



## ANEXA I

### REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

# Anexa ur. 1



## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Vecoxan 2,5 mg/ml suspensie orală pentru miei și viței.

## 2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de suspensie conține:

### Substanță activă:

Diclazuril 2,5 mg

### Excipienti:

Metil parahidroxibenzoat	1,8 mg
Propil parahidroxibenzoat	0,2 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Suspensie orală, de culoare albă.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1. Specii țintă

Ovine (miei) și bovine (viței).

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

#### La miei:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria crandallis* și *Eimeria ovinoidalis*.

#### La viței:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria bovis* și *Eimeria zuernii*.

### 4.3. Contraindicații

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

### 4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Se recomandă evitarea următoarelor practici, deoarece acestea cresc riscul de dezvoltare al rezistenței paraziștilor și pot face terapia ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă prea mare
- Subdozarea, datorită subestimării greutății corporale, administrarea incorectă a produsului.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare folosind testele specifice (ex. *testul reducerii ouălor din fecale*). Atunci când rezultatele testelor dovedesc rezistență la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat un antihelmintic care aparține unei alte clase farmacologice și care are alt mod de acțiune.

Viței: în unele cazuri, se poate obține doar o reducere cu caracter tranzitoriu a excreției de oochiști.



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

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

A se agita energetic înainte de utilizare.

Momentul în timp al aplicării tratamentului este dat de cunoașterea epidemiologiei *Eimeria spp.*, iar prezența coccidiei în efectiv, trebuie confirmată prin prelevare de probe coprologice înainte de tratament, dacă nu există un istoric recent și confirmat de coccidioză clinică.

Coccidioza este un indicator al gradului insuficient de igienă în efectiv / adăposturi. Se recomandă îmbunătățirea gradului de igienă și tratarea tuturor mieilor din efectiv precum și a tuturor vițelor dintr-un adăpost.

Utilizarea frecventă și repetată a antiprotozoarelор poate conduce la dezvoltarea rezistenței parazitului țintă.

Pentru modificarea evoluției unei infecții coccidiene clinice deja prezente, la animale care manifestă individual semne de diaree, poate fi necesară o terapie suplimentară de susținere, datorită faptului că diclazuril-ul nu are activitate antimicrobiană.

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

În cazul contactului produsului cu pielea sau cu ochii, clătiți din abundență cu apă. Mâinile vor fi spălate după administrarea produsului.

Nu mancați, nu beți și nu fumați în timpul manipulării produsului.

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

În cazuri foarte rare, la animalele cu coccidioză clinică au fost raportate manifestări sistemicе (cum ar fi hipertermie, anorexie), în corelație cu boala.

#### **4.7. Utilizarea în perioada de gestație sau lactație**

Nu este cazul.

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

Nu se cunosc.

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

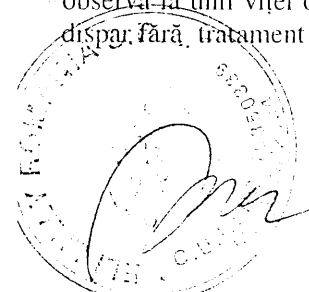
Produsul se administrează oral, în doză de 1 mg diclazuril/ kg greutate corporală (1 ml suspensie orală/ 2,5 kg greutate corporală), într-o singură administrare.

Pentru a se asigura administrarea unei doze corecte, greutatea corporală a animalelor trebuie determinată cât mai precis posibil.

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

La miei: nu au fost evidențiate semne de supradoxozare după administrarea unei doze de cinci ori mai mare decât nivelul recomandat.

La viței: nu au fost evidențiate semne de supradoxozare după administrarea unei doze unice de cinci ori mai mare decât nivelul recomandat. În cazul administrării repetitive a unei doze de 3 – 5 ori mai mare, timp de 3 zile consecutive, se poate observa la unii viței o modificare a consistenței și culorii (maro închis) fecalelor. Aceste semne au caracter tranzitoriu și disipați, fără tratament specific.

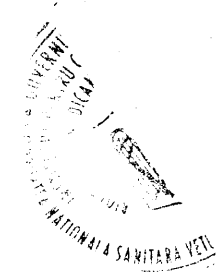


#### 4.11. Timp de aşteptare

##### Carne și organe:

Mie: zero zile

Viței: zero zile.



### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antiprotozoare, triazine

Codul veterinar ATC: QP51AJ03

#### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Diclazuril este un anticoccidian ce face parte din grupul de benzen-acetonitril, fără activitate microbiologică împotriva speciilor de *Eimeria*. În funcție de speciile de coccidii, diclazuril are efect anticoccidian asupra stagilor asexuate sau sexuate din ciclul de dezvoltare al parazitului. Tratamentul cu diclazuril va avea doar un efect limitat asupra leziunilor intestinale produse de stagile parazitare mai mari de 16 zile. Tratamentul cu diclazuril provoacă întreruperea ciclului de dezvoltare coccidian și a excreției de ochiști pentru aproximativ 2 săptămâni. Aceasta va permite animalului să traverseze cu bine perioada în care imunitatea maternală este scăzută (această perioadă a fost observată aproximativ la vîrstă de 4 săptămâni).

#### 5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea orală a suspensiei, absorbția de diclazuril la miei este slabă. Nivelul maxim al concentrației plasmatici este atins după aproximativ 24 de ore de la administrarea dozei. Gradul de absorbție scade odată cu vîrstă animalului. Timpul de înjumătărire este de aproximativ 30 de ore. Studii *in vitro* efectuate pe celule hepatice de oaie au demonstrat că transformările metabolice ale diclazurilului sunt limitate. Acest fapt a fost observat ca fiind similar și la alte specii de animale. Excreția se produce aproape complet prin fecale.

Atunci când diclazuril este administrat la viței sub formă de suspensie orală, nivelul său de absorbție este scăzut.

### 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

#### 6.1 Lista excipientilor

Celuloză microcristalină (E460)  
Carboxi-metil-celuloză sodică (E466)  
Metil-parahidroxibenzoat (E218)  
Propil-parahidroxibenzoat (E216)  
Acid citric monohidrat (E330)  
Polisorbat 20 (E432)  
Hidroxid de sodiu (E524)  
Apă purificată

#### 6.2 Incompatibilități

Nu se cunosc.

#### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.



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

A se feri de îngheț.

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

##### Natura ambalajului

Flacon din polietilenă de înaltă densitate.

Capac cu filet din polietilenă de înaltă densitate.

Capac de dozare din polietilenă de înaltă densitate.

##### Ambalaj(e) comercial(e)

Cutie carton cu flacon de 200 ml cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie carton cu flacon de 1 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie carton cu flacon de 2,5 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie carton cu flacon de 5 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

#### **6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne 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**

Eli Lilly Regional Operations GmbH.

Koelblgasse 8-10

1030 Vienna

Austria

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

130097

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

13.03.2007

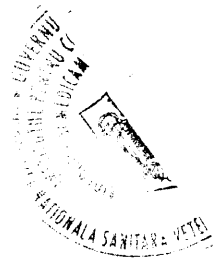
### **10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

Iunie 2013

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

Se eliberează pe bază de rețetă veterinară.





## ETICHETARE ȘI PROSPECT

**A. ETICHETARE**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**  
cutie de carton

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Vecoxan 2,5 mg/ml suspensie orală pentru miei și viței.  
Diclazuril.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml de suspensie conține:

**Substanță activă:**

Diclazuril 2,5 mg

**Excipienti:**

Metil parahidroxibenzoat 1,8 mg, propil parahidroxibenzoat 0,2 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie orală.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Cutie de carton cu flacon de 200 ml cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie de carton cu flacon de 1 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie de carton cu flacon de 2,5 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie de carton cu flacon de 5 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Ovine (miei) și bovine (viței).

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La miei:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria crandallis* și *Eimeria ovinoidalis*.

La viței:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria bovis* și *Eimeria zuernii*.

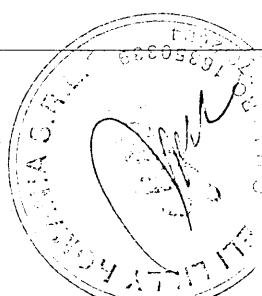
**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează oral, în doza de 1 mg diclazuril/kg greutate corporală (1 ml suspensie orală/ 2,5 kg greutate corporală), într-o singură administrare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Carne și organe:

Mie: zero zile.



Vîtei: zero zile.

## 9. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

## 10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

După desigilare,/deschidere, se va utiliza până la: 3 luni.

## 11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se feri de îngheț.

## 12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

## 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 ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

## 15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Eli Lilly Regional Operations GmbH.  
Koelblgasse 8-10  
1030 Vienna  
Austria

## 16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

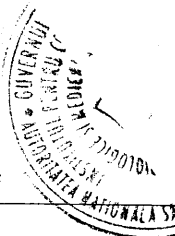
130097

## 17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**  
flacon din polietilenă de înalță densitate de 200 ml, 1 L, 2,5 L și 5 L



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Vecoxan 2,5 mg / ml suspensie orală pentru miei și viței.  
Diclazuril.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml de suspensie conține:

**Substanță activă:**

Diclazuril 2,5 mg

**Excipienti:**

Metil parahidroxibenzoat 1,8 mg, propil parahidroxibenzoat 0,2 mg,

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie orală.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

200 ml, 1 l

2,5 l

5 l

**5. SPECII ȚINTĂ**

Ovine (miei) și bovine (viței).

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La miei:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria crandallis* și *Eimeria ovinoidalis*.

La viței:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria bovis* și *Eimeria zuernii*.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Produsul se administrează oral, în doză de 1 mg diclazuril/ kg greutate corporală (1 ml suspensie orală/2,5 kg greutate corporală), intr-o singură administrare.

**8. TEMPORIZARE**

Carne și organe:

Miei: zero zile.

Viței: zero zile.



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

Citiiți prospectul înainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an} *sigură*  
După desigurare./deschidere, se va utiliza până la: 3 luni.

## **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se feri de îngheț.

## **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

## **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 ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

## **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

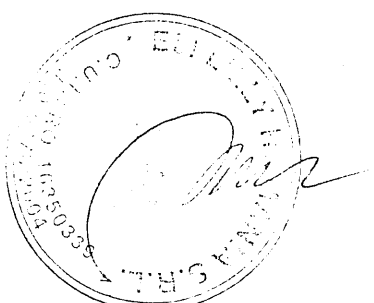
Eli Lilly Regional Operations GmbH.  
Koelblgasse 8-10  
1030 Vienna  
Austria

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

130097

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

Lot {număr}





## B. PROSPECT

## PROSPECT

Vecoxan 2,5 mg/ml suspensie orală pentru miei și viței

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

Detinătorul autorizației de comercializare:

Eli Lilly Regional Operations GmbH.  
Koelblgasse 8-10  
1030 Vienna  
Austria

Producător pentru eliberarea seriei:

Lusomedicamenta, Sociedade Técnica Farmacêutica, S.A.  
Consiglieri Pedroso, 69-B  
Queluz de Baixo  
2730-055 Barcarena  
Portugal

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Vecoxan 2,5 mg/ml suspensie orală pentru miei și viței  
Diclazuril.

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

Fiecare ml de suspensie conține:

**Substanță activă:**

Diclazuril 2,5 mg

**Excipienti:**

Metil parahidroxibenzoat 1,8 mg, propil parahidroxibenzoat 0,2 mg

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

La miei:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria crandallis* și *Eimeria ovina*.

La viței:

Prevenirea (în efectivele în care diagnosticul a fost confirmat) coccidiozei cauzată de *Eimeria bovis* și *Eimeria zuernii*.

**5. CONTRAINDIICAȚII**

Nu se administrează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienti.

**6. REACȚII ADVERSE**

În cazuri foarte rare, la animalele cu coccidioză clinică au fost raportate manifestări sistemică (cum ar fi hipertermie, anorexie), în corelație cu boala.

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



## 7. SPECII ȚINTĂ

Ovine (miei) și bovine (viței).

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

Produsul se administreaza oral, în doză de 1 mg diclazuril/ kg greutate corporală (1 ml suspensie orală/ 2,5 kg greutate corporală), într-o singură administrare.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura un dozaj corect, greutatea corporală trebuie determinată cu cât mai multă exactitate.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

### Carne și organe:

Miei: zero zile.

Viței: zero zile.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se feri de îngheț.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe cutie după {EXP}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 3 luni.

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

### Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Se recomandă evitarea următoarelor practici, deoarece acestea cresc riscul de dezvoltare al rezistenței paraziților și pot face terapia ineficientă:

- Utilizarea prea frecventă și repetată a antihelminticelor din aceeași clasă, pe o perioadă prea mare
- Subdozarea, datorită subestimării greutății corporale, administrarea incorectă a produsului.

Cazurile clinice suspecte de rezistență la antihelmintice trebuie investigate în continuare folosind testele specifice (ex. *testul reducerii ouălor din fecale*). Atunci când rezultatele testelor dovedesc rezistență la un anumit antihelmintic, trebuie utilizat un antihelmintic care aparține unei alte clase farmacologice și care are alt mod de acțiune.

Viței: în unele cazuri, se poate obține doar o reducere cu caracter tranzitoriu a excreției de ochiști.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

A se agita energetic înainte de utilizare.

Momentul în timp al aplicării tratamentului este dat de cunoașterea epidemiologiei *Eimeria spp.*, iar prezența coccidiei în efectiv trebuie confirmată prin prelevare de probe coprologice înainte de tratament, dacă nu există un istoric recent și confirmat de coccidioză clinică.

Coccidioza este un indicator al gradului insuficient de igienă în efectiv / adăposturi. Se recomandă îmbunătățirea gradului de igienă și tratarea tuturor mieilor din efectiv precum și a tuturor vițelor dintr-un adăpost.

Utilizarea frecventă și repetată a antiprotozoarelor poate conduce la dezvoltarea rezistenței parazitului țintă.

Pentru modificarea evoluției unei infecții coccidiene clinice deja prezente, la animale care manifestă individual semne de diaree, poate fi necesară o terapie suplimentară de susținere, datorită faptului că diclazuril-ul nu are activitate antimicrobiană.

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

În cazul contactului produsului cu pielea sau cu ochii, clătiți din abundență cu apă. Mâinile vor fi spălate după administrarea produsului.

Nu mancați, nu beți și nu fumați în timpul manipulării produsului.

**Utilizarea în perioada de gestație sau lactație**

Nu este cazul.

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

Nu se cunosc.

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

La miei, nu au fost evidențiate semne de supradozare după administrarea unei doze de cinci ori mai mare decât nivelul recomandat.

La ~~miei~~ nu au fost evidențiate semne de supradozare după administrarea unei doze unice de cinci ori mai mare decât nivelul recomandat. În cazul administrării repetitive a unei doze de 3 – 5 ori mai mare, timp de 3 zile consecutive, se poate observa la unii viței o modificare a consistenței și culorii (maro închis) fecalelor. Aceste semne au caracter tranzitoriu și dispar fără niciun tratament specific.

**Incompatibilități**

Nu se cunosc.

**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**

***Ambalaj(e) comercial(e)***

Cutie carton cu flacon de 200 ml cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie carton cu flacon de 1 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie carton cu flacon de 2,5 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Cutie carton cu flacon de 5 L cu un suport special de susținere (ham) și capac de dozare cu vârf special.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

**Eli Lilly România SRL**

**Str. Menuetului nr. 12**

**Bucharest Business Park, Cladirea D, et 2**

**013713, sector 1, București**

**România**

