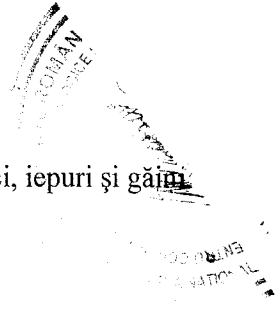


ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Trisulmix, pulbere pentru utilizare în apa de băut pentru bovine, oi, capre, porci, iepuri și găini.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g produs conține:

Substanțe active:

Sulfadimetoxină (de sodiu)	186,8 mg
Trimetoprim	40,0 mg

Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
Dioxid de siliciu
Zaharină sodică
Lactoză monohidrat

Pulbere pentru utilizare în apa de băut, de culoare albă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine(viței), oi(miei), capre(iezi), porci, iepuri și găini(broileri)

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Produsul medicinal veterinar este recomandat la viței, miei, iezi, porci, broileri și iepuri în tratamentul infecțiilor produse de microorganisme sau asociații de microorganisme susceptibile la sulfadimetoxină și trimetoprim.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează pentru la animale cu insuficiență hepatică sau disfuncție renală.

3.4 Atenționări speciale

Nu există.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

La utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se țină cont de politicile antimicrobiene oficiale și locale.

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la susceptibilitate bacteriilor izolate. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate determina creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active și poate determina scăderea eficacității tratamentelor ca urmare a rezistenței încrucișate.

Se recomandă administrarea unei cantități suficiente de lichide pentru evitarea cristaluriei.

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

Se va evita contactul cu produsul.

• Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau excipienți trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Se va utiliza echipament de protecție adecvat. Evitati să inspirati pulberea. Evitați contactul cu pielea și ochii.

Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar, spălați mâinile cu apă și săpun.

În cazul unor simptome ca eruptii cutanate, solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta. Un edem la nivelul feței, pleoapelor, buzelor sau dificultăți respiratorii constituie simptome severe și necesită îngrijiri medicale urgente.

Nu utilizați acest produs în timpul sarcinii sau alăptării.

Precăutii speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie detinătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul sau ambalajul imediat pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

3.9 Căi de administrare și doze

Produsul medicinal veterinar se administrează în apă de băut, în doză de 1- 2 g produs/litrul apă sau 1-2 g produs/ 10 kg greutate corporală.

Perioada de tratament este de 3-5 zile consecutive. Doza se va adapta în funcție de consumul de apă. Pe perioada tratamentului la animale se va administra numai apă de băut medicamentată. Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu se vor depăși dozele recomandate.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de aşteptare

Bovine, oi, capre, porci, iepuri și broileri:

Carne și organe: 12 zile

Nu este autorizată utilizarea la gaini care produc ouă pentru consum uman.

Nu se utilizează la gaini în perioada de ouă sau în interval de 4 săptămâni înainte de începutul perioadei de ouă.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet:

QJ101EW09

4.2 Farmacodinamie

Sulfadimetoxina este o sulfamidă cu acțiune prelungită, cu un spectru antimicrobian larg, inclusiv proprietăți anticoccidiene. Această substanță este activă împotriva bacteriilor Gram-pozițive și Gram-negative și a unor protozoare și coccidi.

Trimetoprimul aparține grupului diaminopirimidinelor. Este activ împotriva streptococilor și majoritatea bacteriilor Gram-negative.

În asociere, cele două substanțe active sunt sinergice. Sulfadimetoxina este potențată de o diaminopirimidină, trimetoprim. Combinarea acestor două substanțe active permite o blocadă secvențială pe biosinteza de acid folic. Aceste două substanțe active acționează prin blocarea secvențială pe traseul sinteza acidului tetrahidrofolic: sulfamida inhibă transformarea acidului PAB în acid folic iar trimetoprimul inhibă în mod specific dihidrofolat reductaza microbiană. Spectrul de activitate include microorganisme Gram-pozițive (*Aureus spp.*, *Listeria spp.*) și microorganisme Gram-negative (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Enterohacter spp.*, *Bordetella spp.*).

4.3 Farmacocinetică

Sulfadimetoxina este considerată ca fiind o sulfonamidă cu o persistență lungă în plasmă.

Sulfadimetoxina este puternic legată de proteine. Difuzează în toate țesuturile și organele.

Trimetoprim este absorbit rapid după administrarea orală. Acesta este larg distribuit în organism. Cele două substanțe active sunt parțial metabolizate de către ficat. Eliminarea lor este în principal renală.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

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

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

Termenul de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Plic multistrat (polietilenă de joasă densitate/aluminiu/hârtie) x 100 g.

Cutie din carton x 10 plicuri x 100 g.

Cutie x 1 kg de formă cilindrică, opacă, din polietilenă de înaltă densitate, închisă cu capac din polietilenă de joasă densitate.

Pungă din polietilenă de joasă densitate x 2,5 kg, introdusă într-o cutie de formă cilindrică, opacă, din polipropilenă copolimer, închisă cu capac din polipropilenă copolimer.

Pungă x 5 kg sub forma unui sac rectangular constituit din patru straturi: polietilenă de joasă densitate, două straturi interioare de hârtie și un strat exterior de hârtie.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Dopharma Research B.V.

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190238

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări: 06.12.2002

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR – ETICHETA SI PROSPECT COMBINAT

Cutie din carton x 10 plicuri x 100 g

Cutie din polietilenă de înaltă densitate x 1 kg

Pungă din polietilenă de joasă densitate x 2,5 kg într-o cutie din polipropilenă copolimer

Pungă multistrat x 5 kg

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Trisulmix, pulbere pentru utilizare în apa de băut, pentru bovine, oi, capre, porci, iepuri și broileri

2. COMPOZITIE

Substanțe active:

Sulfadimetoxină (de sodiu) 186,8 mg/g

Trimetoprim 40,0 mg/g

Pulbere pentru utilizare în apa de băut, de culoare albă.

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 x 100 g

1 kg

2,5 kg

5 kg

4. SPECII TINTA

Bovine(viței), oi(miei), capre(iezi), porci, iepuri și broileri

5. INDICATII DE UTILIZARE

Indicații de utilizare

Produsul medicinal veterinar este recomandat la viței, miei, iezi, porci, broileri și iepuri în tratamentul infecțiilor produse de microorganisme sau asociații de microorganisme susceptibile la sulfadime toxină și trimetoprim.

6. CONTRAINDICATII

Contraindicatii

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.
Nu se utilizează pentru la animale cu insuficiență hepatică sau disfuncție renală.

7. ATENTIONARE (ATENTIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Attentionari speciale

Precautii speciale pentru utilizarea in siguranta la speciile tinta

La utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se țină cont de politicile antimicrobiene oficiale și locale.

Utilizarea produsului se va efectua pe baza unor teste de susceptibilitate a bacteriilor izolate. Dacă acest lucru nu este posibil terapia se va baza pe informațiile epidemiologice referitoare la

susceptibilitate bacteriilor izolate. Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor din RCP poate determina creșterea prevalenței rezistenței la substanțele active și poate determina scăderea eficacității tratamentelor ca urmare a rezistenței încrucișate.
Se recomandă administrarea unei cantități suficiente de lichide pentru evitarea cristaluriei.

Precautii speciale care trebuie luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale

Se va evita contactul cu produsul medicinal veterinar .

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

Se va utiliza echipament de protecție adecvat. Evitați să inspirați pulberea. Evitați contactul cu pielea și ochii.

Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar, spălați mâinile cu apă și săpun.

În cazul unor simptome ca eruptii cutanate, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Un edem la nivelul feței, pleoapelor, buzelor sau dificultăți respiratorii constituie simptome severe și necesită îngrijiri medicale urgente.

Nu utilizați acest produs în timpul sarcinii sau alăptării.

Gestatie si lactatie

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Supradozaj

Nu se vor depăși dozele recomandate.

Incompatibilitati majore

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

8. EVENIMENTE ADVERSE

Evenimente adverse

Nu se cunosc.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în aceasta eticheta, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al acestuia folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro

9. DOZE PENTRU FIECARE SPECIE TINTA, CĂI DE ADMINISTRARE ȘI METODE DE ADMINISTRARE

Doze pentru fiecare specie, căi și metode de administrare

Produsul medicinal veterinar se administrează pe cale orală, în apă de băut, în doză de 1- 2 g produs/litru apă sau 1-2 g produs/ 10 kg greutate corporală.
Perioada de tratament este de 3-5 zile consecutive.

10. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Recomandări privind administrarea corectă

Doza se va adapta în funcție de consumul de apă. Pe perioada tratamentului la animale se va administra numai apă de băut medicamentată. Pentru a asigura dozarea corectă, trebuie stabilite cât mai precis greutatea corporală.

11. PERIOADE DE AȘTEPTARE

Perioade de așteptare

Bovine, oi, capre, porci, iepuri și broileri:

Carne și organe: 12 zile

Nu este autorizata utilizarea la gaini care produc oua pentru consum uman.

Nu se utilizează la gaini în perioada de ouat sau în intervalul de 4 săptămâni înainte de începutul perioadei de ouat.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINARE

Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

14. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Clasificarea produselor medicinale veterinare

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

15. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE ȘI DIMENSIUNILE AMBALAJELOR

190238

Dimensiunile ambalajelor

Cutie din carton x 10 plicuri x 100 g

Cutie din polietilină de înaltă densitate x 1 kg

Pungă din polietilenă de joasă densitate x 2,5 kg într-o cutie din polipropilenă copolimer

Pungă multistrat x 5 kg

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

26. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A ETICHETEI

Data ultimei revizuirii a etichetei

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

17. DATE DE CONTACT

Date de contact

Detinătorul autorizatiei de comercializare:

Dopharma Research B.V.
Zalmweg 24
Țările de Jos-4941 VX Raamsdonksveer

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Dopharma France S.A.S.
23 Rue du Prieuré, Saint Herblon
FRANȚA-44150 Vair sur Loire

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Dopharma Vet S.R.L.
Str. Aeroport nr. 44
Localitatea Ghiroda
Județul Timiș, cod 307200 – Romania
Tel: +40 728 138 903
E-mail: a.ardelean@dopharma.ro

18. ALTE INFORMATII

19. MENTIUNEA “NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

20. DATA EXPIRARII

Exp. ll/aaaa}

După desigilare, a se utiliza până la 3 luni.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.
Termenul de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

21. NUMARUL SERIEI

Lot {numar}

