

PROSPECT
TOLFENIL 40 mg/ml soluție injectabilă

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător responsabil pentru eliberarea seriei:
MEVET S.A.U.

Polígono Industrial El Segre, p. 409-410,
25191 Lleida - SPANIA

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

TOLFENIL 40 mg/ml soluție injectabilă
Acid tolfenamic

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

Fiecare ml conține:

Substanță activă

Acid tolfenamic..... 40,0 mg

Excipienți:

Alcool benzilic (E 1519)..... 10,4 mg

Sulfoxilat de formaldehidă de sodiu..... 5,0 mg

Soluție limpude, gălbuiuie, fără particule vizibile.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Bovine:

- Ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate bolilor respiratorii.
- Ca adjuvant în tratamentul mastitei acute.

Porcine:

- Ca adjuvant în tratamentul sindromului de mastită-metrită-agalaxie.

Câini:

- Pentru tratamentul sindroamelor inflamatorii și a durerilor postoperatorii.
- Pentru reducerea durerilor postoperatorii.

Pisici:

- Ca adjuvant în tratamentul bolilor respiratorii superioare în asociere cu terapia antimicrobiană, dacă este cazul.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la orice excipient.

A nu se utiliza la animale cu boli cardiace, insuficiență hepatică sau insuficiență renală acută.

A nu se utiliza în caz de ulcerație sau sângerare digestivă sau în cazul discraziei sanguine.

La pisici, nu injectați intramuscular.

Evități utilizarea la orice animal deshidratat, hipovolemic sau hipotensiv, deoarece există un risc potențial de creștere a toxicității renale.

6. REACȚII ADVERSE

Rareori, vițeii se pot prăbuși după injectarea intravenoasă rapidă. Când se administrează intravenos, produsul trebuie injectat lent. După ce apar primele semne de intoleranță, opriți injectarea.

La câini și pisici pot apărea anorexie, vârsături, diaree sau sânge în scaun.

Poliuria și polidipsia pot apărea în mod tranzitoriu. În majoritatea cazurilor, aceste simptome dispar de obicei spontan la oprirea tratamentului.

La locul injectării pot apărea reacții.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

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

- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările isolate).

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect să rugăm să informați medicul veterinar.

Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare farmacovigilenta@ansvs.ro.

7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine, câini și pisici.

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

Bovine: Utilizare intramusculară (IM) și intravenoasă (IV).

Porcine: Utilizare intramusculară.

Câini: Utilizare intramusculară și subcutanată.

Pisici: Utilizare subcutanată (SC).

Bovine:

- Ca adjuvant în reducerea inflamației acute asociate bolilor respiratorii: 2 injecții cu 2 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/20 kg greutate corporală), pe cale IM în mușchii gâtului, la interval de 48 de ore. Nu depășiți 20 ml la un loc de injectare.
- Ca adjuvant în tratamentul mastitei acute: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală) pe cale IV, într-o singură doză.

Porcine:

- Ca adjuvant în tratamentul sindromului de mastită-metrită-agalaxie: 2 mg acid tolfenamic/20 kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs /20 kg greutate corporală), pe cale IM în mușchii gâtului, într-o singură doză. Nu depășiți 20 ml la un loc de injectare.

Câini:

- Pentru tratamentul sindroamelor postoperatorii inflamatorii și dureroase: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs / 10 kg greutate corporală) pe cale IM sau SC. Această doză poate fi repetată după 24 de ore.
- Pentru reducerea durerilor postoperatorii la câini: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală), pe cale IM, într-o singură doză, cu o oră înainte de anestezie.

Pisici:

- Ca adjuvant în tratamentul bolilor respiratorii superioare în asociere cu terapia antimicrobiană, dacă este cazul: 4 mg acid tolfenamic/kg greutate corporală (echivalent cu 1 ml produs/10 kg greutate corporală), pe cale SC. Această doză poate fi repetată după 24 de ore. Nu administrați pe cale IM la pisici.

Dopul poate fi perforat în siguranță de până la 50 de ori pentru flacoanele de 250 ml și de 25 de ori pentru flacoanele de 20 ml și 100 ml.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a se asigura o doza corecta, greutatea corporală trebuie determinată cât mai corect posibil pentru a se evita supradoxarea. În cazul dozelor multiple ce presupun perforarea multiplă a dopului, se recomandă utilizarea unui ac aspirator sau a unei seringi multidoză pentru a se evita perforarea excesivă a dopului de cauciuc. La animalele cu greutate mică, se recomandă utilizarea seringilor de insulină pentru a asigura o doza corecta.

10. TIMPI DE AȘTEPTARE

Bovine:

Carne și organe: Cale intramusculară: 12 zile. Cale intraveneasă: 4 zile

Lapte: Cale intramusculară: zero ore. Cale intraveneasă: 24 ore

Porcine:

Carne și organe: 16 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utilizează acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP. Valabilitatea se referă la ultima zi a lunii.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 28 zile.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precautii speciale pentru utilizare la animale:

Utilizarea la animale cu vîrstă sub 6 săptămâni sau la animale în vîrstă poate implica un risc suplimentar. Dacă o astfel de utilizare nu poate fi evitată, animalelor li se poate administra o doză redusă și este necesară o abordare clinică foarte atentă. Metabolismul și excreția reduse la aceste animale trebuie luate în considerare.

Administrarea concomitentă cu potențiale medicamente nefrotoxice trebuie evitată.

Este de preferat ca produsul să nu fie administrat animalelor supuse anesteziei generale până la recuperarea completă.

La câini, ampoarea ameliorării durerii după administrarea preoperatorie poate fi influențată de severitatea și durata operației.

În cazul unor efecte adverse (anorexie, vîrsături, diaree, prezența sângelui în fecale) care apar în timpul tratamentului, medicul veterinar trebuie contactat pentru recomandări și trebuie luată în considerare posibilitatea întreruperii tratamentului.

Evități utilizarea la orice animal deshidratat, hipovolemic sau hipotensiv, deoarece există un risc potențial de creștere a toxicității renale.

Precautii speciale care vor fi luate de persoana care administreaza produsul medicinal veterinar la animale:

Produsul poate provoca sensibilizarea cutanată. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) sau la alcool benzilic trebuie să evite contactul cu produsul medicinal de uz veterinar.

Administrați medicamentul de uz veterinar cu precauție pentru a evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i prospectul sau eticheta produsului.

Acest produs poate provoca iritarea pielii și a ochilor. Evitați contactul cu pielea și ochii. În caz de contact accidental, spălați imediat zona expusă cu multă apă curată.

Gestatie și lactatie:

Bovine și porcine:

Rezultatele studiilor efectuate pe şobolani și iepuri nu au arătat niciun efect teratogen.

Studiile perinatale și postnatale efectuate pe şobolani au arătat că acidul tolfenamic nu are nicio influență asupra evoluției viabilității, indicelui de gestație sau apariției malformațiilor.

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

Câini și pisici:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită la pisici și câini în timpul gestației și lactației.

Utilizarea nu este recomandată în timpul gestației sau lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

A nu se administra simultan cu alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene sau într-un interval de 24 de ore de la administrarea acestora. Alte AINS, diuretice, anticoagulante și substanțe cu un nivel ridicat de legare la proteine plasmatiche pot acționa în mod competitiv cu legarea la proteine, conducând astfel la generarea unor efecte toxice

A nu se administra în asociere cu anticoagulante.

Evitați administrarea simultană a medicamentelor potențial nefrotoxice.

A nu se administra în asociere cu glucocorticoizi.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Bovine:

Studiile de toleranță la bovine au relevat faptul că o doză de 4 ori mai mare decât cea terapeutică (16 mg/kg greutate corporală) ar putea constitui limita de siguranță pentru administrarea produsului.

La doze de 18 și 20 mg/kg greutate corporală (de 4,5 și de 5 ori doza terapeutică), au fost înregistrate tranzitoriu semne de toxicitate sub formă de agitație, tulburări de echilibru și incoordonare motorie. S-au înregistrat variații semnificative în parametrii hematologici și biochimici care au corespuns modificărilor tranzitorii ale funcțiilor digestive și hepatice.

Porcine:

Acidul tolfenamic este bine tolerat (doze de până la 5 ori mai mari decât doza terapeutică), deși pot exista reacții la locul injectării care sunt intense și se recuperează spontan în 7-14 zile.

Câini și pisici:

Pot apărea simptome exacerbate descrise la punctul reacțiile adverse. În acest caz, se recomandă oprirea tratamentului și inițierea unui tratament simptomatic.

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

15. ALTE INFORMATII

Dimensiuni ambalaj:

Cutie de carton cu 1 flacon de 20 ml

Cutie de carton cu 1 flacon de 100 ml

Cutie de carton cu 1 flacon de 250 ml

Cutie de carton cu 5 flacoane de 20 ml

Cutie de carton cu 10 flacoane de 100 ml

Cutie de carton cu 15 flacoane de 250 ml

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.