

# VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

## V/NRP/02/1491

### 1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

**Killitam Tablets** 10 mg tabletes suņiem un kaķiem

### 2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

1 tablete (200 mg) satur:

**Aktīvā viela:**

Acepromazīns (acepromazīna maleāta veidā) 10 mg

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

### 3. ZĀĻU FORMA

Tablete.

Krēmkrāsas līdz gaiši dzeltenas, apaļas, izliektas tabletes.

### 4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

#### 4.1 Mērķa sugas

Suņi, kaķi.

#### 4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

*Killitam Tablets* 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, meklēšanās 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;
- neirotika anoreksija (devu sadalīt divās daļās).

#### 4.3 Kontrindikācijas

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

#### 4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai

Nav zināmi.

#### 4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

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

Acepromazīna farmakoloģiskais efekts ir atkarīgs 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.

Brahiocēfāliskās 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 lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Pēc lietošanas mazgāt rokas un ādas atklātās vietas. Ja notikusi nejauša iekļūšana acīs vai saskare ar gļotādām, acis vai skarto ādu rūpīgi skalot zem tekoša ūdens un, ja novēro jebkādu kairinājumu, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Nejaušas norīšanas gadījumā meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Izvairīties no iekļūšanas acīs. Iespējamās sedatīvās iedarbības dēļ nedrīkst vadīt transporta līdzekļus.

#### **4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)**

Acepromazīns var izraisīt hipotensiju, hipotermiju, sirdsdarbības un respiratoro mazspēju, midriāzi, aptiālismu (siekalu trūkums), vemšanu, hematoloģisko rādītāju izmaiņas un retos gadījumos izraisa parodoksālu iedarbību - dezorientāciju, satraukumu, gaudošānu, agresivitāti un konvulsijas.

#### **4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

Acepromazīns neizraisa vispārīgus nevēlamus efektus auglim, izņemot vieglu respiratoro nomākumu jaunpiezimušiem dzīvniekiem.

Nav pieejamu ziņu par acepromazīna nekaitīgumu grūsnības vai laktācijas laikā. Ieteicams šo vielu lietot tikai nepieciešamības gadījumā un veterinārārsta uzraudzībā.

#### **4.8 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 darbību.

#### **4.9 Devas un lietošanas veids**

Iekšķīgai lietošanai.

	<b>Deva suņiem</b>	<b>Deva kaķiem</b>
<i>Acepromazīns</i>	0,5-3 mg/kg	1,5-4,5 mg/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 iespējamas dažādas individuālas farmakoloģiskās atbildes reakcijas. Šī iemesla dēļ, vispirms lietot zemāko vai vidējo norādīto devu, kuru palielināt tikai pēc farmakoloģiskā efekta novērtēšanas.

#### 4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

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. Adrenālīnu nedrīkst lietot.

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

#### 4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nav piemērojams.

## 5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: antipsihotiskielīdzekļi, acepromazīns.

ATĶ vet kods: QN05AA04.

### 5.1 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 neurotransmitera kateholamīns, kurš nomāc centrālo nervu sistēmu un izraisa dzīvniekam sedāciju, miorelaksāciju, samazina spontānas darbības. Tam piemīt arī vagolītiska un pretvemšanas darbība.

Sedatīvā iedarbība sūņiem sākas 40-60 minūšu laikā pēc iekšķīgās lietošanas, kaķiem 20-40 minūšu laikā. Tomēr kaķiem, tas var parādīties pat dažu minūšu laikā pēc lietošanas. Sedatīvā darbība 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 sūņiem un 8-12 stundām kaķiem.

### 5.2 Farmakokinētiskie dati

Acepromazīns labi resorbējas 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.

## 6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

### 6.1 Palīgvielu saraksts

Laktoze, bezūdens

Celuloze, mikrokristāliskā

Magnija stearāts

## **6.2 Būtiska nesaderība**

Nav piemērojama.

## **6.3 Derīguma termiņš**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 4 gadi.  
Derīguma termiņš sadalītai tabletei: 10 dienas.

## **6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.  
Uzglabāt sadalīto tableti blisterī. Ievietot blisteri atpakaļ kartona kastītē.

## **6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs**

Blisteris ar 10 tabletēm, kartona kastītē 1 vai 2 blisteri.

## **6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai**

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

FATRO S.p.A.  
Via Emilia, 285  
Ozzano dell'Emilia (Bologna)  
Itālija

## **8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS**

V/NRP/02/1491

## **9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Pirmās reģistrācijas datums: 27/09/2002  
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 15/07/2008

## **10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

04/2020

## **RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Recepšu veterinārās zāles