



INSTRUCȚIUNE PENTRU ADMINISTRARE

„ PROMAGED „

10 mg

comprimate pentru câini și pisici

De uz veterinar

DENUMIREA COMERCIALĂ

PROMAGED

DCI-ul substanțelor active

ACEPROMAZINE MALEATE

COMPOZIȚIA PREPARATULUI

1 comprimat conține:

Substanțe active:

Acepromazin maleat 10,0 mg

DESCRIEREA PREPARATULUI

Comprimate neacoperite de culoare galbenă, sub formă de disc, fără miros și cu gust amărui. Pe o față a comprimatului este inscripționat logoul „EPF” iar pe cealaltă parte a comprimatului este curată.

FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate.

PROPRIETĂȚILE FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Sistem nervos, Psiholeptice, Antipsihotice, Fenotiazine cu catena lateral alifatică, Acepromazină.

Codul veterinar ATC:QN05AA04.

Acepromazina maleat, principiul activ al produsului PROMAGED, este un derivat al fenotiazinei cu proprietăți neuroleptice și toxicitate scăzută. De asemenea, are proprietăți antiemetice, anticonvulsive, hipotermice, hipotensive și antispasmodice. Fenotiazinele blochează receptorii postsinaptici ai dopaminei în sistemul nervos central. Acțiunile farmacodinamice sunt determinate de proprietățile deconectante centrale, reprezentate prin inhibarea activității psihomotorii, relaxarea musculaturii netede intestinale, producerea vasodilatației periferice.

INDICAȚII TERAPEUTICE

Se recomandă la câini și pisici în:

- Tulburări de comportament
- Prevenirea stresului de îmbarcare (transport auto, avion)
- Intervenții de mică chirurgie, ca preanestezic
- Controlul stărilor de nervozitate
- Pregătirea animalelor retive în vederea examinării clinice

CALE ȘI MOD DE ADMINISTRARE, DOZE:

Administrarea se face pe cale orală. Dozarea poate fi individualizată, în funcție de gradul de sedare necesar.

- **Câini:** 1 - 2 comprimate/10 kg, g.c. (1-2 mg s.a./kg g.c).

- **Pisici:** 1 - 2 comprimate/5 kg, g.c. (2 - 4 mg s.a./kg g.c).

Pentru prevenirea răului de transport, doza se administrează cu 15-30 minute înainte de îmbarcare.

Dacă animalele nu prezintă o ameliorare a stării de sănătate se va consulta medicul veterinar pentru reevaluarea diagnosticului.

SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animalele cu disfuncții hepatice, cardiace și renale și la animalele care prezintă sensibilitate la unul din componenții produsului.

ATENȚIONĂRI SPECIAL (pentru fiecare specie țintă)

Câinii din rasa Terrier pot prezenta rezistență. Nu se administrează la câinii din rasa Boxer care prezintă sensibilitate la efectele hipotensive și bradicardice ale acepromazinei maleat. În cazul intervențiilor chirurgicale, animalele tratate în prealabil cu acepromazină vor primi doze mai scăzute de anestezice generale.

REAȚII ADVERSE

Efectele secundare cele mai frecvente ale acepromazinei sunt cele cardiace (hipotensiune, bradicardie), manifestate îndeosebi la câini. Ocazional, după administrarea produsului, animalele pot prezenta simptome contradictorii.



agresivitate sau stimulare a sistemului nervos central.

UTILIZAREA ÎN PERIOADA DE GESTAȚIE, LACTAȚIE:

Nu se cunoaște existența contraindicațiilor privind administrarea la femele în perioada de montă, de gestație și de lactație.

INTERACȚIUNI CU ALTE PRODUSE MEDICINALE SAU ALTE FORME DE INTERACȚIUNE

Nu se asociază cu produse ectoparazitare organofosforice, inclusiv zgărzi antiparazitare. Nu se va administra concomitent cu agenți antidepressivi ai sistemului nervos central (barbiturice, narcotice etc.) deoarece poate accentua starea depresivă. Nu se administrează simultan cu chinidina (poate conduce la efecte secundare cumulative asupra sistemului cardiac), cu propranololul (poate provoca creșteri ale concentrației sanguine pentru ambele medicamente) și cu epinefrina (cauzează vasodilatație și creșterea ritmului cardiac).

Nu se utilizează în combinație cu procaină clorhidrat, deoarece aceasta intensifică activitatea acepromazinei.

Produsele antiidiareice și antiacide pot cauza reducerea absorbției gastrointestinale a acepromazinei administrată pe cale orală. Acepromazina încetinește metabolismul fenitoiniei, în cazul utilizării lor simultane. Studiile au demonstrat că diazepamul și glicopirrolatul sunt incompatibile cu acepromazina. Studiile efectuate au evidențiat faptul că administrarea la câini a unor doze de 20 – 40 mg/kg g.c., pe o durată mai mare de 6 săptămâni, nu a produs efecte adverse. Câinii cărora li s-au administrat progresiv doze orale de până la 220 mg/kg g.c. au manifestat simptome de edem pulmonar și hiperemie a organelor interne, însă dozele nu s-au dovedit a fi letale pentru niciunul din cazuri. Studiile au demonstrat că diazepamul și glicopirrolatul sunt incompatibile cu acepromazina.

PREZENTARE, AMBALAJ

Flacoane de polietilenă opace, de culoare albă, etanșate cu capace de polietilenă opace, de culoare albă, prevăzute cu sigiliu, având următoarele capacități:

- Flacon de 25 ml pentru un conținut de 20 și 30 comprimate.
- Flacon de 30 ml pentru un conținut de 50 și 100 comprimate.

Precauții special care trebuie luate de persoana care administrează produsul medical veterinar la animale:

A se evita contactul cu ochii.

A se spăla mâinile imediat după utilizare.

Persoanele alergice la unul din componenții produsului vor evita contactul cu produsul.

PĂSTRARE

A se păstra la loc uscat și ferit de lumină, îngheț, la temperatura de 0 - 25°C. A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

TERMEN DE VALABILITATE

2 ani.

STATUTUL LEGAL

Se eliberează cu prescripție medicală.

DATA ULTIMEI VERIFICĂRI A TEXTULUI

Decembrie, 2016.

DENUMIREA ȘI ADRESA PRODUCĂTORULUI

Euro Prime Pharmaceuticals SRL,
str. Pietrarilor 8/2, mun. Chișinău,
Republica Moldova
europimefarmaceuticals@gmail.com
tel. +37322030016

Însoțiți orice reclamație cu numărul de serie înscris pe ambalaj.

