

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Killitam Tablets 10 mg tabletes suņiem un kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs tablete (200 mg) satur:

Aktīvās vielas:

Acepromazīns (acepromazīna maleāta veidā) 10 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Laktoze, bezūdens
Celuloze, mikrokristāliskā
Magnija stearāts

Krēmkrāsas līdz gaiši dzeltenas, apaļas, izliektas tabletes.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi, kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Šīs veterinārās zāles ir paredzētas suņu un kaķu trankvilizācijai un sedācijai šādos gadījumos:

- izstāžu laikā, kad dzīvnieki tiek apcīrpti, sagūstīti u.c. gadījumos;
- vemšanas novēršanai un dzīvnieka nomierināšanai transportēšanas laikā;
- satrauktiem un agresīviem dzīvniekiem (it īpaši, meklēšanās laikā);
- grūti savaldāmiem dzīvniekiem diagnostiskās un rentģenoloģiskās izmeklēšanas veikšanai;
- svešķermeņa izņemšana u.c. gadījumos, kas var izraisīt dzīvnieka satraukumu;
- iesākuma sedācijai nelielu ķirurģisko manipulāciju vai lokālās/reģionālās anestēzijas gadījumā;
- narkozes premedikācijai;
- viltus grūsnības, kanibālisma gadījumos u.c.;
- dermatīta, kuru pavada ilgstoša nieze (neirodermatīts), gadījumos;
- neirotiska anoreksija (devu sadalīt divās daļās).

3.3. Kontrindikācijas

Fenotiazīna atvasinājumus nedrīkst lietot fosforskābes esteru intoksikācijas izraisītu nervu sistēmas darbības traucējumu klīnisko simptomu ārstēšanai.

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

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Hipotensīvās iedarbības dēļ, lietot acepromazīnu zemākās devās dzīvniekiem, kuri pakļauti stresam, novājējušiem, hipovolēmiskiem dzīvniekiem, šoka stāvoklī, sirds slimību gadījumos vai veciem dzīvniekiem.

Acepromazīna farmakoloģiskā iedarbība ir atkarīga no lietotās devas, dzīvnieka temperamenta, fiziskās kondīcijas, šķirnes, svara un vecuma. Liela un milzīga auguma šķirņu suņi (piemēram, ņūfaundlendi, kurti) ir daudz jutīgāki pret acepromazīnu nekā maza auguma suņi (piemēram, terjeri), pat ja tas tiek lietots lielās devās.

Brahiocefāliskās šķirnes suņus (pekinieši, bokseri u.c.) ar paaugstinātu *nervus vagus* tonusu var skart kardiorespiratorā mazspēja. To var kavēt, lietojot acepromazīnu mazās devās kopā ar atropīnu.

Acepromazīns var izmainīt hematoloģiskos rādītājus (leikopēnija, trombocitopēnija, eritropēnija ar sekojošu hematokrīta līmeņa samazināšanos, kuru izraisa īslaicīga asins šūnu aizture liesā). Tas jāņem vērā, veicot ar acepromazīnu ārstēto dzīvnieku hematoloģisko izmeklēšanu.

Agresīvas idiosinkrātiskas reakcijas ir retas, tomēr, pirmo reizi lietojot acepromazīnu, ieteicams dzīvnieku neatstāt vienu vai kopā ar citiem dzīvniekiem vai bērniem.

Dzīvniekiem ir jābūt brīvai pieejai dzeramam ūdenim vai ar to ir jānodrošina pārvadāšanas laikā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas un ādas atklātās vietas. Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs vai saskare ar gļotādām, skarto vietu uzmanīgi skalot zem tekoša ūdens un, ja novēro jebkādu kairinājumu, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Izvairīties no nokļūšanas acīs. Iespējamās sedatīvās iedarbības dēļ nedrīkst vadīt transporta līdzekļus.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi, kaķi:

Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem):	Izmaiņas hematoloģiskajos rādītājos (trombocitopēnija, leikopēnija, samazināts sarkano asins šūnu skaits - eritropēnija, samazināts hematokrīts); Sirds mazspēja ^a , hipotensija ^a ; Sausa mute, vemšana; Midriāze; Elpošanas mazspēja ^a ; Hipotermija;
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Agresivitāte ^{b,c} , satraukums ^{b,c} , vokalizācija ^b ; Konvulsijas ^{b,c} , dezorientācija ^b

^aLai gan nav specifisku antagonistu, acepromazīna blakusparādības, īpaši kardiorespiratorās sistēmas (piemēram, hipotensiju, kardiorespiratoro nepietiekamību u.c.), var novērst ar analeptiskiem līdzekļiem, kuri satur doksapramu (5,5 – 11 mg/kg ķermeņa svara intravenozi), fenilefrīnu, norepinefrīnu. Nedrīkst lietot adrenalīnu.

^bCNS stimulācijai, kas izraisa paradoksālas parādības.

^cŠādos gadījumos var lietot trankvilizatorus vai anestēzijas līdzekļus, piemēram, diazepāmu, pentotālu, ketamīnu u.c.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Grūsnība un laktācija:

Acepromazīns nerada vispārīgus nevēlamus efektus auglim, izņemot vieglu respiratoro nomākumu jaundzimušiem dzīvniekiem.

Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nelietot adrenalīnu, lai novērstu acepromazīna izraisīto hipotensīvo iedarbību.

Acepromazīns pastiprina gāzveida vai injekcijām paredzēto narkozes (piemēram, barbiturāti, ksilazīns, ketamīns) un lokālās anestēzijas (prokaīns) līdzekļu iedarbību.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

	Deva suņiem	Deva kaķiem
<i>Acepromazīns</i>	0,5 – 3 mg/kg	1,5 – 4,5 mg/kg
Killitam Tablets	½ – 3 tabletes/10 kg	½ – 1 ½ tabletes/3,5 kg

Ja neieciešams, lietot tabletes sadalīšanai asu asmeni (piemēram, tablešu dalītāju).

Deva ir atkarīga no nepieciešamās sedācijas/trankvilizācijas pakāpes. Parasti veciem un liela auguma dzīvniekiem ir nepieciešama mazāka deva uz kg ķermeņa svara, līdz ar to veciem un lieliem dzīvniekiem lietot zemākās norādītās devas.

Tā kā acepromazīns iedarbojas uz centrālo nervu sistēmu, ir iespējamās dažādas individuālas farmakoloģiskās atbildes reakcijas. Šī iemesla dēļ, vispirms lietot zemāko vai vidējo norādīto devu, kuru palielināt tikai pēc farmakoloģiskā efekta novērtēšanas.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Acepromazīnam nav specifisku antagonistu, tomēr to izraisīto blakusiedarbību, galvenokārt, kardiorespiratoro (piemēram, hipotensija, kardiorespiratorā mazspēja u.c.), var novērst ar analeptiskiem līdzekļiem, kuri satur doksapramu (5,5 – 11 mg/kg intravenozi), fenilefrīnu vai noradrenalīnu. Nelietot adrenalīnu.

Paradoksālas iedarbības rezultātā, piemēram, agresivitātes, satraukuma, konvulsiju gadījumā, lietot trankvilizatorus vai anestēzijas līdzekļus, tādus kā diazepāms, pentotāls, ketamīns u.c.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATŪvet kods: QN05AA04

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Acepromazīns ir fenotiazīna atvasinājums, kuru lieto anestēzijas premedikācijai, vemšanas apturēšanai, "transporta" slimības gadījumā un kā trankvilizējošas/sedatīvas darbības līdzekli. Acepromazīns ir dopamīna blokators. Dopamīns ir neirotransmitera kateholamīns, kurš nomāc centrālo nervu sistēmu un izraisa dzīvniekam sedāciju, miorelaksāciju, samazina spontānas darbības. Tam piemīt arī vagolītiska un pretvemšanas darbība.

Sedatīvā iedarbība suņiem sākas 40 – 60 minūšu laikā pēc iekšķīgās lietošanas, kaķiem 20 – 40 minūšu laikā. Tomēr kaķiem, tās var parādīties pat dažu minūšu laikā pēc lietošanas. Sedatīvā iedarbība parasti saglabājas 4 – 5 stundas. Lietošanu var atkārtot atkarībā no nepieciešamās sedācijas ilguma vai pakāpes. Parasti, lai uzturētu sedāciju, lieto atkārtoti ik pēc 6 – 8 stundām suņiem un 8 – 12 stundām kaķiem.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Acepromazīns labi uzsūcas neatkarīgi no ievadīšanas ceļa un izplatās dažādos orgānos un audos, īpaši galvas smadzenēs, aknās un nierēs. Acepromazīns metabolizējas aknās; no organisma izdalās galvenokārt caur nierēm.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 4 gadi.
Derīguma termiņš pēc tabletes sadalīšanas: 10 dienas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.
Uzglabāt sadalīto tableti blisterī. Uzglabāt blisteri ārējā iepakojumā.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Termiski veidoti daudzslāņu blisteri (PVH/PE/PVDH/PE), kas noslēgti ar alumīnija/polipropilēna foliju ar 10 tabletēm, kartona kastītē.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar 1 blisteri pa 10 tabletēm

Kartona kastīte ar 2 blisteriem pa 10 tabletēm

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

FATRO S.p.A.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/NRP/02/1491

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 27/09/2002

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

10/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte:

10 tabletes

20 tabletes

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Killitam Tablets 10 mg tabletes suņiem un kaķiem

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs tablete (200 mg) satur:

Acepromazīns (acepromazīna maleāta veidā) 10 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

10 tabletes

20 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Suņi, kaķi.

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Derīguma termiņš pēc tabletes sadalīšanas: 10 dienas.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt sadalīto tableti blisterī. Uzglabāt blisteri ārējā iepakojumā.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

FATRO S.p.A.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/NRP/02/1491

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**Blisteris****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Killitam Tablets

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Katrs tablete (200 mg) satur:

Acepromazīns (acepromazīna maleāta veidā) 10 mg

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Killitam Tablets 10 mg tabletes suņiem un kaķiem

2. Sastāvs

Katrs tablete (200 mg) satur:

Aktīvās vielas:

Acepromazīns (acepromazīna maleāta veidā) 10 mg

Krēmkrāsas līdz gaiši dzeltenas, apaļas, izliektas tabletes.

3. Mērķsugas

Suņi, kaķi.

4. Lietošanas indikācijas

Šīs veterinārās zāles ir paredzētas suņu un kaķu trankvilizācijai un sedācijai šādos gadījumos:

- izstāžu laikā, kad dzīvnieki tiek apcirpti, sagūstīti u.c. gadījumos;
- vemšanas novēršanai un dzīvnieka nomierināšanai transportēšanas laikā;
- satrauktiem un agresīviem dzīvniekiem (it īpaši, meklēšanas laikā);
- grūti savaldāmiem dzīvniekiem diagnostiskās un rentgenoloģiskās izmeklēšanas veikšanai;
- svešķermeņa izņemšana u.c. gadījumos, kas var izraisīt dzīvnieka satraukumu;
- iesākuma sedācijai nelielu ķirurģisko manipulāciju vai lokālās/reģionālās anestēzijas gadījumā;
- narkozes premedikācijai;
- viltus grūsnības, kanibālisma gadījumos u.c.;
- dermatīta, kuru pavada ilgstoša nieze (neirodermatīts), gadījumos;
- neirotiska anoreksija (devu sadalīt divās daļās).

5. Kontrindikācijas

Fenotiazīna atvasinājumus nedrīkst lietot fosforskābes esteru intoksikācijas izraisītu nervu sistēmas darbības traucējumu klīnisko simptomu ārstēšanai.

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

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Hipotensīvās iedarbības dēļ, lietot acepromazīnu zemākās devās dzīvniekiem, kuri pakļauti stresam, novājējušiem, hipovolēmiskiem dzīvniekiem, šoka stāvoklī, sirds slimību gadījumos vai veciem dzīvniekiem.

Acepromazīna farmakoloģiskā iedarbība ir atkarīga no lietotās devas, dzīvnieka temperamenta, fiziskās kondīcijas, šķirnes, svara un vecuma. Liela un milzīga auguma šķirņu suņi (piemēram, ņūfaundlendi, kurti) ir daudz jutīgāki pret acepromazīnu nekā maza auguma suņi (piemēram, terjeri), pat ja tas tiek lietots lielās devās.

Brahiocefāliskās šķirnes suņus (pekinieši, bokseri u.c.) ar paaugstinātu *nervus vagus* tonusu var skart kardiorespiratorā mazspēja. To var kavēt, lietojot acepromazīnu mazās devās kopā ar atropīnu.

Acepromazīns var izmainīt hematoloģiskos rādītājus (leikopēnija, trombocitopēnija, eritropēnija ar sekojošu hematokrīta līmeņa samazināšanos, kuru izraisa īslaicīga asins šūnu aizture liesā). Tas jāņem vērā, veicot ar acepromazīnu ārstēto dzīvnieku hematoloģisko izmeklēšanu.

Agresīvas idiosinkrātiskas reakcijas ir retas, tomēr, pirmo reizi lietojot acepromazīnu, ieteicams dzīvnieku neatstāt vienu vai kopā ar citiem dzīvniekiem vai bērniem.

Dzīvniekiem ir jābūt brīvai pieejai dzeramam ūdenim vai ar to ir jānodrošina pārvadāšanas laikā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievadaveterinārās zāles dzīvniekiem:

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas un ādas atklātās vietas. Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs vai saskare ar gļotādām, skarto vietu uzmanīgi skalot zem tekoša ūdens un, ja novēro jebkādu kairinājumu, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Izvairīties no nokļūšanas acīs. Iespējamās sedatīvās iedarbības dēļ nedrīkst vadīt transporta līdzekļus.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Acepromazīns nerada vispārīgus nevēlamus efektus auglim, izņemot vieglu respiratoro nomākumu jaundzimušiem dzīvniekiem.

Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārārsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nelietot adrenalīnu, lai novērstu acepromazīna izraisīto hipotensīvo iedarbību. Acepromazīns pastiprina gāzveida vai injekcijām paredzēto narkozes (piemēram, barbiturāti, ksilazīns, ketamīns) un lokālās anestēzijas (prokaīns) līdzekļu iedarbību.

Pārdozēšana:

Acepromazīnam nav specifisku antagonistu, tomēr to izraisīto blakusiedarbību, galvenokārt, kardiorespiratoro (piemēram, hipotensija, kardiorespiratorā mazspēja u.c.), var novērst ar analeptiskiem līdzekļiem, kuri satur doksapramu (5,5 – 11 mg/kg intravenozi), fenilefrīnu vai noradrenalīnu. Nelietot adrenalīnu.

Paradoksālas iedarbības rezultātā, piemēram, agresivitātes, satraukuma, konvulsiju gadījumā, lietot trankvilizatorus vai anestēzijas līdzekļus, tādus kā diazepāms, pentotāls, ketamīns u.c.

7. Blakusparādības

Suņi, kaķi:

Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamajiem datiem):	Izmaiņas hematoloģiskajos rādītājos (trombocitopēnija, leikopēnija, samazināts sarkano asins šūnu skaits - eritropēnija, samazināts hematokrīts); Sirds mazspēja ^a , hipotensija ^a ; Sausa mute, vemšana; Midriāze; Elpošanas mazspēja ^a ; Hipotermija;
Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Agresivitāte ^{b,c} , satraukums ^{b,c} , vokalizācija ^b ; Konvulsijas ^{b,c} , dezorientācija ^b

^aLai gan nav specifisku antagonistu, acepromazīna blakusparādības, īpaši kardiorespiratorās sistēmas (piemēram, hipotensiju, kardiorespiratoro nepietiekamību u.c.), var novērst ar analeptiskiem līdzekļiem, kuri satur doksapramu (5,5 – 11 mg/kg ķermeņa svara intravenozi), fenilefrīnu, norepinefrīnu. Nedrīkst lietot adrenalīnu.

^bCNS stimulācijai, kas izraisa paradoksālas parādības.

^cŠādos gadījumos var lietot trankvilizatorus vai anestēzijas līdzekļus, piemēram, diazepāmu, pentotālu, ketamīnu u.c.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

	Deva suņiem	Deva kaķiem
<i>Acepromazīns</i>	0,5 – 3 mg/kg	1,5 – 4,5 mg/kg
Killitam Tablets	½ – 3 tabletes/10 kg	½ – 1 ½ tabletes/3,5kg

Ja neieciešams, lietot tabletes sadalīšanai asu asmeni (piemēram, tablešu dalītāju).

Deva ir atkarīga no nepieciešamās sedācijas/trankvilizācijas pakāpes. Parasti veciem un liela auguma dzīvniekiem ir nepieciešama mazāka deva uz kg ķermeņa svara, līdz ar to veciem un lieliem dzīvniekiem lietot zemākās norādītās devas.

Tā kā acepromazīns iedarbojas uz centrālo nervu sistēmu, ir iespējamās dažādas individuālas farmakoloģiskās atbildes reakcijas. Šī iemesla dēļ, vispirms lietot zemāko vai vidējo norādīto devu, kuru palielināt tikai pēc farmakoloģiskā efekta novērtēšanas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Nav.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt sadalīto tableti blisterī. Uzglabāt blisteri ārējā iepakojumā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz kastītes pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc tabletes sadalīšanas: 10 dienas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/NRP/02/1491

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar 1 blisteri pa 10 tabletēm

Kartona kastīte ar 2 blisteriem pa 10 tabletēm

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

10/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

FATRO S.p.A.

Via Emilia, 285

40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna), Itālija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

SIA "Optim Vet"

Mētru iela 6,

Grobiņa, Grobiņas novads, LV-3430

Latvija

Mob. +371 294 065 15

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.