

Anexa I

[Version 8, 10/2012]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEUDIAVALL, 150 mg/g premix pentru hrana medicamentata la porci.

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare gram conține:

Substanță activă :

Amoxicilina (trihidrat).....150 mg
(Echivalent cu 172 mg amoxicilină trihidrat)

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru hrana medicamentata.
Pulbere fină, maronie, cu aspect granulat.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Suine (purcei înțărcați).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Tratamentul și metafilaxia infecțiilor cauzate de *Streptococcus suis* tulpini susceptibile la amoxicilină, la purceii înțărcați.

Înainte de a începe tratamentul metafilactic, trebuie stabilit diagnosticul în cadrul efectivului.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la peniciline sau cefalosporine sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizeaza în prezența bacteriilor ce produc β-lactamază.
Nu se utilizeaza la animale cu afecțiuni renale.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Animalele care ingerează o cantitate redusă de hrana și/sau apa au o stare generală alterată trebuie tratate pe cale parenterală.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriei izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de ferma) privind susceptibilitatea bacteriei țintă.

Utilizarea necorespunzătoare a produsului poate duce la creșterea prevalenței bacteriilor rezistente la penicilina.

Ar trebui să se ia în considerare imbunatatirea condițiilor de management în fermă, în special îndeplinirea condițiilor de igienă, cele de ventilație și sa se evite stressul.

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

Penicilina și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilizare (alergii) după inhalare, ingestie, injectare sau contact cutanat. Au fost observate și reacții alergice încrucișate între peniciline și cefalosporine.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la peniciline și/sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulați produsul cu grijă pentru a nu inhala praful, și pentru a evita contactul cu pielea și ochii în timpul încorporării premixului în hrană:

- Luați măsurile necesare pentru a preveni diseminarea prafului în timpul încorporării premixului în hrană.
- În timpul manipulării produselor medicinale trebuie purtat echipamentul personal de protecție care este alcătuit din mască pentru praf, mănuși, salopete și ochelari de protecție autorizați.
- Evitați contactul cu pielea și ochii. Spălați cu apă din abundență în cazul expunerii.
- Nu fumați, nu mâncăți și nu beți în timpul manipulării produsului.
- A se spăla mâinile după utilizarea produsului.

Dacă apar simptome ulterior expunerii la produs, precum iritații cutanate, consultați de urgență un medic și arătați-i aceste atenționari. Inflamarea feței, a buzelor sau a ochilor sau dificultăți în respirație sunt simptome foarte serioase și necesită îngrijiri medicale urgente.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

In cazuri foarte rare pot să apară urmatoarele reacții adverse:

Reacția de hipersensibilitate –poate varia de la o simplă roșeata (iritație) la șoc anafilactic.

Simptomele gastrointestinale: vomă și diaree.

Suprainfecții cauzate de bacterii insensibile după o utilizare prelungită.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportările izolate)

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

Nu este cazul.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

A nu se utilizează simultan cu agenți anti-infecțioși bacteriostatici (tetracicline și sulfamide).

A nu se utilizează simultan cu neomicina deoarece aceasta blochează absorbția penicilinelor pe cale orală.

A nu se utilizează împreună cu antibiotice care inhibă sinteza proteică bacteriana din moment ce acestea să putea fi antagoniste acțiunii bacteriene a penicilinelor, excepție făcând doar antibioticele aminoglicozide care sunt recomandate să fie folosite simultan cu penicilinele.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Calea orală, în hrană.

Premixul este administrat direct prin amestecare în furaj, în următoarele doze:

15 mg amoxicilină/kg greutate corporală/zi. Acesta doza este echivalentul a 0,1 g NEUDIAVALL 150 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porcine /kg greutate corporală /zi, timp de 15 zile.

Datorită formei de administrare și faptului că consumul de apă și de hrana depind de condițiile de sănătate ale animalului, și pentru a se asigura doza corectă, concentrația antimicrobiană se va ajusta în funcție de consumul zilnic de hrana și de apă. De exemplu, se poate utiliza următoarea formulă pentru a calcula doza de produs medicinal:

$$\frac{0,1 \text{ g NEUDIAVALL}}{150 \text{ mg/g}} \times \text{Greutatea medie a animalelor care vor fi tratate (kg)} = \frac{\text{g de NEUDIAVALL 150 mg/g pentru kg de furaj}}{\text{Cantitatea zilnică medie de furaj ingerat pe animal (kg)}}$$

Greutatea corporală a animalelor tratate ar trebui să fie stabilită cu exactitate, pentru a se evita subdozarea.

Nu este necesară diluarea înainte de adăugarea premixului în furaj.

Recomandări în cazul granularii furajului: temperatura nu trebuie să depășească 85 °C.

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

Administrarea unei doze de până la cinci ori mai mare decât doza obisnuită nu a cauzat reacții adverse. În cazul unei reacții alergice, intrerupeti tratamentul și administrați adrenalina și corticosteriozi.

4.11 Timp de aşteptare

Carne și organe: 7 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antibacteriene pentru uz sistemic. Amoxicilina.
Codul veterinar ATC: QJ01CA04.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Amoxicilina este un antibiotic bactericid cu spectru larg, ce aparține clasei β -lactaminelor. Este o penicilină semisintetică, susceptibilă acțiunii penicilinazei. Mecanismul ei de acțiune constă în inhibarea sintezei pereților celulelor bacteriene, blocând selectiv și ireversibil enzimele implicate în acest proces, în principal transpeptidaze, endopeptidaze și carboxipeptidaze. Acest lucru duce la un dezechilibru osmotic ce afectează celulele bacteriilor în fazele de creștere, cauzând liza celulei bacteriene.

Există o rezistență încrucișată între anumite antibiotice din clasa β -lactamicelor.

Amoxicilina este activă atât împotriva microorganismelor Gram-pozițive cât și a celor Gram-negative.

Studiile efectuate au arătat ca amoxicilina are o puternică activitate in vitro împotriva *Streptococcus suis* izolat de la porcine. Rezistența punctelor de cădere, conform CLSI 2008, este $\leq 0.25\mu\text{g}/\text{ml}$ (S) și $\geq 8\mu\text{g}/\text{ml}$ (R).

5.2 Particularități farmacocinetice

Absorbția amoxicilinelor pe cale orală nu este influențată de aportul de hrană iar concentrația plasmatică maximă este atinsă rapid la majoritatea speciilor în aproximativ 1-2 h de la administrarea produsului medicinal veterinar.. Biodisponibilitatea maximă este $25.6 \pm 14.7\%$.

La doza propusă, după atingerea stării de echilibru, concentrația plasmatică la porc variază între 0.05 și $0.15\mu\text{g}/\text{ml}$. Timpul mediu de prezență (TMP) este de aproximativ 10 ore.

Amoxicilina creează greu legături cu proteinele plasmatiche (17 %), și difuzează rapid în majoritatea fluidelor și țesuturilor. Aceasta se extinde până la lichidele sinoviale, la fluidele expectorante și țesuturile limfatice. Distribuția în țesuturi la nivelul pulmonilor, al pleurei și al secretiilor bronhice indică aceeași concentrație ca și cea din plasma. Difuzia este mult mai satisfăcătoare la nivelul fluidelor rezultate din procese inflamatorii. Volumul distribuției la nivel stabil (V_{ss}) este $1.26 \pm 0.52\text{ l/Kg}$.

Metabolismul amoxicilinelor este limitat de deschiderea inelului de betalactam prin hidroliză eliberând astfel acid peniciloil inactiv (20 %). Biotransformarea are loc la nivelul ficatului. Valorile plasmaticice (CL) de $0.65 \pm 0.17\text{ l/h/Kg}$ confirmă dispariția relativ rapidă a amoxicilinelor din organism.

Amoxicilina este distribuită în principal în compartimentele extracelulare. Distribuția tisulară este facilitată de rata scăzută de legare la proteinele plasmatiche. Calea majoră de eliminare este secreția renală. Deasemenea este excretată în mici cantități în lapte și bilă.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Făină de coajă de migdale
Parafină lichidă
Dextrină
Sorbitol

6.2 Incompatibilități

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: 1 an.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în hrană sau hrană granulată: 3 luni.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 30 °C

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Saci de hârtie Kraft de 20 kg, care conțin o pungă interioară de polietilenă.

Dimensiunile ambalajului:

Saci de 20 kg

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

MEVET S.A.U.

Polígono Industrial El Segre, p. 409-410

25191 Lleida

Spania

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizari: 22.08.2011

Data ultimei reinnoiri: 10.08.2016

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Februarie 2017

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza pe baza de reteta medicala veterinara.

A se administra sub controlul sau supravegherea unui medic veterinar

Trebuie luate in considerare recomandarile oficiale referitoare la incorporarea premixurilor medicamentate in furajele finite.

ETICHETARE ȘI PROSPECT

ETICHETA/PROSPECTUL SAC DE 20 kg:
NEUDIAVALL 150 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porcine

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producatorul responsabil pentru eliberarea seriei :

MEVET S.A.U.
Polígon Industrial El Segre, p. 409-410
25191 Lleida
Spania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NEUDIAVALL 150 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porcine.
Amoxicilină (trihidrat)

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

Compoziție per g:

Substanța activă:

Amoxicilină (trihidrat) 150 mg
(Echivalent cu 172 mg amoxicilină trihidrat)

Pulbere fină, maronie, cu aspect granulat.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Tratamentul și metafilaxia infecțiilor cauzate de *Streptococcus suis*, tulpini susceptibile la amoxicilina, la purceii înțărcați.

Înainte de a initia tratamentul metafilactic, trebuie stabilită prezenta bolii în cadrul efectivului.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la peniciline sau cefalosporine sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează în prezența bacteriilor ce produc β-lactamază.

Nu se utilizează la animalele cu afecțiuni renale.

6. REACȚII ADVERSE

In cazuri foarte rare pot să apară urmatoarele reacții

Reacția de hipersensibilitate – poate varia de la o simplă roșeață (iritație) la șoc anafilactic.

Simptome gastrointestinale: vomă și diaree.

Suprainfecția cauzată de bacterii insensibile după o utilizare prelungită.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul unui tratament)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 000 animale)

- Foarte rare (mai putin de 1 animal din 10 000 animale, inclusiv raportarile izolate)

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în această eticheta-prospect vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine (purcei înțărcați)

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

Calea orală, în hrană.

Premixul este administrat direct prin amestecare în furaj, în următoarele doze:

15 mg amoxicilină/kg greutate corporala /zi. Acesta este echivalentul a 0,1 g NEUDIAVALL 150 mg/g premix pentru furaj medicamentat pentru porcine /kg greutate corporala/zi timp de 15 zile.

Datorită formei de administrare și faptului că consumul de apă și de hrana depind de condițiile de sănătate ale animalului, și pentru a se asigura doza corectă, concentrația antimicrobiană se va ajusta în funcție de consumul zilnic de alimente și de apă. De exemplu, se poate folosi următoarea formulă pentru a calcula doza de produs medicinal:

$$\begin{array}{l} \text{0,1 g NEUDIAVALL} \quad \text{Greutatea medie a} \\ \text{150 mg/g} \quad \text{animalelor care vor fi} \\ \text{-----} \quad \text{tratate (kg)} \\ \text{-----} \quad = \quad \text{g de NEUDIAVALL 150 mg/g per kg} \\ \text{Cantitatea zilnică medie de furaj ingerat per} \\ \text{animal (kg)} \end{array}$$

furaj

Greutatea corporala a animalelor tratate ar trebui să fie stabilită cu exactitate, pentru a se evita supradozarea.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu este necesară diluarea înainte de adăugarea premixului în furaj.

Recomandări în cazul granularii furajului: temperatura nu trebuie să depășească 85 °C.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe: 7 zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C

A nu se utilizeaza după data de expirare inscrisa pe ambalaj

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 1 an.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Perioada de valabilitate după încorporarea în hrană sau hrană granulată: 3 luni.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după "EXP". Data expirării se referă la ultima zi din acea luna.
După deschidere, se va utiliza până la...

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie tîntă:

Animalele care ingerează o cantitate redusă de hrana și/sau au o stare generală alterată trebuie tratate pe cale parenterală.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să se bazeze pe testarea susceptibilității bacteriene izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia ar trebui să se bazeze pe informațiile epidemiologice locale (regionale, la nivel de ferme) privind susceptibilitatea bacteriei tinta.

Utilizarea necorespunzătoare a produsului medicinal veterinar poate duce la creșterea prevalentei bacteriorilor rezistente la penicilina.

Ar trebui să se ia în considerare imbunatatirea a condițiilor de management în ferma, în special indeplinirea condițiilor de igienă, cele de ventilație și trebuie să se evite stresul.

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

Penicilina și cefalosporinele pot cauza reacții de hipersensibilitate (alergii) după inhalare, ingestie, injectare sau contact cutanat. Au fost observate și reacții alergice încrucișate între peniciline și cefalosporine.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la penicilina și/sau cefalosporine trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Manipulați produsul medicinal veterinar cu grijă pentru a nu inhala praful și pentru a evita contactul cu pielea și ochii în timpul încorporării premixului în hrană:

- Luati măsurile necesare pentru a preveni diseminarea prafului în timpul încorporării premixului în hrană.
- În timpul manipulării produselor medicinale trebuie purtat echipamentul personal de protecție care este alcătuit din mască pentru praf, mănuși, salopete și ochelari de protecție autorizați.
- Evitați contactul cu pielea și ochii. Spălați cu apă din abundență în cazul expunerii
- Nu fumați, nu mâncăți și nu beți în timpul manipulării produsului medicinal veterinar.
- A se spăla mâinile după utilizarea produsului.

Dacă apar simptome ulterior expunerii la produsul medicinal veterinar precum iritații cutanate, consultați de urgență un medic și arătați-i aceste atenționari. Inflamarea feței, a buzelor sau a ochilor, dificultățile în respirație sunt simptome foarte serioase și necesită îngrijiri medicale urgente.

Gestătie: Nu este cazul

Lactație: Nu este cazul.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

A nu se utilizează simultan cu agenți anti-infecțioși bacteriostatici (tetraciclină și sulfamide).

A nu se utilizează simultan cu neomicina deoarece aceasta blochează absorbția penicilinelor pe cale orală.

A nu se utilizează împreună cu antibiotice care inhibă sinteza proteică bacteriană din moment ce acestea ar putea fi antagoniste acțiunii antibacteriene a penicilinelor exceptie facând doar antibioticele aminoglicozide care sunt recomandate să fie utilizate cu peniciline.

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

Administrarea unei doze de până la cinci ori mai mare decât doza obisnuită nu a cauzat reacții adverse. În cazul unei reacții alergice, intrerupeți tratamentul și administrati corticosteroizi și adrenalina.

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

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.

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

Mai 2018

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunile ambalajului: saci de 20 kg.

Numai pentru uz veterinar - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Trebuie luate în considerare recomandările oficiale referitoare la încorporarea premixurilor medicamentate în furajele finite.

Lot:

EXP:

Nr. Inreg.: