

VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS V/NRP/98/0793

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Neurotranq 10 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Viens ml šķīduma injekcijām satur:

Aktīvā viela:

Acepromazīna maleāts 10mg (atbilst 7,38 mg acepromazīna)

Palīgvielas:

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1.apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām.

Dzidrs dzeltens šķīdums.

4. KLĪNISKIE DATI

4.1 Mērķa sugas

Suņi un kaķi.

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Suņiem un kaķiem:

Sedācijai: nervozu dzīvnieku izmeklēšanai un ārstēšanai, apmatojuma sakopšanai, rentgena un sīku ķirurģisku procedūru veikšanai.

Ķirurģijā: narkozes premedikācijai; kā papildus līdzeklis lokālajai anestēzijai.

4.3 Kontrindikācijas

Nelietot dzīvniekiem ar hipotensiju, anēmiju vai hipotermiju.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai

Nav.

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Pirms vispārējās anestēzijas, lai samazinātu un profilaktētu parasimpātisko iedarbību, kas izraisa bradikardiju, lietot acepromazīnu kombinācijā ar atropīnu (0,045 mg/kg).

Trankvilizatori jālieto piesardzīgi un mazākās devās vispārējās anestēzijas laikā, kā arī dzīvniekiem stresa apstākļos, novājējušiem dzīvniekiem, sirds slimību, hipovolēmijas, simpātiskās sistēmas blokādes, šoka gadījumā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam, bet NEVADIET TRANSPORTLĪDZEKLI. Nepieļaujiet saskari ar ādu un acīm. Pēc saskares ar ādu un acīm nekavējoties skalojiet skarto vietu ar lielu daudzumu ūdens.

Ārstam:

Neatstājiet pacientu bez uzraudzības. Uzturiet elpceļus brīvus un nodrošiniet simptomātisku un uzturošu ārstēšanu.

4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Hipotensija, tahikardija, mioze, ilgstoša depresija vai kustību nespēja, ataksija.

4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dešanas laikā

Nav ieteicams lietot grūsnības un laktācijas laikā.

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Fenotiazīni var potencēt fosfororganisko savienojumu toksicitāti un prokaīna hidrohlorīda iedarbību, tādēļ neizmantojot acepromazīnu saindēšanās gadījumā ar fosfororganiskajiem savienojumiem (FOS).

Nelietot vienlaicīgi ar fosfororganiskajiem attārpošanas un pretektoparazītu līdzekļiem.

4.9 Devas un lietošanas veids

Intramuskulārām vai intravenozām injekcijām.

Deva piemērojama dzīvniekam individuāli atkarībā no vēlamās sedācijas iedarbības pakāpes.

Suņiem un kaķiem: 0,15-0,2 mg/kg ķermeņa svara

Dziļai sedācijai devu dubultot.

Narkozes premedikācijai lietot acepromazīna kombināciju ar atropīnu (0,045 mg/kg), lai samazinātu parasimpātisko iedarbību, kas savukārt var izraisīt bradikardiju un sīnusa atriālā mezgla blokādi.

4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Acepromazīns lielās devās vai lietojot pastiprināti jutīgiem dzīvniekiem var izraisīt ilgstošu depresiju vai kustību nespēju.

4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nav piemērojams.

5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: neiroleptiskie līdzekļi,

ATĶ vet kods: QN05AA04.

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Acepromazīns, fenotiazīna atvasinājums, ir spēcīgas iedarbības trankvilizators ar neiroleptisku darbību. Tam piemīt ātra iedarbība bez hipnotiska efekta.

Acepromazīna maleāts uz centrālo nervu sistēmu iedarbojas depresīvi, izraisot sedāciju, muskuļu relaksāciju un spontānas aktivitātes mazināšanos, tādējādi tam piemīt laba nomierinoša iedarbība.

5.2 Farmakokinētiskie dati

Acepromazīns 3 minūtes pēc intramuskulāras injekcijas (1 mg/kg) samazina arteriālo spiedienu, iedarbība ilgst 2 stundas. Lielākas acepromazīna devas izraisa lielāku arteriālo hipotensiju. Maksimālais acepromazīna efekts iestājas pēc 15-20 minūtēm pēc tā ievadīšanas. Iedarbības klīniskās pazīmes parasti sāk izzust pēc 3-4 stundām, bet var saglabāties arī 7 stundas. Pazemināta rektālā temperatūra parasti ilgst līdz 6 stundām pēc injekcijas.

6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

6.1 Palīgvielu saraksts

Nātrijs metabisulfīts

Nātrijs diedetāts

Nātrijs hlorīds

Cetrimīds

Nātrijs citrāts

Ūdens injekcijām

6.2 Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

6.3 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 2 gadi.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt istabas temperatūrā: 15°C - 25°C

Sargāt no gaismas.

6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

50 ml caurspīdīga stikla (II tipa) flakons.

Vāciņš: brombutila gumijas aizbāznis, kas pārklāts ar alumīnija korķīti.

6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Alfasan International BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nīderlande

Tel.: 0031-348416945
e-pasts: alfasan@wxs.nl

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

V/NRP/98/0793

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 28/09/1998
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 22/09/2008

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

12/2017

RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.
Lietošanai dzīvniekiem.