

B. NOTICE

NOTICE**1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché
Vetoquinol NV/SA
Galileilaan 11/401
B-2845 Niel

Fabricant responsable de la libération des lots
VETOQUINOL SA
Magny-vernois
BP 189
F- 70204 LURE Cedex

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Dolethal, solution injectable pour chiens et chats.
Pentobarbital sodique.

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)**Substance active :**

Pentobarbital sodique 20,00 g

Excipient(s):

Alcool benzylique - Propylène glycol - Alcool isopropylique - Rouge Cochenille (E 124) - Eau pour préparations injectables qsp 100 ml

4. INDICATION(S)

Euthanasie.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ce produit ne peut être utilisé pour anesthésie.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Néant.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens et chats.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Posologie : 1 ml/1,5 kg

Mode d'administration : Injection intraveineuse rapide ou intracardiaque après sédation ou anesthésie.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Les voies intra péritonéale et intra pulmonaire entraînent la mort au bout de quelques minutes et sont seulement indiquées lorsque les voies IV ou IC ne peuvent être pratiquées.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver les flacons à une température ne dépassant pas 25°C.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : À utiliser directement.
Protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après EXP.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières à chaque espèce cible :

Aucune.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Sélectionnez le calibre de l'aiguille en fonction de l'espèce et de la taille de l'animal et vérifiez que la seringue et l'aiguille sont montées et fixées correctement. Il est important de s'assurer que la pression créée pendant l'administration ne conduit pas à la déconnexion de l'aiguille de la seringue. En raison de la quantité de médicament à administrer, une aiguille de plus petit calibre peut ne pas délivrer le volume nécessaire à une vitesse appropriée.

Tout produit, administré en dehors de la veine, diminuera l'efficacité de la dose.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Il faut veiller à ce que la pression sur la seringue ne soit pas trop forte afin d'éviter toute projection accidentelle sur le visage et les yeux (voir "Précautions particulières d'emploi chez les animaux").
Porter des gants et des lunettes de protection adaptés lors de la manipulation du produit.

Le produit est toxique par voie orale.

Lors de projection accidentelle du produit dans les yeux ou sur une plaie, laver immédiatement et abondamment à l'eau froide ou tiède.

En cas d'auto injection accidentelle, exprimer l'endroit de la piqûre.

En cas d'intoxication, consulter un médecin et le prévenir qu'il s'agit d'une intoxication aux barbituriques.

Le patient ne peut rester sans surveillance.

Le traitement symptomatique demande une assistance respiratoire, une diurèse forcée et une utilisation de bicarbonate soluble afin de corriger l'acidose, ainsi qu'une administration d'analeptique centraux.

Afin d'éviter une éventuelle intoxication d'autres carnivores, les cadavres des animaux traités au médicament vétérinaire doivent être détruits.

Gestation et lactation :

Sans objet.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Les effets du médicament vétérinaire sont augmentés lors d'administration concomitante d'agents sédatifs (xylazine ou acépromazine).

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Si le produit est administré par erreur à un animal, des précautions comme la respiration artificielle, l'administration d'oxygène et l'utilisation d'analeptiques, sont nécessaires.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVEÉ

Mars 2023

15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Se présente en flacons de 50, 100 et 250 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

BE-V171692