

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR ȘI CONCENTRAȚIA

Paracetam - AVZ

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Un ml de soluție conține (mg):

Substanța activă:

Paracetamol - 300.

Excipienți:

Alcool benzilic -10;

Benzoat de sodiu -10;

Azorubin (E-122) - 0,025;

Apă purificată - 60;

Polietilenglicol 400 - până la 1 ml.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție orală.

Soluție transparentă de culoare de la roză-pal până la roză.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă:

Porcine.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă, instalarea imunității:

Paracetam-AVZ este indicat porcinelor în calitate de antipiretic în cazul bolilor infecțioase și patologiilor inflamatorii, însoțite de reacții hipertermice, precum și în cazul sindromului de dureri de diferită etiologie.

4.3. Contraindicații:

Sensibilitate sporită individuală a animalelor la componentele medicamentului, inclusiv în caz de insuficiență renală și hepatică.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Nu sunt.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Particularități deosebite de acțiune a medicamentului de uz veterinar la prima administrare sau în caz de anulare nu s-au stabilit.

Se recomandă respectarea dozajului indicat și a modului de administrare pentru a nu diminua eficiența terapeutică.

În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reia în aceeași doză, conform aceeași scheme.



Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul efectuării lucrărilor cu Paracetam-AVZ se recomandă respectarea regulilor de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Se interzice în timpul lucrului fumatul și consumul de alimente și băuturi.

La sfârșitul lucrului, fața și mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de contact direct cu pielea și mucoasele, acestea se spală din abundență cu apă.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la componentele medicamentului trebuie să evite contactul cu Paracetam-AVZ.

În caz de apariție a reacțiilor alergice sau la îngerarea accidentală a medicamentului Paracetam-AVZ, se recomandă adresarea la o instituție medicală (cu sine de avut prospectul de utilizare sau eticheta).

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate):

În cazul utilizării medicamentului de uz veterinar conform prospectului reacții adverse nu se înregistrează.

În cazuri de sensibilitate individuală majorată animalului la componentele medicamentului și reacțiilor alergice (erupții cutanate, prurit, edem angioneurotic). În aceste cazuri administrarea medicamentului se întrerupe și se aplică tratament cu antihistaminice și remedii simptomatice.

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

În perioada de gestație și lactație, medicamentul poate fi utilizat cu prudență sub controlul medicului veterinar.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiuni:

Paracetam-AVZ sporește acțiunea acidului salicilic, a cofeinei și a spasmoliticelelor. Nu se recomandă administrarea concomitentă cu rifampicina, barbituratele și alte medicamente cu conținut de paracetamol, deoarece aceasta poate duce la sporirea efectului hepatotoxic și diminuarea efectului antipiretic.

4.9 Doză și calea de administrare:

Paracetam-AVZ se administrează animalelor o dată pe zi, pe parcursul a 5 zile.

Se administrează individual, cu apa de băut sau cu nutreț, în doză de 0,1 ml/ kg greutate corporală (30 mg paracetamol la 1 kg masă corporală);

Soluția medicamentoasă se prepară zilnic, în volumul necesar pentru o zi.

4.10 Supradozare:

În caz de supradozare a medicamentului Paracetam-AVZ, e posibilă acțiunea hepatotoxică, care se manifestă prin somnolență, piele și mucoase palide, vomă. În astfel de caz se recurge la tratament simptomatic și dezintoxicant.

În calitate de antidot se folosește N-acetilcisteina.

4.11 Perioada de așteptare:

Carne și organe -24 ore.

Animalele sacrificate înainte de termenul indicat se utilizează conform legislației naționale privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

Grupa farmacoterapeutică: analgezice și antipiretice.

Codul veterinar ATC: QN02BE01



Particularități farmacodinamice:

Paracetamol-ul este un derivat al p-aminifenolului, posedă acțiune analgezică, antipiretică și relativ acțiune antiinflamatoare; inhibă excitarea centrului de termoreglare și sinteza prostaglandinelor-mediatorilor de inflamații. În urma administrării, paracetamolul rapid se reabsoarbe și pătrunde în majoritatea organelor și țesuturilor organismului; concentrația maximală la administrarea orală este atinsă peste 30-40 min.

Eficacitate și siguranță clinică:

Eficacitatea medicamentului este în dependență de corectitudinea de păstrare conform cerințelor. Pentru a obține eficacitate maximă este important utilizarea medicamentului strict în conformitate cu indicațiile și recomandările din prospect, luând în calcul doza medicamentului, în funcție de greutate corporală, frecvența de utilizare, compatibilitatea cu alte medicamente de uz veterinar.

În corespundere cu gradul de impact asupra organismului, conform GOST 12.1.007-76, Paracetam AVZ aparține substanțelor cu pericol redus (clasa de pericol 4), în dozele recomandate nu are efect embriotoxic, teratogen și fototoxic.

5.2 Proprietăți farmacocinetice:

Paracetamol-ul se metabolizează în ficat cu formarea conjugatelor de glucoranid și paracetamol sulfat, se elimină din organism cu urina, perioada de înjumătățire -2-4 ore.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Alcool benzilic; benzoat de sodiu; azorubin (E-122); apă purificată; polietilenglicol 400.

6.2 Incompatibilități:

Paracetam-AVZ sporește acțiunea acidului salicilic, a cofeinei și a spasmoliticelelor. Nu se recomandă administrarea concomitentă cu rifampicina, barbituratele și alte medicamente cu conținut de paracetamol, deoarece aceasta poate duce la sporirea efectului hepatotoxic și diminuarea efectului antipiretic.

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate este de 24 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar este de 3 luni.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A se păstra în ambalajul original al producătorului, în loc separat de alimente și furaje, în loc uscat, ferit de razele solare.

A se păstra la temperatura de la +5°C până la +30°C.

După deschiderea flaconului a se păstra la temperatura 0°C - 4°C.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe ambalaj.

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Flacoane din sticlă sau din polimer a câte 10, 20, 50, 100 și 200 ml; flacoane din polimer a câte 0,5 l și 1 litru; canistre din polimer a câte 2,5, 4 și 5 litri.

Flacoanele de 10 ml și 20 ml au ambalaj secundar-cutie de carton. Fiecare ambalaj este însoțit de un prospect de utilizare.



6.6 Măsurile speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele în vigoare.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO „AVZ S-P”, Rusia,
141305, reg. Moscova,
or. Serghiev-Posad, str. Tsentralnaia 1

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

230140

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

04.12.2023

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

12.2023

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează pe bază de prescripție veterinară.

