funcție de doză.

Terapia trebuie să conste în întreruperea oricărui alt tratament hipotensor, îngrijire de susținere, cum ar fi administrarea unei perfuzii cu ser fiziolitic izotonice cald pentru corectarea hipotensiunii arteriale, precum și monitorizarea respirației.

Interacțiuni:

Pentru medicul veterinar:

Acepromazina are efecte aditive la acțiunile altor deprimante ale SNC și va potența anestezia generală (vezi secțiunea Posologie pentru fiecare specie, cale (căi) de administrare și mod de administrare).

Nu utilizați acest produs concomitent cu organofosfați și/sau clorhidrat de procaină, deoarece poate intensifica activitatea, precum și toxicitatea potențială.

Incompatibilități:

Pentru medicul veterinar:

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**

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**

ZZ-LL-AAAA

**15. ALTE INFORMAȚII**

Dimensiuni de ambalaj:

10 ml, 20 ml sau 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.