

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TRISULMIX, soluție orală pentru pui de găină și iepuri

2. Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de produs conține:

Substanțe active:

Sulfadimetoxină (de sodiu) 186,7 mg

Trimetoprim..... 40,0 mg

Excipienti:

Parahidroxibenzoat de metil 1,0 mg

Parahidroxibenzoat de propil 0,1 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală, lăptădă, de culoare galben deschis, miscibilă în apă

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Pui de găină și iepuri.

4.2 Indicații pentru utilizare cu specificarea speciilor țintă

Produsul este recomandat la pui de găină și iepuri în tratamentul infecțiilor produse de microorganisme sau asociații de microorganisme sensibile la sulfadimetoxină și trimetoprim.

4.3 Contraindicații

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienti.

Nu se utilizează la animale în caz de insuficiență hepatică sau disfuncție renală.

5. Precauții și specificații privind riscurile speciale (privind)

Nu există.

5.6 Precauții speciale pentru utilizare

i) Precauții speciale pentru utilizare la animale

La utilizarea produsului 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 înorucișate.

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

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

Se va evita contactul cu produsul.

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

Se va utiliza echipament de protecție adecvat. Evitați contactul produsului 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 erupții cutanate, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta. Un edem la nivelul fetei, pleoapelor, buzelor sau dificultăți respiratorii constituie simptome severe și necesită îngrijiri medicale urgente.

Nu utilizați acest produs în timpul sarcinii sau alăptării.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Nu se cunosc.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouăt

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

4.8 Interacțiuni cu alte produse încriși în compoziția lor sau cu alte lărgiri de farmaciile

Nu se cunosc.

4.9 Informații de administrație și națională de administrație

Produsul se administrează pe cele două, în apă de băut. Doza este de 1- 2 ml produs/litră apă sau 1 - 2 ml produs / 10 kg greutate corporală.

Perioada de tratament este de 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 asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

4.10 Suprădozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu se vor depăși dozele recomandate.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe:

Pui de găină: 6 zile

Iepuri: 8 zile

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

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

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemică, combinații de sulfonamide și trimetoprim

Codul veterinar ATC: QJ01EW09.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

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

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 reductază microbială. Spectrul de activitate include microorganisme Gram-pozițive (*Aureus spp.*, *Listeria spp.*) și microorganisme Gram-negative (*Escherichia coli*, *Salmonella spp.*, *Proteus spp.*, *Enterobacter spp.*, *Bordetella spp.*).

5.2 Particularități farmacocinetică

Sulfadimetoxina este considerată ca fiind o sulfonamidă cu o persistență lungă în plasmă. Sulfadimetoxina este puternic legată de proteine. Substanțele sunt o difuzie crescută în toate țesuturile și organele.

Trimetoprimul este absorbit rapid după administrarea orală. Acesta este distribuit în cantitate mare în organism.

Cele două substanțe active sunt parțial metabolizate de către ficat. Eliminarea lor este în principal renală.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Parahidroxibenzoat de metil
Parahidroxibenzoat de propil
Polioxietilen glicol 200
Propilen glicol.

6.2 Incompatibilități

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.
Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

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

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon cilindric de 1 litru, de culoare albă, din polietilenă de înaltă densitate cu sigiliu din polietilenă/aluminiu și capac din polietilenă de joasă densitate.

Bidon dreptunghiular de 5 litri, 10 litri, de culoare albă, din polietilenă de înaltă densitate, cu sigiliu din polietilenă/aluminiu și capac din polietilenă de joasă densitate.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor proveniți din utilizarea unor astfel de produse

Cînd produsul medicinal veterinar este neutilizat sau cîșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEPOZITATORI, SURVEZATORI DE PRODUSE MEDICINALE

MERIAL

29, Avenue Tony Garnier,
69007 LYON
FRANȚA

6. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI / REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 06/12/2002

Data ultimei reînnoiri: 26/08/2015

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

05.2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Să eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECT

A. ETICHETTARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Flacon cilindric de 1 litru, de culoare albă, din polietilenă de înaltă densitate cu sigiliu din polietilenă/aluminiu și capac din polietilenă de joasă densitate

Bidon dreptunghiular de 5 litri, 10 litri, de culoare albă, din polietilenă de înaltă densitate, cu sigiliu din polietilenă/aluminiu și capac din polietilenă de joasă densitate

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TRISULMIX, soluție orală pentru pui de găină și iepuri
sulfadimetoxină (de sodiu), trimetoprim

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Substanțe active:

Sulfadimetoxină (de sodiu).....186,7 mg/ml
Trimetoprim40,0 mg/ml

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de metil1,0 mg/ml
Parahidroxibenzoat de propil 0, 1 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

1 L, 5 L, 10 L

5. SPECII ȚINTĂ

Pui de găină și iepuri.

6. INDICAȚII

Produsul este recomandat la pui de găină și iepuri în tratamentul infecțiilor produse de microorganisme sau asociații de microorganisme sensibile la sulfadimetoxină și trimetoprim.

7. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la animale în caz de insuficiență hepatică sau disfuncție renală.

8. REACTII ADVERSE

Nu se cunosc.

9. MOD SI CALE DE ADMINISTRARE, DOZE PENTRU FIECARE SPECIE

Produsul se administrează pe cale orală, în apa de băut. Doza este de 1- 2 ml produs/litru apă sau 1 - 2 ml produs/ 10 kg greutate corporală.
Perioada de tratament este de 5 zile consecutive.

10. RECOMANDARI 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 asigurarea unei dozări corecte, trebuie determinată cu acuratețe greutatea corporală a animalelor, ori de câte ori este posibil, pentru a evita subdozarea.

11. TEMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe:

Pui de găină: 6 zile

Iepuri: 8 zile

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

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

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie ţintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

► Precauții speciale pentru utilizare la anticeafe

La utilizarea produsului, trebuie să se ţină 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 încrețite.

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

II) PRECAUȚII SPECIALE CARE TREBUIE LUATE DE PERSOANE CARE ADMINISTREAZĂ PRODUSUL MEDICINAL VETERINAR LA ANIMAȚIE

Se va evita contactul cu produsul.

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

Se va utiliza echipament de protecție adekvat. Evitați contactul produsului 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 erupții cutanate, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul sau eticheta. Un edem la nivelul fetei, pleoapelor, buzelor sau dificultăți respiratorii constituie simptome severe și necesită îngrijiri medicale urgente. Nu utilizați acest produs în timpul sarcinii sau alăptării.

UTILIZARE ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE SAU ÎN PERIOADA DE OUAT

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

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se cunosc.

SUPRADOZARE (SIMPTOME, PROCEDURI DE URGENȚĂ, ANTIDOTURI), DUPĂ CAZ

Nu se vor depăși dozele recomandate.

INCOMPATIBILITĂȚI

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu se va amesteca cu alte produse medicinale veterinare.

13. DATA EXPIRĂRII

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 36 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primă: 3 luni.

Perioada de valabilitate după diluare conform indicațiilor: 24 ore.

14. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

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

15. 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.

16. 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.

17. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR"

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

18. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS

Deținătorul autorizației de comercializare:

MERIAL

29, Avenue Tony Garnier,
69007 LYON
FRANȚA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

MERIAL

23 rue du Prieuré
44150 Saint-Herblon
FRANȚA

19. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

20. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

05.2016

21. CODUL DE IDENTIFICARE AL SERII DE PRODUS

Lot/Lot: {număr}

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

Veteco Interservices S.R.L., Piața Presei Libere nr.1, sector 1, 013701 București
tel: +40 213 70 380/fax: +40 213 170 385, office@veteco.ro

B. PROSPECT

Deoarece toate informațiile solicitate sunt transmise pe etichete, prospectul nu este necesar pentru aceste prezentări.

A handwritten signature in black ink, appearing to read "Bogdan" or a similar name.