

BIJLAGE I

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

T 61 oplossing voor injectie

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Embutramide	200 mg
Mebezoniumjodide	50 mg
Tetracaïnehydrochloride	5 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Dimethylformamide	566,67 mg
Water voor injecties	

Heldere, kleurloze oplossing.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Grote (landbouw)huisdieren, hond, kat, nerts, overige dieren, zoals vogels en kleine laboratoriumdieren.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Euthanasie.

3.3 Contra-indicaties

Niet in de pleurale holte injecteren.
Alleen toepassen bij dieren die buiten bewustzijn verkeren.
Niet gebruiken bij drachtige dieren.

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Uitsluitend voor toepassing door dierenartsen.

Bij gebruik van dit diergeneesmiddel uiterste voorzichtigheid betrachten.

Dit diergeneesmiddel alleen toepassen bij bewusteloze (geanestheeerde) dieren. Dit om te voorkomen dat onder ongunstige absorptiecondities dieren bij bewustzijn een verstikking beleven.

In dieren met hartfalen of een probleem met de circulatie kan het effect vertraagd en minder dan verwacht zijn door een langzamer transport naar de doelweefsels. Hartstilstand kan hierdoor vertraagd optreden.

Intraveneuze toediening dient zodanig plaats te vinden dat de hele dosering intraveneus wordt toegediend. Gebruik van een intraveneuze katheter wordt aangeraden.

Extravasculaire toediening kan het effect vertragen en leiden tot excitatie, controleer daarom op het terugkeren van levenstekenen en herhaal indien nodig de toediening.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Voor de persoon die het diergeneesmiddel toedient:

Dit diergeneesmiddel is zeer giftig, kan leiden tot ademhalingsdepressie, hartstilstand en mogelijk fataal zijn! Voorkom direct contact met de huid en de ogen, inclusief hand-mond contact en hand-oogcontact. Het wordt aanbevolen om handschoenen te dragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel. Trek verontreinigde kleding meteen uit.

In geval van contact van het diergeneesmiddel met een open wond, slijmvlies of de huid direct en grondig het getroffen gebied wassen met water en zeep en goed naspoelen.

Indien het diergeneesmiddel in de ogen komt, onmiddellijk de ogen gedurende een aantal minuten spoelen met schoon stromend water.

In geval van accidentele zelfinjectie onmiddellijk het aangeprikte gebied uitdrukken en de wond wassen met voldoende water en zeep. Bindt na intramusculaire injectie de betreffende extremitet af.

In geval van accidentele zelfinjectie of ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Laat de betroffene persoon niet alleen.

Bewaar dit diergeneesmiddel op een veilige en afgesloten plaats.

Voor de arts:

De concentraties van embutramide, mebezoniumjodide en tetracaïnehydrochloride in het diergeneesmiddel zijn zodanig dat de accidentele injectie of inname van kleine hoeveelheden ernstige gevolgen kan hebben die mogelijk fataal voor de mens zijn. Noodmaatregelen moeten gericht zijn op het behoud van de ademhaling en de hartfunctie en omvatten cardiopulmonale reanimatie en, indien nodig, hemodialyse en ondersteunende therapie (atropine, neostigmine, N-acetylcysteïne), afhankelijk van de mate van blootstelling en symptomen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Het voeden met geëuthanaseerde dieren kan tot secundaire toxiciteit in aaseters leiden. Niet toedienen aan dieren die in de voedselketen van de wilde fauna terecht kunnen komen. Zorg er in het geval van sterfte of euthanasie van behandelde dieren voor dat deze niet bij de wilde fauna terechtkomen.

3.6 Bijwerkingen

Grote (landbouw)huisdieren, hond, kat, nerts, overige dieren, zoals vogels en kleine laboratoriumdieren:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Convulsie; Excitatie; Vasculaire aandoening^{1,2}; Longcongestie²; Longoedeem²; Hemolyse²

¹ Zoals laesies van het endotheel

² Histopathologische veranderingen

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Dracht:

Niet gebruiken (tijdens de gehele drachtperiode of een gedeelte daarvan).

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Toedieningsweg:

Intraveneus, intrapulmonaal, intracardiaal.

Uitsluitend voor toepassing door dierenartsen.

Dit diergeneesmiddel dient bij geanestheerde dieren te worden toegepast. Dit om te voorkomen dat als het diergeneesmiddel niet correct wordt toegediend of niet goed wordt geabsorbeerd, dieren bij bewustzijn een verstikking beleven.

Bij gebruik van het diergeneesmiddel uiterste voorzichtigheid betrachten.

Intraveneuze toediening dient zodanig plaats te vinden dat de hele dosering intraveneus wordt toegediend. Gebruik van een intraveneuze katheter wordt aangeraden.

Niet gebruiken bij drachtige dieren.

Grote dieren:

Intraveneus:

4 - 6 ml diergeneesmiddel per 50 kg lichaamsgewicht, overeenkomend met 16-24 mg embutramide, 4-6 mg mebezoniumjodide en 0,4-0,6 mg tetracaïnehydrochloride per kg lichaamsgewicht.

Ononderbroken, maar niet te snel inspuiten (om excitatie door tetracaïne te vermijden).

Hond:

Intraveneus:

0,3 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht overeenkomend met 60 mg embutramide, 15 mg mebezoniumjodide en 1,5 mg tetracaïnehydrochloride per kg lichaamsgewicht.

Ononderbroken, maar niet te snel inspuiten (om excitatie door tetracaïne te vermijden). Het laatste 1/3 deel kan vlugger worden toegediend.

Tot 10 kg lichaamsgewicht: 7 tot 10 ml diergeneesmiddel intrapulmonaal, overeenkomend met 1400-2000 mg embutramide, 350-500 mg mebezoniumjodide en 35-50 mg tetracaïnehydrochloride.

Zwaarder dan 10 kg lichaamsgewicht: Een eerste dosis van 10 ml product intrapulmonaal (overeenkomend met 2000 mg embutramide, 500 mg mebezoniumjodide en 50 mg tetracaïnehydrochloride) gevolgd door een supplement van 3 tot 10 ml diergeneesmiddel intracardiaal of intrapulmonaal (overeenkomend met 600-2000 mg embutramide, 150-500 mg mebezoniumjodide en 15-50 mg tetracaïnehydrochloride).

Injectietechniek: de gunstigste injectieplaats ligt bij de rechtstaande of op de buik liggende hond in het bovenste derde deel van de thorax, dicht achter de achterrand van het schouderblad: een scherpe naald, met een lengte afhankelijk van de grootte van het dier, moet schuin naar voor worden gestoken in de richting van het ellepijphoofd aan de overkant.

Kat:

Intracardiaal of intrapulmonaal:

- enkele dagen oude kittens: 1 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 200 mg embutramide, 50 mg mebezoniumjodide en 5 mg tetracaïnehydrochloride.
- tot 6 maanden: 3 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 600 mg embutramide, 150 mg mebezoniumjodide en 15 mg tetracaïnehydrochloride.
- ouder dan 6 maanden: 5 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 1000 mg embutramide, 250 mg mebezoniumjodide en 25 mg tetracaïnehydrochloride.
- zwaarder dan 5 kg: 10 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 2000 mg embutramide, 500 mg mebezoniumjodide en 50 mg tetracaïnehydrochloride.

Injectietechniek: bij voorkeur inspuiten bij op de buik liggende katten. De inspuiting geschiedt 2-3 cm onder de wervelkolom in het midden van de thorax: een scherpe naald met een lengte afhankelijk van de grootte van het dier, schuin naar voor insteken in de richting van het ellepijphoofd aan de overkant.

Nerts:

Intracardiaal of intrapulmonaal:

0,5 tot 1 ml diergeneesmiddel per dier, overeenkomend met 100-200 mg embutramide, 25-50 mg mebezoniumjodide en 2,5-5 mg tetracaïnehydrochloride.

Overige dieren:

Intracardiaal of intrapulmonaal:

0,5 tot 2 ml diergeneesmiddel per dier, overeenkomend met 100-400 mg embutramide, 25-100 mg mebezoniumjodide en 2,5-10 mg tetracaïnehydrochloride, naargelang de grootte van het dier.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Niet van toepassing.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Mag alleen worden toegediend door een dierenarts.

3.12 Wachtijd(en)

Met dit diergeneesmiddel gedode dieren mogen niet geconsumeerd worden door mens of dier.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QN51AX50

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Dit diergeneesmiddel bevat drie actieve bestanddelen met verschillende farmacologische eigenschappen:

- Embutramide is een derivaat van γ -hydroxyboterzuur; het is een sterk narcoticum en veroorzaakt in hoge doses een inhibitie van het vegetatief zenuwstelsel, voornamelijk ter hoogte van de respiratoire en circulatoire centra.
- Mebezoniumjodide heeft een sterk curariserende werking. Deze werking is gebaseerd op een blokkeren van de prikkeloverdracht vanuit de zenuwuiteinden naar de dwarsgestreepte spieren. Dit resulteert in ontspanning van de skelet- en ademhalingspijpen.

- Tetracaïnehydrochloride is een lokaal anestheticum. Het voorkomt pijn bij pulmonaire toediening. Intraveneus werkt tetracaïne afhankelijk van de dosis centraal stimulerend, dan cardiaal depressief en uiteindelijk centraal depressief.

Na toediening van het diergeneesmiddel treedt de dood in als gevolg van cerebrale depressie, collaps en respiratoire verlamming.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Exacte gegevens over de farmacokinetiek bij doeldieren zijn niet beschikbaar. De effecten van het diergeneesmiddel treden op binnen seconden tot enkele minuten.

Onder ongunstige absorptiecondities kunnen perifere effecten eerder optreden dan centrale effecten, zodat verlamming van de ademhalingspijpen eerder optreedt dan bewusteloosheid. Daarom dient het diergeneesmiddel alleen te worden gebruikt bij bewusteloze (geanestheerde) dieren.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Bruin glazen (type II, Ph.Eur.) flacon van 50 ml, afgesloten met een halogeenbutyl rubber stop (type I) en aluminium felscapsule.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet Nederland B.V.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 5356

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 8 september 1992

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

23 oktober 2025

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

T 61 oplossing voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Per ml:

Embutramide 200 mg
Mebezoniumjodide 50 mg
Tetracaïnehydrochloride 5 mg

3. VERPAKKINGSGROOTTE

50 ml

4. DOELDIERSOORT(EN)

Grote (landbouw)huisdieren, hond, kat, nerts, overige dieren, zoals vogels en kleine laboratoriumdieren

5. INDICATIES

Euthanasie.

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Intraveneus, intracardiaal of intrapulmonaal
Lees voor het gebruik de bijsluiter.

7. WACHTTIJD(EN)

Met dit diergeneesmiddel gedode dieren mogen niet geconsumeerd worden door mens of dier.

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Intervet Nederland B.V.

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 5356

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Glazen flacon

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

T 61

2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Per ml:

Embutramide 200 mg

Mebezoniumjodide 50 mg

Tetracaïnehydrochloride 5 mg

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

T 61 oplossing voor injectie

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Embutramide 200 mg

Mebezoniumjodide 50 mg

Tetracaïnehydrochloride 5 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Dimethylformamide	566,67 mg
Water voor injecties	

Heldere, kleurloze oplossing.

3. Doeldiersoort(en)

Grote (landbouw)huisdieren, hond, kat, nerts, overige dieren, zoals vogels en kleine laboratoriumdieren.

4. Indicaties voor gebruik

Euthanasie.

5. Contra-indicaties

Niet in de pleurale holte injecteren.

Alleen toepassen bij dieren die buiten bewustzijn verkeren.

Niet gebruiken bij drachtige dieren.

6. Speciale waarschuwingenSpeciale waarschuwingen:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Uitsluitend voor toepassing door dierenartsen.

Bij gebruik van T61 uiterste voorzichtigheid betrachten.

T61 alleen toepassen bij bewusteloze (geanestheerde) dieren. Dit om te voorkomen dat onder ongunstige absorptiecondities, dieren bij bewustzijn een verstikking beleven.

In dieren met hartfalen of problemen met de circulatie kan het effect vertraagd en minder dan verwacht zijn door een langzamer transport naar de doelweefsels. Hartstilstand kan hierdoor vertraagd optreden.

Intraveneuze toediening dient zodanig plaats te vinden dat de hele dosering intraveneus wordt toegediend. Gebruik van een intraveneuze katheter wordt aangeraden.

Extravasculaire toediening kan het effect vertragen en leiden tot excitatie, controleer daarom op het terugkeren van levenstekenen en herhaal indien nodig de toediening.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Voor de persoon die het diergeneesmiddel toedient:

T61 is zeer giftig, kan leiden tot ademhalingsdepressie, hartstilstand en mogelijk fataal zijn! Voorkom direct contact met de huid en de ogen, inclusief hand-mond contact en hand-oogcontact. Het wordt aanbevolen om handschoenen te dragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel. Trek verontreinigde kleding meteen uit.

In geval van contact van T61 met een open wond, slijmvlies of de huid direct en grondig het getroffen gebied wassen met water en zeep en goed naspoelen.

Indien T61 in de ogen komt, onmiddellijk de ogen gedurende een aantal minuten spoelen met schoon stromend water.

In geval van accidentele zelfinjectie onmiddellijk het aangeprikte gebied uitdrukken en de wond wassen met voldoende water en zeep. Bindt na intramusculaire injectie de betreffende extremititeit af.

In geval van accidentele zelfinjectie of ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Laat de betroffen persoon niet alleen

Bewaar dit diergeneesmiddel op een veilige en afgesloten plaats.

Voor de arts:

De concentraties van embutramide, mebezoniumjodide en tetracaïnehydrochloride in het diergeneesmiddel zijn zodanig dat de accidentele injectie of inname van kleine hoeveelheden ernstige gevolgen kan hebben die mogelijk fataal voor de mens zijn. Noodmaatregelen moeten gericht zijn op het behoud van de ademhaling en de hartfunctie en omvatten cardiopulmonale reanimatie en, indien nodig, hemodialyse en ondersteunende therapie (atropine, neostigmine, N-acetylcysteïne), afhankelijk van de mate van blootstelling en symptomen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Het voeren met geëuthanaseerde dieren kan tot secundaire toxiciteit in aaseters leiden. Niet toedienen aan dieren die in de voedselketen van de wilde fauna terecht kunnen komen. Zorg er in het geval van sterfte of euthanasie van behandelde dieren voor dat deze niet bij de wilde fauna terechtkomen.

Dracht:

Niet gebruiken (tijdens de gehele drachtperiode of een gedeelte daarvan).

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Geen bekend.

Overdosering:

Niet van toepassing.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Grote (landbouw)huisdieren, hond, kat, nerts, overige dieren, zoals vogels en kleine laboratoriumdieren:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Convulsie; Excitatie; Vasculaire aandoening ^{1,2} ; Longcongestie ² ; Longoedeem ² ; Hemolyse ²
---	--

¹ Zoals laesies van het endotheel

² Histopathologische veranderingen

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegenToedieningsweg:

Intraveneus, intrapulmonaal, intracardiaal.

Uitsluitend voor toepassing door dierenartsen.

T61 dient bij geanestheerde dieren te worden toegepast. Dit om te voorkomen dat als T61 niet correct wordt toegediend of niet goed wordt geabsorbeerd, dieren bij bewustzijn een verstikking beleven.

Bij gebruik van T61 uiterste voorzichtigheid betrachten.

Intraveneuze toediening dient zodanig plaats te vinden dat de hele dosering intraveneus wordt toegediend. Gebruik van een intraveneuze katheter wordt aangeraden.

Niet gebruiken bij drachtige dieren.

Grote dieren:

Intraveneus:

4 - 6 ml diergeneesmiddel per 50 kg lichaamsgewicht, overeenkomend met 16-24 mg embutramide, 4-6 mg mebezoniumjodide en 0,4-0,6 mg tetracaïnehydrochloride per kg lichaamsgewicht
 Ononderbroken, maar niet te snel inspuiten (om excitatie door tetracaïne te vermijden).

Hond:

Intraveneus:

0,3 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht overeenkomend met 60 mg embutramide, 15 mg mebezoniumjodide en 1,5 mg tetracaïnehydrochloride per kg lichaamsgewicht.

Ononderbroken, maar niet te snel inspuiten (om excitatie door tetracaïne te vermijden). Het laatste 1/3 deel kan vlugger worden toegediend.

Tot 10 kg lichaamsgewicht: 7 tot 10 ml diergeneesmiddel intrapulmonaal, overeenkomend met 1400-2000 mg embutramide, 350-500 mg mebezoniumjodide en 35-50 mg tetracaïnehydrochloride.

Zwaarder dan 10 kg lichaamsgewicht: een eerste dosis van 10 ml diergeneesmiddel intrapulmonaal (overeenkomend met 2000 mg embutramide, 500 mg mebezoniumjodide en 50 mg tetracaïnehydrochloride) gevolgd door een supplement van 3 tot 10 ml diergeneesmiddel intracardiaal of intrapulmonaal (overeenkomend met 600-2000 mg embutramide, 150-500 mg mebezoniumjodide en 15-50 mg tetracaïnehydrochloride).

Injectietechniek: de gunstigste injectieplaats ligt bij de rechtstaande of op de buik liggende hond in het bovenste derde deel van de thorax, dicht achter de achterrand van het schouderblad: een scherpe naald, met een lengte afhankelijk van de grootte van het dier, moet schuin naar voor worden gestoken in de richting van het ellepijphoofd aan de overkant.

Kat:

Intracardiaal of intrapulmonaal:

Enkele dagen oude kittens: 1 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 200 mg embutramide, 50 mg mebezoniumjodide en 5 mg tetracaïnehydrochloride.

tot 6 maanden: 3 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 600 mg embutramide, 150 mg mebezoniumjodide en 15 mg tetracaïnehydrochloride.

ouder dan 6 maanden: 5 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 1000 mg embutramide, 250 mg mebezoniumjodide en 25 mg tetracaïnehydrochloride.

zwaarder dan 5 kg: 10 ml diergeneesmiddel, overeenkomend met 2000 mg embutramide, 500 mg mebezoniumjodide en 50 mg tetracaïnehydrochloride.

Injectietechniek: bij voorkeur inspuiten bij op de buik liggende katten. De inspuiting geschiedt 2-3 cm onder de wervelkolom in het midden van de thorax: een scherpe naald met een lengte afhankelijk van de grootte van het dier, schuin naar voor insteken in de richting van het ellepijphoofd aan de overkant.

Nerts:

Intracardiaal of intrapulmonaal:

0,5 tot 1 ml diergeneesmiddel per dier, overeenkomend met 100-200 mg embutramide, 25-50 mg mebezoniumjodide en 2,5-5 mg tetracaïnehydrochloride.

Overige dieren:

Intracardiaal of intrapulmonaal:

0,5 tot 2 ml diergeneesmiddel per dier, overeenkomend met 100-400 mg embutramide, 25-100 mg mebezoniumjodide en 2,5-10 mg tetracaïnehydrochloride, naargelang de grootte van het dier

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Geen.

10. Wachtijd(en)

Met dit diergeneesmiddel gedode dieren mogen niet geconsumeerd worden door mens of dier.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld of de flacon na Exp.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

REG NL 5356

Kartonnen doos met flacon(s) à 50 ml.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

23 oktober 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Intervet Nederland B.V. Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland
Tel: + 32 (0)2 370 94 01

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International GmbH, Feldstrasse 1a Unterschleissheim, 85716 Duitsland

17. Overige informatie

KANALISATIE UDD
