

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

T-61

инжекционен разтвор за кучета, котки, говеда, коне, свине, овце, кози, зайци, птици

2. Състав

1 ml разтвор съдържа:

Активни вещества:

Embutramide	200 mg
Mebezonium iodide	50 mg
Tetracaine hydrochloride	5 mg

Бистър, безцветен инжекционен разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета, котки, говеда, коне, свине, овце, кози, зайци и птици.

4. Показания за употреба

За евтаназия при животни.

5. Противопоказания

Да не се използва при животни в съзнание.

Да не се използва при бременни животни.

6. Специални предупреждения

Специални предупреждения:

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Да се прилага само от ветеринарен лекар.

Продуктът трябва да се прилага с повишено внимание.

Продуктът трябва да се прилага само при упоени животни, за да се избегне задушаването им, когато те са в съзнание.

Спирането на сърдечната дейност може да се забави.

При интравенозно приложение е необходимо точна интраваскуларна инжекция на цялата доза.

Употребата на T-61 води до хистопатологични изменения, като ендотелни лезии, пулмонална съдова конгестия, пулмонална едема и хемолиза.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Да се избягва пряк контакт с ветеринарния лекарствен продукт. Отстранете замърсените дрехи незабавно.

При случайно самоинжектиране, разливане върху кожата и подкожните тъкани обилно или при самоинжектиране на ветеринарния лекар или помощния персонал поради съпротива на животното, трябва да се вземат незабавно следните предпазни мерки: измиване на раната с течаща вода и притискане на мястото на убождането

При случаен контакт с очите, промийте очите с чиста вода за няколко минути.

При случайно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Храненето с евтаназирани животни може да доведе до вторична токсичност за мършоядните птици. Да не се прилага при животни, които може да станат част от хранителната верига на дивата фауна. В случай на смърт или умъртвяване на третирани с продукта животни се уверете, че те няма да попаднат при дивата фауна.

Бременност:

Не се прилага по време на целия период от бременността.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Не са известни.

Предозиране:

Не е приложимо.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

За приложение само от ветеринарен лекар.

Основни несъвместимости:

Не е приложимо.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета, котки, говеда, коне, свине, овце, кози, зайци, птици:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Конвулсия Нервна възбуда
--	-----------------------------

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: {подробности за националната система}.

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Кучета:

Интравенозно приложение	0,3-0,5 ml/kg т.м.
Интрапулмонално приложение	7-10 ml (0,7-1,0 ml/kg т.м.) за кучета до 10 kg т.м. 13-20 ml за кучета над 10 kg т.м., в зависимост от телесната маса на животното

Котки:

Интрапулмонално приложение	1 ml на животно за няколкодневни котета 3 ml на животно за котки на възраст до 6 месеца 5 ml на животно за котки на възраст над 6 месеца 10 ml на животно за котки над 5 kg т.м.
----------------------------	---

Говеда, коне, овце, кози свине:

Интравенозно приложение	4-6 ml/50 kg т.м.
-------------------------	-------------------

Зайци, птици:

Интрапулмонално приложение	0,5-2 ml на животно, в зависимост от т.м.
----------------------------	---

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Да се прилага само от практикуващ ветеринарен лекар.

Независимо от начина на приложение, Т-61 трябва да се прилага само при животни, които са дълбоко анестезирани. Не трябва да се използва при животни, които са в съзнание или са само седирани или леко анестезирани и могат да почувстват болка.

Продуктът трябва да се прилага с повишено внимание.

Интравенозният начин на приложение трябва да бъде избраният. При интравенозно приложение трябва да се приложи много точно пълната доза. Продуктът може да се прилага чрез другите начини на приложение само когато не е възможно интравенозно приложение.

Интрапулмоналната инжекция може да се използва само в краен случай, когато не могат да се извършат другите начини на приложение (например при колапс на сърдечно-съдовата система).

10. Карентни срокове

Животни, евтаназирани с Т 61, не се разрешават за консумация от хора или за храна за домашни любимци.

Животните, които са евтаназирани с Т 61 са обект на Националните закони за рискови/опасни материали.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква никакви специални условия за съхранение. Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-2013

Стъклен флакон, съдържащ 50 ml.

15. Дата на последната редакция на текста

08/2024

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Intervet International B.V.; Wim de Körverstraat 35; 5831 AN Boxmeer; The Netherlands

Тел: + 359 28193749

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:
Intervet International GmbH
Feldstraße 1a
D-85716 Unterschleißheim
Germany

17. Допълнителна информация

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП