

RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

T61, süstelahus

2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

1 ml süstelahust sisaldab:

Toimeained:

Embutramiid	200 mg
Mebesooniumjodiid	50 mg
Tetrakaiinvesinikkloriid	5 mg (vastab 4,4 mg tetrakaiinile)

Abiained:

Abiainete ja muude koostisosade kvalitatiivne koostis	Kvantitatiivne koostis, kui see teave on oluline veterinaarravimi nõuetekohaseks manustamiseks
Dimetüülformamiid	566,67 mg
Süstevesi	

Selge ja värvitu süstelahus.

3. KLIINILISED ANDMED

3.1 Loomaliigid

Hobune, veis, siga, koer, kass.

3.2 Näidustused loomaliigiti

Loomade eutanaasiaks.

3.3 Vastunäidustused

Mitte kasutada teadvusel loomadel.

3.4 Erihoiatused

Ei ole.

3.5 Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud ohutuks kasutamiseks loomaliikidel

T61 tuleb kasutada ainult teadvusetutel (uimastatud või üldanesteesias) loomadel, et vältida teadvusel looma võimalikku lämbumist ebasoodsatel tingimustel kasutamisel või imendumisel.

T61 kasutamise ajal tuleb olla eriti hoolikas.

Intravenoosse süstimise ajal tuleb tagada kogu annuse korrektne veresoonesisene süstimine.

Kasulikuks võib osutada veenikateetri kasutamine.

Südame seiskumine võib edasi lükkuda.

Märkus: T61 kasutamine põhjustab histopatoloogilisi leide, nagu endoteeli kahjustused, kopsupais, kopsuturse ja hemolüüs.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Vältida otsest kokkupuudet veterinaarravimiga.

Saastunud riided tuleb koheselt seljast ära võtta.

Ravimi otsese kokkupuute korral lahtise haava või limaskestaga pesta piirkonda koheselt rohke vee ja seebiga.

Juhuslikul süstimisel iseendale pesta haava koheselt rohke vee ja seebiga ning pigistada torkekohta.

Vältida kontakti silmadega, sest preparaat on äärmiselt toksiline silmadele. Juhuslikul silma sattumisel loputada silmi koheselt mitme minuti jooksul puhta veega.

Juhusliku ravimi sattumisel nahale, silma või süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Võimalikud antidoodid on neostigmiin ja ravi N-atsetüülsüsteiiniga (maksakahjustuste vastu).

Soovitav on manustamise ajal kanda kaitsekindaid.

Ettevaatusabinõud keskkonna kaitseks

Toitumine eutaneeritud loomadest võib raipesööjatel põhjustada sekundaarset toksilisust. Mitte manustada loomadele, kes võivad sattuda metsloomade toiduahelasse. Ravitud loomade surma või hukkamise korral tuleb tagada, et nad ei oleks metsloomadele kättesaadavad.

3.6 Kõrvaltoimed

Hobune, veis, siga, koer, kass:

Väga harv (vähem kui 1 loomal 10 000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud):	Krambid Ärevusseisundi tekkimine
--	-------------------------------------

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab veterinaarravimi ohutuse pidevat jälgimist.

Teatised tuleb eelistatavalt veterinaararsti kaudu saata müügiloa hoidjale või riikliku teavitussüsteemi kaudu riigi pädevale asutusele. Vastavad kontaktandmed on pakendi infolehel.

3.7 Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Mitte kasutada tiinuse ajal.

3.8 Koostoime teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

3.9 Manustamisviis ja annustamine

Koer

Intravenoosselt: 0,3-0,5 ml kg kehamassi kohta

Intrapulmonaalselt: 7,0-10,0 ml kuni 10 kg koerale

13,0-20,0 ml üle 10 kg koerale

Kass

Intrapulmonaalselt: 1,0 ml mõnepäevastele kassipoegadele

3,0 ml kuni 6 kuu vanustele kassidele

5,0 ml üle 6 kuu vanustele kassidele

10,0 ml üle 5 kg kaaluvatele kassidele

Hobune, veis, siga

Intravenoosselt: 4,0-6,0 ml 50 kg kehamassi kohta

3.10 Üleannustamise sümptomid (esmaabi ja antidoodid, vajadusel)

Ei rakendata.

3.11 Kasutamise eripiirangud ja kasutamise eritingimused, sealhulgas mikroobi- ja parasiidivastaste veterinaarravimite kasutamise piirangud, et vähendada resistentsuse tekke riski

Manustada võib ainult veterinaararst.

3.12 Keelujad

Mitte kasutada inimtoiduks mõeldud loomadel.

T61-ga eutaneeritud loomi käsitletakse ohtlike jäätmetena.

4. FARMAKOLOOGILINE TEAVE

4.1 ATCvet kood: QN51AX80.

Embutramiid on tugeva narkootilise toimega. Manustatuna koerale intravenoosselt annuses 15 mg kg kehamassi kohta põhjustab anesteesia; annuses 25 mg kg kehamassi kohta põhjustab kohese ja täieliku anesteesia.

Mebesooniumjodiidil on kuraaretaoline toimemehhanism. Ta toimib blokeerides impulsside ülekandumist närvilõpmetelt lihaskiududele. Sõltuvalt annusest paralüüsuvad esmalt jäsemelihased, seejärel kere- ja hingamislihased. Surm saabub hapnikupuuduse ja tsirkulatoorse kollapsi tagajärjel. Koeral tekib kuraareefekt 1...2 mg kg kehamassi kohta manustamisel intravenoosselt.

Tetrakaiinvesinikkloriidil on anesteetiline toime.

Nende kolme toimeaine kombinatsioon põhjustab kiire eutanaasia ilma ärrituseta.

5. FARMATSEUTILISED ANDMED

5.1 Kokkusobimatus

Ei ole teada.

5.2 Kõlblikkusaeg

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

5.3 Säilitamise eritingimused

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

5.4 Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis

50 ml pruunist klaasist viaalid kummist korgiga ja alumiiniumkattega.

5.5 Erinõuded kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme

6. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI

Intervet International B.V.

7. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

1136

8. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE KUUPÄEV

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 04.04.2003

9. RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÖTTE VIIMASE LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV

Aprill 2024

10. VETERINAARRAVIMITE KLASSIFIKATSIOON

Retseptiravim.

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).