

Uso Veterinário

Antimicrobiano injetável à base de Amicacina para equinos

Fórmula:

Indicações principais:

Pareun é indicado para o tratamento das doenças infecciosas bacterianas em equinos causadas por agentes sensíveis à Amicacina. Os agentes etiológicos susceptíveis ao Pareun são: Escherichia coli, Enterobacter aerogenes, Klebsiella pneumoniae, Listeria monocytogenes, Pseudomonas aeruginosa, Salmonella newport, Salmonella typhimurium, Serratia marcescens, Staphylococcus aureus e Staphylococcus intermedius. Algumas doenças que acometem os cavalos são oriundas de infecções bacterianas causadas por estes microrganismos e estão geralmente relacionadas com o trato respiratório, desordens hepáticas, musculoesqueléticas, tratos genito-urinário e gastrintestinal, sistemas nervoso, pele e doenças oculares.

Farmacocinética e Farmacodinâmica:

Farmacocinética: As propriedades farmacocinéticas da Amicacina são típicas dos aminoglicosídeos. Estes antimicrobianos são pouco solúveis e têm reduzida capacidade de transpassar barreiras biológicas. Graças a sua elevada hidrossolubilidade possuem uma boa distribuição pelo espaço extracelular. Há relatos de que o volume de

distribuição da Amicacina varia entre 0,15 a 0,3 L/kg. Em animais neonatos, como geralmente há maior porcentagem de água extracelular do que nos adultos, o volume de distribuição de aminoglicosídeos é maior e podem requerer doses maiores.

Os aminoalicosídeos são bem absorvidos após administração intramuscular (IM) ou subcutânea. A taxa de ligação destes fármacos com as proteínas plasmáticas é baixa, sendo inferior a 25%. Após a administração parenteral, obtêm-se concentrações efetivas no fluido sinovial, perilinfa, fluido pleural e fluido pericárdico. Como são moléculas grandes e altamente ionizadas em pH fisiológico, apresentam baixa lipossolubilidade e limitada capacidade em penetrar nas células e nas barreiras celulares. A biodisponibilidade da Amicacina após sua administração intramuscular ou subcutânea é alta (90 a 100%) e. em equinos, este antimicrobiano se distribui ao fluido peritoneal e fluido sinovial, além dos anteriormente descritos.

Os aminoglicosídeos não são biotransformados de maneira significativa no organismo animal. Há relato de meia-vida de eliminação plasmática da Amicacina de 1 a 2 horas em animais adultos. Já em neonatos, esta meia-vida é maior, especialmente quando apresentam sepse ou hipóxia. A excreção dos aminoglicosídeos ocorre totalmente pela via renal (filtração glomerular) e a droga inalterada é rapidamente excretada na urina. Quando a função

renal se encontra comprometida, há redução na excreção e pode ser necessário ajuste de dosagem a fim de se evitar acúmulo do fármaco no organismo e toxicidade.

Seguem abaixo resumidos os resultados dos estudos de biodisponibilidade do **Pareun** quando administrado nas doses de 15,0 mg/kg IM em equinos adultos e 21,0 mg/kg IM em potros.

	Doses empregadas	
Parâmetros	15,0 mg/kg IM Animais adultos	21,0 mg/kg IM Potros
t1/2 (h)	3,25	3,64
T _{max} (h)	1,6	1,6
C _{max} (µg/mL)	44,01	63,59
ASC ₀₋₂₄ (µg.h/mL)	227,9	375,8
ASC _{inf} (µg.h/mL)	229,0	378,7

Legenda:

t½ - tempo de meia-vida aparente;

T_{max} - Tempo para atingir a concentração plasmática máxima;

C_{max} - Concentração plasmática máxima; **ASC**₀₋₂₄ - Área sob a curva de concentração plasmática *versus* tempo, do tempo zero até 24 horas;

ASC_{inf} – Área sob a curva de concentração plasmática infinita.

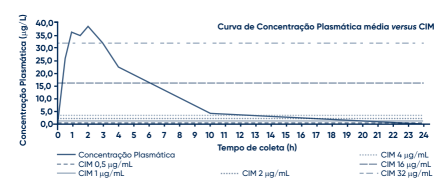


Gráfico de concentração plasmática média de Amicacina *versus* tempo para **equinos adultos** tratados com 15,0 mg/kg IM de **Pareun** e as respectivas linhas de concentração inibitória mínima (CIM).

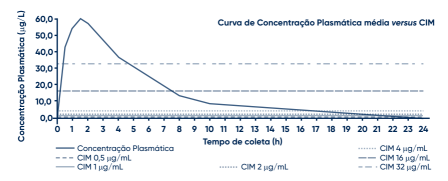


Gráfico de concentração plasmática média de Amicacina versus tempo para os **potros** tratados com 21,0 mg/kg IM de **Pareun** e as respectivas linhas de concentração inibitória mínima (CIM).

Farmacodinâmica: Os

aminoglicosídeos são antibióticos bactericidas, e geralmente apresentam atividade concentração-dependente, de forma que quanto maior o nível sérico acima da concentração inibitória mínima (CIM), maior a capacidade de erradicação bacteriana. Em concordância, a eficácia do Pareun foi comprovada para os microrganismos supracitados por meio de ensaios clínicos que consideraram a ação concentração-dependente da Amicacina.

Os aminoglicosídeos devem penetrar na bactéria para serem efetivos. Uma vez no interior da bactéria, ligam-se à subunidade 30S do ribossomo e ocasionam uma leitura errônea do código genético, interrompendo a síntese normal da proteína bacteriana. Outros efeitos dos aminoalicosídeos incluem interferência no sistema de transporte de elétrons da célula. indução de desarranjo de ácido ribonucleico, inibição da translação, efeitos no metabolismo do ácido desoxirribonucleico e lesão às membranas celulares.

A Amicacina, segundo a literatura, é um dos princípios ativos mais eficazes do seu grupo de antimicrobianos, pois tem o maior espectro de atividade antimicrobiana.

Modo de uso e dosagens:

Pareun é indicado para uso em equinos e deve ser administrado pela via intramuscular. A dose do Pareun para cavalos adultos é 15,0 ma de Amicacina/kg de peso vivo (PV), o que corresponde a 2,0 mL/45 kg de PV. Em potros, a dose de Pareun é 21,0 mg de Amicacina/kg (2,8 mL/45 kg). Em ambos os casos, o tratamento é em dose única. Entretanto, Pareun pode ser utilizado por até 7 dias consecutivos (administrações a cada 24 horas), a critério do médico-veterinário. Caso o volume de produto a ser

aplicado exceda 10 mL, recomenda-se que seja dividido em dois ou mais locais de aplicação.

A eficácia de antimicrobianos depende da sensibilidade dos microrganismos aos princípios ativos que compõe o produto e do atendimento adequado às recomendações do médico-veterinário que prescreveu o medicamento, como dose, tempo de tratamento e quantidade de aplicações por dia.

Contraindicações:

O produto não deve ser utilizado em animais que apresentem hipersensibilidade aos componentes da formulação. Estudos clínicos realizados com o Pareun em equinos adultos e potros com idade superior a 03 meses mostraram que o produto é seguro quando utilizado de acordo com as recomendações do fabricante. Os possíveis efeitos tóxicos dos aminoalicosídeos são bastante descritos em literatura e compreendem nefrotoxicidade, ototoxicidade e bloqueio neuromuscular. Entretanto, há alguns fatores de risco da toxicidade por aminoglicosídeos, que incluem terapia prolongada, várias doses ao dia, acidose e distúrbios de eletrólitos. déficit volêmico, terapia simultânea com drogas nefrotóxicas, idade (pacientes neonatos ou geriátricos) e doença renal preexistente. Cabe ao médico-veterinário avaliar o auadro clínico do animal, e, na presença de algum destes fatores risco, definir a estratégia terapêutica adequada para evitar efeitos indesejáveis. Não utilizar produto com prazo de

validade vencido.

Precauções em animais:

Obedecer às dosagens recomendadas para uso. Somente o médico-veterinário está apto a fazer alterações nas dosagens do produto. Quando a utilização de antimicrobianos aminoglicosídeos

objetiva o tratamento de infecções purulentas, o desbridamento cirúrgico e/ou drenagem podem aumentar a eficácia do medicamento.

Precauções em humanos:

Durante a utilização do produto, proteger-se com luvas de borracha (luva nitrílica). Não manusear o produto com as mãos desprotegidas. Após a aplicação do produto, remover as luvas e lavar bem as mãos. Não reutilizar as embalagens. Restos de produtos e de embalagens devem ser descartados conforme preconizado na legislação vigente, evitando a contaminação do meio ambiente.

ATENÇÃO: OBEDECER AOS SEGUINTES PERÍODOS DE CARÊNCIA **EQUINOS:**

ABATE: ESTE PRODUTO NÃO DEVE SER APLICADO EM EQUINOS PRODUTORES DE CARNE PARA O CONSUMO HUMANO.

A UTILIZAÇÃO DO PRODUTO EM CONDICÕES DIFERENTES DAS **INDICADAS NESTA BULA PODE CAUSAR** A PRESENCA DE RESÍDUOS ACIMA DOS LIMITES APROVADOS, TORNANDO O ALIMENTO DE ORIGEM ANIMAL IMPRÓPRIO PARA O CONSUMO.

Interações Medicamentosas:

Segundo a literatura, a atividade da Amicacina frente a algumas bactérias, como por exemplo, Pseudomonas spp., aumenta quando seu uso ocorre em associação com antibióticos betalactâmicos.

Os aminoalicosídeos podem potencializar os efeitos de fármacos anestésicos, e esta associação pode desencadear bloqueio neuromuscular. O efeito ototóxico dos aminoglicosídeos pode ser potencializado pelo uso de diuréticos. Os anti-inflamatórios não esteroides. suplementação com ferro, uso concomitante de outras medicações nefrotóxicas e endotoxinas absorvidas

sistemicamente oriundas de infecções por Gram-negativos podem potencializar os efeitos nefrotóxicos dos aminoalicosídeos.

Reações Adversas:

Não são esperadas reações adversas com o uso do Pareun, quando administrado conforme as indicações previstas pela Ourofino. Entretanto, reações de sensibilidade individual podem ocorrer. Nestes casos, indica-se tratamento sintomático.

Nos estudos clínicos conduzidos com o Pareun, não foram observadas reações adversas ao uso do produto.

Venda sob prescrição e aplicação sob orientação do médico-veterinário.

Conservar o produto em sua embalagem original, em local seco e fresco, em temperatura entre 15°C e 30°C, ao abrigo da luz solar direta, fora do alcance de crianças e animais domésticos. Após aberto, consumir o produto em até 06 meses, mantendo-o em condições adequadas de armazenamento, conforme orientação de bula.

Licenciado no Ministério da Agricultura sob nº SP 000005-1.000010 em 20/09/2017.

Responsável Técnica:

Dra, Caroline Della Nina Pistoni CRMV/SP 24.508

Proprietário e fabricante: Ourofino Saúde Animal Ltda.

Rod. Anhanguera SP 330 km 298 CEP: 14140 000 Cravinhos SP CNPJ: 57.624.462/0001-05 www.ourofinosaudeanimal.com Indústria brasileira



Atendimento 16 3518 2025



16 98181 8687 (sea, a sex, das 8h às 17h)





