

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/98/0793

Neurotranq 10 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem

1. REGISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Alfasan International BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Neurotranq 10 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem
Acepromazine

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Viens ml šķīduma injekcijām satur:

Aktīvā viela:

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

Palīgvielas:

Nātrijs metabisulfīts
Nātrijs diedetāts
Nātrijs hlorīds
Cetrimīds
Nātrijs citrāts
Ūdens injekcijām

4. INDIKĀCIJA(-S)

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.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot dzīvniekiem ar hipotensiju, anēmiju vai hipotermiju.

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

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

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

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi un kaķi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

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 devas dubulto.

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.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIĒKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt istabas temperatūrā: 15°C -25°C

Sargāt no gaismas.

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 2 gadi.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

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.

Grūsnība un laktācija:

Nav ieteicams lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Fenotiazīni var potencēt fosfororganisko savienojumu (FOS) toksicitāti un prokaīna hidrohlorīda iedarbību, tādēļ neizmantojot acepromazīnu saindēšanās gadījumā ar FOS. Nelietot vienlaicīgi ar fosfororganiskajiem attārpošanas un pretktoparazītu līdzekļiem.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

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

Nesaderība:

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

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt, izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

12/2017

15. CITA INFORMĀCIJA

Izplatīšanai tikai praktizējošam veterinārārstam.

Tiešā iepakojuma veids un saturs:

50 ml caurspīdīga stikla (II tipa) flakons

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