

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Ancesol 10 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Maleat de clorfeniramină 10 mg
(echivalent cu clorfeniramină 7,03 mg)

Excipienți:

Parahidroxibenzoat de metil (E218) 1,00 mg
Parahidroxibenzoat de propil 0,20 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție limpede, incoloră până la aproape incoloră.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru tratamentul simptomatic al tulburărilor asociate cu eliberarea de histamină.

4.3 Contraindicații

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

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Cu toate că administrarea intravenoasă are un efect terapeutic imediat, poate avea efecte excitatorii asupra SNC. În consecință, atunci când se utilizează această cale, medicamentul se administrează lent și se întrerupe administrarea timp de câteva minute, dacă acest lucru este necesar. A nu se administra pe cale subcutanată.

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

Autoinjectarea accidentală poate duce la sedare. Trebuie să aveți grijă pentru a evita autoinjectarea accidentală cu acest medicament. De preferință, folosiți un ac protejat până la momentul injectării. În caz de auto- injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. **NU CONDUCETI VEHICULE.** Spălați imediat picăturile prezente pe piele sau la nivelul ochilor.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Clorfeniramina are un efect sedativ slab.

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

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

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

Utilizarea concomitentă a altor antihistaminice sau a barbituricelor poate spori efectul sedativ al clorfeniraminei. Utilizarea antihistaminicelor poate masca semnele precoce de ototoxicitate provocată de unele antibiotice (de exemplu antibiotice aminoglicozide și macrolide) și poate reduce efectul anticoagulantelor orale.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare intramusculară sau intravenoasă lentă, vezi secțiunea „4.5 Precauții speciale pentru utilizare la animale “.

Animale adulte:

Maleat de clorfeniramină 0,5 mg/kg greutate corporală (5 ml/100 kg greutate corporală), o dată pe zi, timp de trei zile consecutive.

Vitei:

Maleat de clorfeniramină 1 mg/kg greutate corporală (10 ml/100 kg greutate corporală), o dată pe zi, timp de trei zile consecutive.

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

Dozele de cel mult patru ori mai mari decât doza terapeutică au fost bine tolerate. În cazuri foarte rare s-au observat reacții locale în zona gâtului, la locul de injectare. Toate reacțiile au fost tranzitorii și s-au remis spontan.

4.11 Timp(i) de așteptare

Carne și organe: 1 zi
Lapte: 12 ore

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Antihistaminice pentru utilizare sistemică.
Codul veterinar ATC: QR06AB04

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Maleatul de clorfeniramina este un compus racemic clasificat ca antihistaminic din grupa alchil aminelor; din cauza caracteristicilor sale chimice, acesta se poate lega de receptorul H1 prezent la nivelul membranei celulare, intrând astfel în competiție cu ligandul endogen natural pentru același loc de legare. Ocuparea receptorilor de către maleatul de clorfeniramină nu induce răspunsuri farmacologice în mod direct, dar inhibă semnificativ răspunsurile farmacologice induse de histamină. Pe baza acestor observații, maleatul de clorfeniramina acționează ca un antagonist competitiv, direct sau reversibil, al receptorilor. Maleatul de clorfeniramina nu poate inhiba sinteza sau eliberarea de histamină.

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea intravenoasă, concentrația plasmatică a substanței active scade de la 36 ng/ml la limita de detecție specifică metodei (1 ng/ml) în 24 de ore după administrare. Timpul de înjumătățire plasmatică prin eliminare ($T_{1/2\beta}$) este de 2,11 ore, timpul de sediment mediu (TRM) este de 2,35 ore, clearance-ul total (Cl_B) este de 1,315 l/kg/oră iar volumul de distribuție (V_d) depășește ușor 3 l/kg. După administrarea intramusculară, concentrația maximă ($C_{max} = 142$ ng/ml) este atinsă în 28 minute (T_{max}). Concentrațiile plasmatice scad apoi rapid pentru a atinge valori de 60 și 12 μ g/kg după 2 și 8 ore înainte de a scădea sub limita de cuantificare (1 μ g/kg) la 24 de ore după tratament. TRM și biodisponibilitatea au fost de 3,58 ore și, respectiv, de 100%.

Compusul și metabolizii acestuia se excretă în principal pe cale renală în urină, o cantitate mică sub formă nemodificată și cea mai mare parte sub formă de produs de scindare, aproape complet, în decurs de 24 de ore.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Parahidroxibenzoat de metil (E218)
Parahidroxibenzoat de propil
Dihidrogenofosfat de sodiu dihidrat
Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului)
Apă pentru preparate injectabile

6.2 Incompatibilități 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 așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

După prima deschidere a nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă de culoarea chihlimbarului, de tip II (Ph.Eur.) cu dop din cauciuc bromobutlic de tip I (Ph.Eur.) și capac din aluminiu într-o cutie de carton.
Dimensiuni de ambalaj: 1 x 100 ml, 5 x 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

VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
4600 Wels
AUSTRIA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

230012

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 11.03.2015
Data ultimei reînnoiri: 31.10.2019

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Ianuarie 2023

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE