

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ATIPAM 5 mg/ml, injekcinis tirpalas katėms ir šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

atipamezolio hidrochlorido 5 mg, atitinkančio 4,27 mg atipamezolio;

pagalbinės medžiagos:

metilo parahidroksibenzoato (E 218) 1 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

Skaidrus ir bespalvis sterilus vandeninis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Katės ir šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Katėms ir šunims medetomidino ir deksmedetomidino sukeltam slopinančiam poveikiui panaikinti, nes atipamezolio hidrochloridas yra selektyvus α_2 -antagonistas.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti veisimams bei sergantiems kepenų ar inkstų ligomis gyvūnams.

Taip pat žr. 4.7 p.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Prieš šeriant ar girdant būtina įsitikinti, kad gydytas gyvūnas atgavo normalų rijimo refleksą.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Panaudojus preparatą, gyvūną reikia palikti ramioje aplinkoje. Atsibudimo metu gyvūnų negalima palikti be priežiūros.

Dėl skirtingų rekomenduotinių dozių, preparatą būtina apdairiai naudoti ne pagal veterinarinio vaisto aprašą ne paskirties rūšių gyvūnams.

Jei kartu su medetomidinu naudojami ir kiti raminamieji, reikia turėti omenyje, kad pastarųjų poveikis gali išlikti panaikinus medetomidino (deksmedetomidino) poveikį.

Atipamezolis nepanaikina ketamino poveikio, kuris, jei naudojamas vienas, šunims gali sukelti traukulius, o katėms spazmus. Naudojus ketaminą, atipamezolį galima naudoti tik praėjus 30–40 min.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atipamezolio farmakologinis poveikis yra stiprus, todėl būtina stengtis, kad jo nepatektų ant odos, gleivinės ar į akis, o patekus reikia nedelsiant plauti dideliu kiekiu švaraus tekančio vandens. Dirginimui užsitęsęs, reikia kreiptis į gydytoją. Reikia nusivilkti užterštus drabužius, kurie tiesiogiai liečiasi su oda.

Vaistą reikia naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neįsišvirkšti ar nepraryti. Atsitiktinai įsišvirkštus ar prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Per pirmąsias 10 min. sušvirkštus atipamezolio hidrochlorido gali trumpam sumažėti kraujospūdis. Retai gali padidėti aktyvumas, pasireikšti tachikardija, seilėjimasis, netipiški garsai, raumenų drebulys, vėmimas, padažnėjęs kvėpavimas, išmatų ir šlapimo nelaikymas. Labai retais atvejais gali pasireikšti pakartotinas raminamųjų poveikis arba nesutrumpėti pabudimo laikas panaudojus atipamezolį. Kai katėms skiriamos mažos dozės norint iš dalies panaikinti medetomidino arba deksmedetomidino poveikį, reikia saugotis galimos hipotermijos (net praėjus sedacijai).

4.7. Naudojimas vaikingoms patelėms, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Nėra pakankamai duomenų apie veterinarinio vaisto saugumą vaikingoms patelėms ir laktacijos metu. Todėl nerekomenduotina naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nerekomenduotina naudoti atipamezolį kartu su kitais centrinę nervų sistemą veikiančiais vaistais, pvz., diazepamu, acepromazinu ar opiatais.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Katei ir šuniui į raumenis reikia švirkšti vieną kartą. Reikia naudoti tinkamai sugraduotą švirkštą, kad būtų galima tiksliai paskirti mažo tūrio dozę. Dažniausiai atipamezolis skiriamas 15–60 min. po medetomidino arba deksmedetomidino injekcijos.

Šunims atipamezolio hidrochlorido dozė (mikrogramais) yra penkis kartus didesnė nei buvo prieš tai skirta medetomidino hidrochlorido dozė arba dešimt kartų didesnė nei deksmedetomidino hidrochlorido dozė. Dėl 5 kartus didesnės veikliosios medžiagos koncentracijos (atipamezolio hidrochlorido), palyginus su preparatais, kurių sudėtyje yra 1 mg medetomidino hidrochlorido viename mililitre, ir dėl 10 kartų didesnės koncentracijos, palyginus su preparatais, kuriuose yra 0,5 mg deksmedetomidino hidrochlorido, reikia skirti vienodą kiekį kiekvieno iš šių preparatų.

Dozavimo pavyzdys šunims:

Medetomidino 1,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas
0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 40 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg
Deksmedetomidino 0,5 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas
0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 20 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg

Katėms atipamezolio hidrochlorido dozė (mikrogramais) yra du su puse karto didesnė nei prieš tai skirta medetomidino hidrochlorido dozė arba penkis kartus didesnė nei deksmedetomidino hidrochlorido dozė. Dėl 5 kartus didesnės veikliosios medžiagos (atipamezolo hidrochlorido) koncentracijos šiame veterinarinis vaiste, palyginus su preparatais, kuriuose yra 1 mg medetomidino

hidrochlorido viename mililitre ir dėl 10 kartų didesnės koncentracijos, palyginus su preparatais, kuriuose yra 0,5 mg deksmedetomidino hidrochlorido, turi būti skiriama pusė kiekio šio veterinarinio vaisto nei prieš tai paskirto medetomidino arba deksmedetomidino.

Dozavimo pavyzdys katėms:

Medetomidino 1,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo katėms dozavimas
0,08 ml/kg kūno svorio, t.y., 80 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg
Deksmedetomidino 0,5 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo katėms dozavimas
0,08 ml/kg kūno svorio, t.y., 40 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg

Atsibudimo laikas sutrumpėja vidutiniškai 5 minutėmis. Gyvūnai tampa judrūs praėjus maždaug 10 min. po veterinarinio vaisto skyrimo.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Atipamezolio hidrochlorido perdozavimas gali sukelti trumpalaikę trachikardiją ir padidėjusį judrumą (hiperaktyvumą, raumenų drebulį). Jei būtina, šiuos simptomus galima panaikinti skiriant medetomidino hidrochlorido dozę, kuri turi būti mažesnė nei paprastai naudojama klinikinė dozė. Jei atipamezolio hidrochloridas netyčia yra panaudotas gyvūnui, kuriam prieš tai nebuvo naudotas medetomidino hidrochloridas, jam gali pasireikšti hiperaktyvumas ir raumenų drebulys. Šie simptomai gali trukti maždaug 15 min.

4.11. Išlauka

Nenumatyta.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: priešnuodis, α_2 -adrenoceptorų antagonistas.
ATCvet kodas: QV03AB90.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Atipamezolis yra stiprus ir selektyvus α_2 -adrenoreceptorius blokuojantis vaistas (α_2 -antagonistas), kuris skatina neuromediatoriaus noradrenalino išsiskyrimą į centrinę ir periferinę nervų sistemas. Tai sukelia centrinės nervų sistemos aktyvaciją dėl simpatomimetinio poveikio. Kiti farmakodinaminiai poveikiai, pvz., poveikis širdies-kraujagyslių sistemai, yra nežymūs, tačiau greitai praeinantis kraujospūdžio sumažėjimas gali pasireikšti per pirmąsias 10 min. po atipamezolio hidrochlorido injekcijos. Kaip α_2 -antagonistas atipamezolis gali panaikinti (arba slopinti) α_2 -receptorių agonistų medetomidino arba deksmedetomidino poveikius. Todėl atipamezolis panaikina sedacinį medetomidino (deksmedetomidino) hidrochlorido poveikį katėms ir šunims iki normalios būsenos ir gali laikinai padidinti širdies susitraukimų dažnį.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Sušvirkštas į raumenis, atipamezolio hidrochloridas greitai absorbuojasi. Didžiausia koncentracija centrinėje nervų sistemoje susidaro per 10–15 min. Pasiskirstymo tūris (Vd) yra apie 1–2,5 l/kg. Nustatyta, kad atipamezolio hidrochlorido pusinės eliminacijos laikas ($t_{1/2}$) yra maždaug 1 val. Atipamezolio hidrochloridas greitai ir visiškai biotransformuojamas. Didžioji dalis metabolitų išsiskiria su šlapimu, nedidelė dalis – su išmatomis.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Metilo parahidroksibenzoatas (E 218),
natrio chloridas,
natrio hidroksidas (subalansuoti pH),
vandenilio chlorido rūgštis (subalansuoti pH),
injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais viename švirkšte.

Taip pat žr. 4.8 p.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę – 28 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

I tipo skaidraus stiklo buteliukai po 5, 10 ar 20 ml, užkimšti teflonu dengtu halogenintos gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėje dėžutėje.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Eurovet Animal Health B.V.,
Handelsweg 25,
5531 AE Bladel,
Nyderlandai.

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIAI

LT/2/08/1823/001-003

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2008-12-29.

Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2013-04-25.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2013-04-19

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ATIPAM 5 mg/ml, injekcinis tirpalas katėms ir šunims
Atipamezolio hidrochloridas

2. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

atipamezolio hidrochlorido

5 mg, atitinkančio 4,27 mg atipamezolio;

pagalbinių medžiagų:

metilo parahidroksibenzoato (E 218)

1 mg.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

5 ml

10 ml

20 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Šunys ir katės.

6. INDIKACIJOS

- *(neprivaloma)*

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

8. IŠLAUKA

Išlauka: nenumatyta.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atidarius pirminę pakuotę būtina sunaudoti per 28 d.

Atidarius sunaudoti iki

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Netaikytina.

12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TEIKIMO BEI NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, jei taikytina

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Eurovet Animal Health B.V.,

Handelsweg 25,

5531 AE Bladel,

Nyderlandai

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1823/001

LT/2/08/1823/002

LT/2/08/1823/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Ser. Nr. {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ**5 ir 10 ml BUTELIUKAS****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

ATIPAM 5 mg/ml, injekcinis tirpalas katėms ir šunims
Atipamezolio hidrochloridas

2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

- (neprivaloma, jei pateikta 1 p).

3. KIEKIS (MASĖ, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

5 ml
10 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Švirkšti į raumenis.

5. IŠLAUKA

-

6. SERIJOS NUMERIS

Ser. Nr. {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.
Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT PIRMINĖS PAKUOTĖS**20 ml BUTELIUKAS****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

ATIPAM 5 mg/ml, injekcinis tirpalas katėms ir šunims
Atipamezolio hidrochloridas

2. VEIKLIOJI (-SIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

atipamezolio hidrochlorido

5 mg, atitinkančio 4,27 mg atipamezolio;

pagalbinių medžiagų:

metilo parahidroksibenzoato (E 218)

1 mg.

3. VAISTO FORMA

- *(nurodyta pavadinime)*

4. PAKUOTĖS DYDIS

20 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

- *(nurodyta pavadinime)*

6. INDIKACIJOS

- *(neprivaloma)*

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Švirkšti į raumenis.

8. IŠLAUKA

-

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina įdėmiai perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}

Atidarius pirminę pakuotę būtina sunaudoti per 28 d.

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Netaikytina.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO (-IŲ) VAISTO (-Ų) AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

- *(neįmanoma įrašyti frazės dėl etiketės dydžio)*

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TEIKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, jei taikytina**

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Eurovet Animal Health B.V.,

Handelsweg 25,

5531 AE Bladel,

Nyderlandai

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/08/1823/003

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Ser. Nr. {numeris}

Buteliuką laikyti kartoninėje dėžutėje.

INFORMACINIS LAPELIS

ATIPAM 5 mg/ml, injekcinis tirpalas katėms ir šunims
Atipamezolio hidrochloridas

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Eurovet Animal Health B.V.,
Handelsweg 25,
5531 AE Bladel,
Nyderlandai.

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

ATIPAM 5 mg/ml, injekcinis tirpalas katėms ir šunims
Atipamezolio hidrochloridas

3. VEIKLIOJI IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml injekcinio tirpalo yra:

veikliosios medžiagos:

atipamezolio hidrochlorido 5 mg, atitinkančio 4,27 mg atipamezolio;

pagalbinės medžiagos:

metilo parahidroksibenzoato (E 218) 1 mg.

4. INDIKACIJA

Katėms ir šunims medetomidino ir deksmedetomidino sukeltam slopinančiam poveikiui panaikinti, nes atipamezolio hidrochloridas yra selektyvus α_2 -antagonistas.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti veisimams bei sergantiems kepenų ar inkstų ligomis gyvūnams.
Taip pat žr. 12 p.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Per pirmąsias 10 min. sušvirkštus atipamezolio hidrochlorido gali trumpam sumažėti kraujospūdis. Retai gali padidėti aktyvumas, pasireikšti tachikardija, seilėjimasis, netipiški garsai, raumenų drebulys, vėmimas, padažnėjęs kvėpavimas, išmatų ir šlapimo nelaikymas. Labai retais atvejais gali pasireikšti pakartotinas raminamųjų poveikis arba nesutrumpėti pabudimo laikas panaudojus atipamezolį. Kai katėms skiriamos mažos dozės norint iš dalies panaikinti medetomidino arba deksmedetomidino poveikį, reikia saugotis galimos hipotermijos (net praėjus sedacijai). Pastebėjus bet kokių sunkių poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarinės gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Katės ir šunys.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Katei ir šuniui į raumenis reikia švirkšti vieną kartą. Reikia naudoti tinkamai sugraduotą švirkštą, kad būtų galima tiksliai paskirti mažo tūrio dozę. Dažniausiai atipamezolis skiriamas 15–60 min. po medetomidino arba deksmedetomidino injekcijos.

Šunims atipamezolio hidrochlorido dozė (mikrogramais) yra penkis kartus didesnė nei buvo prieš tai skirta medetomidino hidrochlorido dozė arba dešimt kartų didesnė nei deksmedetomidino hidrochlorido dozė. Dėl 5 kartus didesnės veikliosios medžiagos koncentracijos (atipamezolio hidrochlorido), palyginus su preparatais, kurių sudėtyje yra 1 mg medetomidino hidrochlorido viename mililitre, ir dėl 10 kartų didesnės koncentracijos, palyginus su preparatais, kuriuose yra 0,5 mg deksmedetomidino hidrochlorido, reikia skirti vienodą kiekį kiekvieno iš šių preparatų.

Dozavimo pavyzdys šunims:

Medetomidino 1,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas
0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 40 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg
Deksmedetomidino 0,5 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas
0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 20 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg

Katėms atipamezolio hidrochlorido dozė (mikrogramais) yra du su puse karto didesnė nei prieš tai skirta medetomidino hidrochlorido dozė arba penkis kartus didesnė nei deksmedetomidino hidrochlorido dozė. Dėl 5 kartus didesnės veikliosios medžiagos (atipamezolio hidrochlorido) koncentracijos šiame veterinarinis vaiste, palyginus su preparatais, kuriuose yra 1 mg medetomidino hidrochlorido viename mililitre ir dėl 10 kartų didesnės koncentracijos, palyginus su preparatais, kuriuose yra 0,5 mg deksmedetomidino hidrochlorido, turi būti skiriama pusė kiekio šio veterinarinio vaisto nei prieš tai paskirto medetomidino arba deksmedetomidino.

Dozavimo pavyzdys katėms:

Medetomidino 1,0 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo katėms dozavimas
0,08 ml/kg kūno svorio, t.y., 80 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg
Deksmedetomidino 0,5 mg/ml injekcinio tirpalo dozavimas	Atipam 5,0 mg/ml injekcinio tirpalo katėms dozavimas
0,08 ml/kg kūno svorio, t.y., 40 µg/kg	0,04 ml/kg kūno svorio, t.y., 200 µg/kg

Atsibudimo laikas sutrumpėja vidutiniškai 5 minutėmis. Gyvūnui tampa judrus praėjus maždaug 10 min. po veterinarinio vaisto skyrimo.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais viename švirkšte.

10. IŠLAUKA

Nenumatyta.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Saugoti nuo vaikų.

Negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant etiketės po „Tinka iki...“.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę – 28 d.

Pasibaigus šiam laikotarpiui, likusį veterinarinį vaistą reikia saugiai sunaikinti.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Panaudojus preparatą, gyvūną reikia palikti ramioje aplinkoje. Atsibudimo metu gyvūnų negalima palikti be priežiūros.

Dėl skirtingų rekomenduotinių dozių, preparatą būtina apdairiai naudoti ne pagal veterinarinio vaisto aprašą ne paskirties rūšių gyvūnams.

Jei kartu su medetomidinu naudojami ir kiti raminamieji, reikia turėti omenyje, kad pastarųjų poveikis gali išlikti panaikinus medetomidino (deksmedetomidino) poveikį.

Atipamezolis nepanaikina ketamino poveikio, kuris, jei naudojamas vienas, šunims gali sukelti traukulius, o katėms spazmus. Naudojus ketaminą, atipamezolį galima naudoti tik praėjus 30–40 min.

Prieš šeriant ar girdant būtina įsitikinti, kad gydytas gyvūnas atgavo normalų rijimo refleksą.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atipamezolio farmakologinis poveikis yra stiprus, todėl būtina stengtis, kad jo nepatektų ant odos, gleivinės ar į akis, o patekus reikia nedelsiant plauti dideliu kiekiu švaraus tekančio vandens.

Dirginimui užsitęsęs, reikia kreiptis į gydytoją. Reikia nusivilkinti užterštus drabužius, kurie tiesiogiai liečiasi su oda.

Vaistą reikia naudoti apdairiai ir stengtis atsitiktinai neišsivirkšti ar nepraryti. Atsitiktinai įsivirkštus ar prarijus, nedelsiant reikia kreiptis į gydytoją ir parodyti šio vaisto informacinį lapelį.

Naudojimas vaikingoms patelėms ar laktacijos metu

Nėra pakankamai duomenų apie veterinarinio vaisto saugumą vaikingoms patelėms ir laktacijos metu. Todėl nerekomenduotina naudoti vaikingoms patelėms ir laktacijos metu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Nerekomenduotina naudoti atipamezolį kartu su kitais centrinę nervų sistemą veikiančiais vaistais, pvz., diazepamu, acepromazinu ar opiatais.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Atipamezolio hidrochlorido perdozavimas gali sukelti trumpalaikę trachikardiją ir padidėjusį judrumą (hiperaktyvumą, raumenų drebulį). Jei būtina, šiuos simptomus galima panaikinti skiriant medetomidino hidrochlorido dozę, kuri turi būti mažesnė nei paprastai naudojama klinikinė dozė.

Jei atipamezolio hidrochloridas netyčia yra panaudotas gyvūnui, kuriam prieš tai nebuvo naudotas medetomidino hidrochloridas, jam gali pasireikšti hiperaktyvumas ir raumenų drebulys. Šie simptomai gali trukti maždaug 15 min.

13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2013-04-19

15. KITA INFORMACIJA

Buteliukai po 5, 10 ar 20 ml kartoninėje dėžutėje.
Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.