

**PAKKAUSSELOSTE**  
Eutabarb vet. 400 mg/ml injektioneste, liuos

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA  
VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMIJA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS  
ERI**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:  
VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Itävalta

**2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI**

Eutabarb vet. 400 mg/ml injektioneste, liuos

Pentobarbitaalinatrium

**3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

1 ml sisältää:

**Vaikuttava aine:**

Pentobarbitaalinatrium                  400,0 mg  
(vastaa 364,6 mg pentobarbitalia)

**Apuaine et:**

Propyleeniglykoli	200,0 mg
Etanoli (96 %)	80,0 mg
Bentsyylalkoholi (E 1519)	20,0 mg
Patenttisininen V (E 131)	0,01 mg

Kirkas, sininen liuos.

**4. KÄYTÖÄIHEET**

Eutanasia

**5. VASTA-AIHEET**

Ei anestesiakäyttöön.

Ei saa antaa kilpikkonnille (*Chelonia*) ruumiinonteloon, sillä eläimen kuolemaan kuluva aika voi pitkittää verrattuna laskimoon antamiseen.

**6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Lieviä lihasnykäksiä voi ilmetä injektion annon jälkeen. Nautaeläimissä saattaa harvinaisesti ilmetä haukkovaa hengitystä, jos annettu pentobarbitaalinv. annos on suositeltua matalampi. Eläimen kuolemaan kuluva aika voi pitkittää, jos injektio annetaan perivaskulaarisesti. Lääkevalmisteen antaminen perivaskulaarisesti tai subkutaanisesti voi aiheuttaa kudosärsytystä. Lääkevalmisteen antaminen keuhkonsisäisesti saattaa aiheuttaa yskimistä, hengen haukomista, ja hengenahdistusta.

Pentobarbitaali voi aiheuttaa eksitaatiota nukutuksen alkuvaiheen aikana. Esilääkitys/esisedaatio vähentää nukutuksen induktioon liittyvän eksitaation riskiä merkittävästi.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1 / 10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonné, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

## 7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Hevon, pon, nauta, sika, koira, kissa, minkki, hilleri, jänis, kani, marsu, hamsteri, rotta, hiiri, siipikarja, kesykyyhky, lintu, käärme, kilpikonna, lisko, sammakko.

## 8. ANNOTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Lääkevalmiste annostellaan ensisijaisesti laskimoon, jolloin asianmukaisesta sedaatiosta on huolehdittava silloin kun eläinlääkäri pitää tästä tarpeellisenä. Hevosilla ja naudoilla esilääkitys on pakollinen.

Sinä tapauksessa, että laskimoon anto on vaikeaa, lääkettä voidaan pistää suoraan sydämeen. Tätä antoreittiä saa kuitenkin käyttää vasta syvän sedaation tai anestesian aikaansaamisen jälkeen.

Vaihtoehtoisesti tästä lääkevalmistetta voidaan antaa intraperitonealisesti, mutta tämä antoreitti soveltuu vain pieneläimille. Intraperitonealista reittiä saa käyttää vain asianmukaisesti rauhoitetulle eläimille.

Intrapulmonaalista antotapaa saa käyttää ainoastaan **viimeisenä keinona** ja vain jos eläin on syvästi rauhoitettu, tajuton tai anestesioitu eikä ollenkaan reagoi kipuärsykkeisiin. Tätä antoreittiä tulee käyttää vain siipikarjaan, kesykyyhkyihin, lintuihin, käärmeisiin, kilpikonniihin, liskoihin ja sammakoihin.

Sopiva annostus riippuu eläinlajista ja antotavasta, jonka vuoksi tulee noudattaa huolellisesti annostelutaulukossa annettuja ohjeita.

Lääkevalmiste annetaan pieneläimille laskimoon tasaisella nopeudella, kunnes tajuttomuus on saavutettu.

Ensisijainen antotapa linnuille on laskimonsisäinen injektili. Jos laskimopunktiota ei voida suorittaa (esim. hematooman tai kardiovaskulaarisen järjestelmän romahdamisen vuoksi), intrapulmonaalinen injektili voi olla vaihtoehtona. Intrapulmonaalinen injektili annetaan linnuille asettamalla kanylyli keuhkoon dorsoventraalisessa suunnassa, joko selkärangan vasemmalta tai oikealta puolelta (3. tai 4. kylkiluiden välinen segmentti selkärangan ja lapaluun välissä).

Hevosin, nautoihin ja sikoihin pentobarbitaali on injisoitava nopeana boluksena.

### Hevon, pon

1 ml 4,5 – 5 painokiloa kohti, nopeana boluksena laskimoon

### Nauta

1 – 2 ml 10 painokiloa kohti, nopeana boluksena laskimoon

### Sika

Annostus:

**Etuonttolaskimoon:** nopeana boluksena laskimoon  
**0,1 ml/kg** eläimelle, jonka paino on      **> 30 kg**  
**0,2 ml/kg** eläimelle, jonka paino on      **< 30 kg**

**Korvalaskimoon:** nopeana boluksena laskimoon  
**0,1 ml/kg** eläimelle, jonka paino on      **> 30 kg**  
**0,2 ml/kg** eläimelle, jonka paino on      **< 30 kg**

Laimennus steriillä isotonisella natriumkloridiliuoksella (0,9 %) suhteessa 1:1 on vältämätön.

**Intrakardiaalisesti:**

**0,1 ml/kg** eläimelle, jonka paino on      **> 30 kg**  
**0,2 ml/kg** eläimelle, jonka paino on      **< 30 kg**

**Antotavat:**

*Eläimet ryhmiteltyinä painon ja antotavan mukaan:*

**Porsas (8 kg asti):**

Laskimoon (etuonttolaskimo) tai sydämen sisään

**Vie roite ttu (8 – 25 kg), lihasika (25 – 100 kg):**

Laskimoon (etuonttolaskimo tai korvalaskimo) tai sydämen sisään

**Karju ja emakko (yli 100 kg):**

Laskimoon (korvalaskimoon)

**Kiinnipitomenetelmät:**

Jos mahdollista, kiinni pitämistä tulee välttää tai vähintään minimoida.

Jos kiinni pitäminen on tarpeen, tulee käyttää sikajarrua.

**Koira**

**Laskimoon:** tasaisena injektiona (noin 1,2 ml/s), kunnes tajuttomuus on saavutettu, sitten loput nopeana boluksena:

1 ml 3 – 5 painokiloa kohti

**Sydämen sisään ja vatsaonteloon:**

1 ml 3 – 4 painokiloa kohti

**Kissa**

**Laskimoon:** tasaisena injektiona, kunnes tajuttomuus on saavutettu, sitten loput nopeasti:

1 ml 2 – 3 painokiloa kohti

**Sydämen sisään ja vatsaonteloon:**

1 ml painokiloa kohti

**Minkki, hilleri**

1 ml **laskimoon** eläintä kohti

1 ml **sydämen sisään** eläintä kohti pitkällä kanyyllä (noin 4 cm) injisoituna rintalastan kaudaalisesta päästä (miekkalisäke, *processus xiphoides*) kranialiseen ja hieman dorsaaliseen suuntaan.

**Jänis, kani, marsu, hamsteri, rotta, hiiri**

1 ml 1 - 2 painokiloa kohti, **laskimoon, sydämen sisään**

1 ml 0,5 - 1 painokiloa kohti **vatsaonteloon**

**Siipikarja, kesykyyhky, lintu**

1 – 2 ml painokiloa kohti, **laskimoon**

1 – 2 ml painokiloa kohti, **keuhkon sisään**

**Käärme, kilpikonna, lisiko, sammakko**

Riippuen eläimen koosta, injisoi 0,5 – 1,0 ml rintaonteloon, lähelle sydäntä; kuolema on odotettavissa 5 - 10 minuutin sisällä.

Injectiopullon tulpan saa lävistää enintään 25 kertaa.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Helpompi ja vähemmän kivulias injektio sian korvalaskimoon saadaan laimentamalla lääkevalmiste steriilillä isotonisella natriumkloridiliuoksella (0,9 %) suhteessa 1:1.

Kansallista lainsääädäntöä koskien eläinlääkevalmisteiden laimentamista tulee noudattaa.

## **10. VAROAIKA**

Ei saa käyttää eläimille, jotka on tarkoitettu elintarvikkeeksi.

Asianmukaisista toimenpiteistä on huolehdittava, jottei tästä lääkettä saaneita eläimiä tai niistä peräisin olevia sivutuotteita päädy elintarvikeketjuun tai käytetä ihmisi- tai eläinravintona.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Älä säilytä yli 25 °C.

Ei saa jäätää. Herkkä valolle.

Ei saa käyttää etikettiin ja pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Avatun pakkauksen kestoaike ensimmäisen avaamisen jälkeen: 28 päivää

Kestoaikea liuoksen 1:1 laimennuksen jälkeen sian korvan reunalaskimoon injisoitavaksi:

2 tuntia

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

**Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:**

Induktioon liittyvän eksitaation riskin vähentämiseksi on suositeltavaa suorittaa eutanasia rauhallisessa ympäristössä.

Pentobarbitaalinen injisoiminen **laskimoon** voi aiheuttaa useille eläinlajeille induktioon liittyvää eksitaatiota, jonka vuoksi eläimelle **on annettava riittävä sedaatio** jos eläinlääkäri pitää tätä aiheellisena. On huolehdittava, että anto ei tapahdu perivaskulaarisesti (esim. käyttämällä laskimonsäistä katetria).

Antaminen **vatsaonteloon** voi aiheuttaa viiveen lääkkeen vaikutuksen alkamisessa, mikä lisää induktion eksitaation riskiä. Intraperitonealista antotapaa saa käyttää ainoastaan riittävän sedaation jälkeen. On

varmistettava ettei ainetta anneta pernaan tai sellaisiin elimiin/kudoksiin, joiden absorptiokyky on heikko. Tämä antotapa sopii vain piennisäkkäille.

Sydämensisäistä injektiota saa käyttää ainoastaan syvästi rauhoitetuille, tajuttomille tai anestesioidulle eläimille.

Keuhkonsisäinen antotapa saattaa aiheuttaa viiveen lääkkeen vaikutuksen alkamisessa, mikä lisää haittavaikutusten riskiä (mainittu kohdassa 'Haittavaikutukset'), jonka vuoksi antotapaa saa käyttää vain tapauksissa, joissa muut antotavat eivät ole mahdollisia. Intrapulmonaalista antotapaa saa käyttää vain siipikarjaan, kesykyyhkyihin, lintuihin, käärmeisiin, kilpikonniiin, liskoihin ja sammakoihin. Ennen tämän antotavan käyttöä eläimen pitää olla syvästi rauhoitettu, tajuton tai anestesioitu. Älä käytä intrapulmonaalista antotapaa millekään muulle eläinlajille.

#### Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Barbituraateilla lopetettujen eläinten syönti voi aiheuttaa myrkytyksen, anestesian tai jopa kuoleman toisille eläimille. Barbituraatit hajoavat hitaasti raadoissa ja kestävät myös hyvin ruuan valmistuslämpötiloja. Tämän valmisten annon jälkeen eläin laskeutuu makuuasentoon 10 sekunnissa. Jos eläin on antohetkellä seisoma-asennossa, vammojen välittämiseksi tätä eläinlääkevalmistetta antavan henkilön ja mahdollisten muiden läsnä olevien henkilöiden on pysytävä turvallisen välimatkan päässä.

#### **Hevoset, naudat:**

Heveset ja naudat on esilääkittävä tilanteeseen sopivalla rauhoitusaineella syvän sedaation aikaansaamiseksi ennen varsinaista eutanasiaa. Lisäksi vaihtoehtoinen eutanasiamenettely on oltava välittömästi käytettävissä.

#### **Siat:**

Valmistenanto voi yksittäisissä tapauksissa (varsinkin jos eläimen liikkumista on rajoitettu) aiheuttaa agitaatiota tai eksitaatiota, mikä voi johtaa valmistenantamisen vahingossa paravenoosiseksi. Koska valmisten laskimonsisäinen antaminen turvallisesti sialle on vaikeaa, on huolehdittava riittävästä sedaatiosta ennen pentobarbitaalalin antoa intravenoosiseksi. Sydämensisäistä antoa saa käyttää ainoastaan syvästi rauhoitetuille, tajuttomille tai anestesioidulle eläimille. Korvalaskimon kautta antaminen pitää suorittaa ainakin alustavasti ilman kiinni pitämistä. Avustajan on pidettävä eläintä aloillaan jalkojensa välissä. Jos kiinni pitäminen on tarpeen, tulee käyttää sikajarrua.

#### Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Kun lopetettava eläin on aggressiivinen, on suositeltavaa antaa sille esilääkitys helpommin (suun kautta, ihan alle tai lihakseen) annettavalla rauhoitteella.

Vaikka rauhoitteina annettava esilääkitys voi sen verenkiertoa hidastavasta vaikutuksesta johtuen pitkittää valmisten haluttua vaikutusta, tämä ei välittämättä ole klinisesti havaittavissa, sillä keskushermostoa lamaavat lääkkeet (opioidit,  $\alpha_2$ -adrenoreseptorin agonistit, fenotiasiinit tms.) voivat myös lisätä pentobarbitaalalin tehoa.

#### Yhteensopimattomuudet

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa lukuun ottamatta steriiliä isotonista natriumkloridiliuosta (0,9 %).

#### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Pentobarbitaali on hyvin vahva lääke, joka on ihmiselle toksinen. Erityistä varovaisuutta on noudatettava vahingossa tapahtuvan lääkkeen nielemisen tai itseensä pistämisen ehkäisemiseksi. Kuljeta tätä eläinlääkettä ainoastaan neulattomassa injektioruiskussa välittääksesi vahinkoinjektiion.

Pentobarbitaalalin joutuminen systeemiseen verenkiertoon (mukaan lukien imetyminen ihan tai silmän kautta) johtaa sedaatioon, nukahtamiseen ja hengityslamaan.

Tämän lääkevalmisten pentobarbitaalipitoisuus on niin korkea, että jopa niinkin pieni tilavuuden kuin 1 millilitran nieleminen tai itseensä pistäminen vahingossa voi aiheuttaa vakavia

keskushermostovaikutuksia aikuisilla. Yhden gramman (1 g) pentobarbitaalialannoksen (vastaa 2,5 ml tästä lääkevalmistetta) on raportoitu johtavan kuolemaan ihmisiä.

Vältä aineen suoraa kosketusta ihoon tai silmiin, mukaan lukien kontaktia käden ja silmän välillä. Tätä lääkevalmistetta käsiteltäessä on käytettävä sopivia suojakäsineitä. Pentobarbitaalili voi imetyä ihan ja limakalvojen kautta.

Lisäksi tämä valmiste voi ärsyttää silmiä ja aiheuttaa ihoärsytystä ja yliherkkyyssreaktioita (pentobarbitaalil ja bentsyylialkoholin vuoksi). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä pentobarbitaalille tai valmisten apuaineille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa.

Tätä eläinlääkevalmistetta tulisi käyttää ainoastaan toisen henkilön läsnäollessa, joka voi auttaa vahingon sattuessa. Kerro avustajana toimivalle henkilölle tämän valmisten vaaroista, jos hän ei ole terveydenhoidon ammattilainen.

Vahingon sattuessa on toimittava seuraavasti:

Iho – Huuhele heti vedellä, jonka jälkeen pese huolellisesti saippualla ja vedellä. Käännny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipääällystä.

Silmät – Huuhele välittömästi runsaalla kylmällä vedellä. Käännny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipääällystä.

Nieleminen - Huuhele suu. Käännny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipääällystä. Pidä itsesi lämpimänä ja lepää.

Vahingossa itseensä pistäminen – Hakeudu VIIPYMÄTTÄ lääkärin hoitoon (ota mukaan lääkevalmisten pakkausseloste) ja ilmoita hoitohenkilökunnalle barbituraattimyrkyksestä. Älä jätä potilasta yksin.

Lääkkeelle vahingossa altistunut henkilö EI SAA AJAA autoa, sillä lääke voi aiheuttaa sedatiota.

Tämä valmiste on tulenarka. Pidä poissa syttymislähteistä. Älä tupakoi valmisten läheisyydessä.

Lääkärille: Viivytyksettä on varmistettava ilmateiden avoimuus ja ylläpidettävä sydämen toimintaa. Vakavassa myrkytystilassa on ryhdyttää lisätoimenpiteisiin, joilla tehostetaan barbituraatin poistumista elimistöstä. Anna oireenmukaista hoitoa ja tukihoitoa.

#### Muut varotoimenpiteet

Sekundaarisen myrkytysriskin vuoksi tällä eläinlääkevalmisteella lopetettuja eläimiä ei saa käyttää muiden eläinten ravintona, vaan lopetetun eläimen hävittämisenstä on huolehdittava kansallisen lainsääädännön mukaisin toimin ja siten, ettei mikään muu eläin voi päästää kosketuksiin raatojen kanssa.

#### Tiimeys ja imetyks

Eläinlääkevalmisten turvallisuutta tiineyden, laktation tai muninnan aikana ei ole selvitetty. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Tiineinä olevien eläinten suurempi elopaino on otettava huomioon annoksen laskennassa. Valmiste pitää antaa laskimonsisäisesti aina kun se on mahdollista. Sikiötä ei saa poistaa emon kehosta (esim. tutkimusta varten) ennen kuin vähintään 25 minuuttia on kulunut emon toteamisesta varmasti kuolleeksi. Tässä tapauksessa sikiö on tutkittava mahdollisten elonmerkkien varalta ja tarvittaessa lopetettava erikseen.

#### **Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet)**

Jos eläinlääkevalmiste on vahingossa annettu eläimelle, jota ei ole tarkoitus lopettaa, on ryhdyttää riittäviin toimenpiteisiin ilmateiden pitämiseksi avoinna ja verenkierron ylläpitämiseksi. Hapen anto ja analeptien käyttö ovat asianmukaisia toimia.

**13. ERITYiset varotoimet käyttämättömän valmisten tai jätemateriaalin hävittämiseksi**

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

25.5.2023

**15. MUUT TIEDOT**

Pakkauskoot: 1 x 100 ml, 5 x 100 ml

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Vain eläinlääkärin annettavaksi.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

FaunaPharma Oy c/o Oriola Oy

PL8

02101 Espoo

p. 045 1896 144

[www.faunapharma.fi](http://www.faunapharma.fi)

**BIPACKSEDEL FÖR**  
Eutabarb vet. 400 mg/ml, injektionsvätska, lösning

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR  
FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV  
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV  
TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av  
tillverkningsats:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Österrike

**2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN**

Eutabarb vet. 400 mg/ml, injektionsvätska, lösning  
Pentobarbitalnatrium

**3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

1 ml innehåller:

**Aktiv substans:**

Pentobarbitalnatrium                    400,0 mg  
(motsvarande 364,6 mg pentobarbital)

**Hjälpämnen:**

Propylenglykol	200,0 mg
Etanol (96 %)	80,0 mg
Bensylalkohol (E 1519)	20,0 mg
Patentblått V (E 131)	0,01 mg

Klar, blå lösning.

**4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)**

För avlivning.

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Använd inte för anestesi.

Använd inte för intracoelomisk injektion på sköldpadda då döden kan bli utdragen jämfört med intravenös administrering.

**6. BIVERKNINGAR**

Mindre muskelryckningar kan uppträda efter injektion. Hos nötkreatur kan flämtningar förekomma i sällsynta fall, om pentobarbital ges med lägre dos än den rekommenderade. Döden kan bli födröjd, om injektionen ges perivaskulärt. Perivaskulär eller subkutan administrering kan orsaka vävnadsirritation. Intrapulmonell aministrering kan orsaka hosta, flämtningar och andnöd.

Pentobarbital har förmågan att orsaka excitation under insomningen. Premedicinering/presedering minskar avsevärt risken för excitation under insomningen.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

## 7. DJURSLAG

Häst, ponny, nötkreatur, svin, hund, katt, mink, iller, hare, kanin, marsvin, hamster, råtta, mus, fjäderfä, duva, fågel, orm, sköldpadda, ödla, groda.

## 8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Den intravenösa administreringsvägen bör föredras, och tillräcklig sedering ska ges om veterinären bedömer att det är nödvändigt. För hästar och nötkreatur är premedicinering obligatoriskt.

När intravenös administrering är svår, och endast efter djup sedering eller anestesi, får läkemedlet administreras intrakardiellt. Alternativt kan man, dock enbart för smådjur, administrera intraperitonealt, men bara efter lämplig sedering.

Intrapulmonell administrering får endast användas som **en sista utväg** och endast om djuret är starkt sederat, medvetslöst eller sövt och inte visar någon reaktion på smärtstimulering. Detta administreringssätt kan endast användas på fjäderfän, duvor, fåglar, ormar, sköldpaddor, ödlor och grodor.

Lämplig dos är beroende på djurslag och administreringssätt. Följ därför doseringsinstruktionerna noggrant.

Intravenös injektion i smådjur bör utföras med en kontinuerlig injektionshastighet tills medvetlöshetinträder.

Den intravenösa administreringsvägen bör föredras för fåglar. Om venpunktion inte kan utföras (på grund av t.ex. hematom, kollaps av hjärt-kärlsystemet), kan intrapulmonell injektion vara ett alternativ. Hos fåglar utförs intrapulmonell injektion genom att sätta in kanylen i dorso - ventral riktning på vänster eller höger sida av rygraden och in i lungan (3:e eller 4:e revbenssegmentet mellan rygraden och skulderbladet).

Hos hästar, nötkreatur och svin ska pentobarbital injiceras som en snabb bolusdos.

### **Häst, ponny**

1 ml per 4,5-5 kg kroppsvikt, intravenöst som en snabb bolusdos

### **Nötkreatur**

1 - 2 ml per 10 kg kroppsvikt, intravenöst som en snabb bolusdos

### **Svin**

Doseringsmängd:

**Vena cava cranialis:** intravenöst som en snabb bolusdos  
**0,1 ml/kg** kroppsvikt hos djur som väger **>30 kg**  
**0,2 ml/kg** kroppsvikt hos djur som väger **<30 kg**

**Öronvenen:** intravenöst som en snabb bolusdos  
**0,1 ml/kg** kroppsvikt hos djur som väger **>30 kg**  
**0,2 ml/kg** kroppsvikt hos djur som väger **<30 kg**  
Utspädning med steril, isoton NaCl (0,9 %)-lösning, blandningsförhållandet 1:1, är nödvändigt.

**Intrakardie ll adminis tre ring:**  
**0,1 ml/kg** kroppsvikt hos djur som väger **>30 kg**  
**0,2 ml/kg** kroppsvikt hos djur som väger **<30 kg**

Administreringsvägar:  
*Djur uppdelade efter vikt och administreringssätt:*

**Spädgris (upp till 8 kg):**  
Intravenös (vena cava cranialis) eller intrakardiell administrering

**Avvand s mågris (8-25 kg), växande gris (25 - 100 kg):**  
Intravenös (Vena cava cranialis eller öronvenen) eller intrakardiell administrering

**Galt och sugga (över 100 kg):**  
Intravenös administrering (öronvenen)

*Fixering:*  
Om möjligt bör fixering undvikas eller åtminstone begränsas till ett minimum.

Om fixering är nödvändigt, bör en nosbroms användas.

### **Hund**

**Intravenös administrering:** kontinuerlig injektion (ca 1,2 ml/s) till medvetslöshet, resten administreras som en snabb bolusdos:  
1 ml per 3-5 kg kroppsvikt

**Intrakardie ll och intraperitoneal adminis tre ring:**  
1 ml per 3-4 kg kroppsvikt

### **Katt**

**Intravenös administrering:** kontinuerlig injektion tills djuret förlorar medvetandet, resten administreras som en snabb bolusdos:  
1 ml per 2-3 kg kroppsvikt

**Intrakardie ll och intraperitoneal adminis tre ring:**  
1 ml per kg kroppsvikt

### **Mink, iller**

1 ml per djur **intravenöst**

1 ml per djur **intrakardie llt** med lång kanyl (ca 4 cm) injiceras i kranial och något dorsal riktning från den kaudala änden av bröstbenet (*processus xiphoideus*).

**Hare, kanin, marsvin, hamster, råtta, mus**  
1 ml per 1-2 kg kroppsvikt **intravenöst, intrakardie llt**

1 ml per 0,5-1 kg kroppsvikt **intraperitonealt**

### **Fjäderfä, duva, fågel**

1-2 ml per kg kroppsvekt **intravenöst**

1-2 ml per kg kroppsvekt **intrapulmoneellt**

### **Orm, sköldpadda, ödla, groda**

Beroende på djurets storlek: Injicera 0,5 till 1,0 ml in i brösthålan nära hjärtat; döden väntas inträffa efter ca 5 till 10 minuter.

Proppen bör inte punkteras mer än 25 gånger.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

För lättare och mindre smärtsam injektion i öronvenen hos svin bör produkten spädas med steril, isoton natriumklorid (0,9 %)-lösning med blandningsförhållandet 1:1. Nationell lagstiftning för utspädning av veterinärmedicinska läkemedel måste följas.

## **10. KARENSTID**

Ska inte användas till djur som är avsedda för livsmedel eller djurfoder.

Tillräckliga åtgärder måste vidtas för att säkerställa att kadaver av djur som behandlats med detta läkemedel, och biprodukterna från dessa djur, inte kommer in i livsmedelskedjan och inte används för humankonsumtion eller som djurföda.

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Ljuskänsligt. Får ej frysas.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och flaskan efter EXP.

Hållbarhet i öppnad förpackning: 28 dagar.

Hållbarhet efter spädning 1:1 lösning för intravenös injektion i öronvenen hos svin: 2 timmar.

## **12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)**

### **Särskilda varningar för respektive djurslag**

För att minska risken för excitation rekommenderas att eutanasi utförs på en lugn och tyst plats.

Intravenös injicering av pentobarbital kan orsaka excitation i flera djurarter och **tillräcklig sedering ska ges** om veterinären bedömer att det är nödvändigt. Åtgärder måste vidtas för att undvika perivaskulär administrering (t.ex. genom att använda intravenös kateter).

Intraperitoneal administrering kan orsaka långsamt tillslag av effekten med ökad risk för excitation vid induktion. Intraperitoneal administrering får endast användas efter lämplig sedering. Åtgärder måste vidtas för att undvika administrering i mjälten eller organ/vävnad med låg absorptionsförmåga. Detta administreringssätt är endast lämpligt för små däggdjur.

Intrakardiell injektion får bara användas om djuret är tungt sederat, medvetslöst eller sövt.

Intrapulmonell administrering kan orsaka långsamt tillslag av effekten med ökad risk för biverkningar se avsnitt ”Biverkningar” och får endast användas i de fall där andra administreringsvägar inte är möjliga. Intrapulmonell administrering får endast användas på fjäderfän, duvor, fåglar, ormar, sköldpaddor, ödlor och grodor. Djuret måste sederas djupt, vara medvetslöst eller sövt innan detta administreringssätt används. Använd inte intrapulmonell administrering hos någon annan djurart.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Andra djurs intag av avlivade djur kan leda till förgiftning, anestesi och även dödsfall. Barbiturater är mycket beständiga i kadaver och stabila också mot koktemperaturer. Efter administrering av detta läkemedel inträffar kollaps inom 10 sekunder. Om djuret står upp vid tidpunkten för administreringen ska försiktighet iakttas och den person som administrerar veterinärmedicinska läkemedlet och andra närvarande personer ska hålla ett säkert avstånd från djuret för att förhindra skada.

#### **Häst, nötkreatur:**

Hos hästar och nötkreatur måste premedicinering med ett lämpligt sedativ användas för att framkalla djup sedering före avlivning och en alternativ avlivningsmetod bör finnas tillgänglig.

#### **Svin:**

I enskilda fall - särskilt hos fasthållna djur – kan agitation/excitation inträffa under administrering vilket resulterar i oavsiktlig paravenös administrering av produkten. På grund av svårigheten att säkra intravenösa injektioner hos svin, rekommenderas tillräcklig sedering av djuret före i.v.-administrering med pentobarbital. Intrakardiell administrering får endast användas om djuret är tungt sederat, medvetslöst eller sövt. Applicering via öronvenen bör åtminstone inledningsvis utföras utan fixering. Djuret ska hållas fast mellan benen på en assisterande person. Om fixering är nödvändigt, bör en nosbroms användas.

#### Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

När ett aggressivt djur ska avlivas rekommenderas premedicinering med ett mer lättadministrerat (oralt, subkutant eller intramuskulärt) lugnande medel.

Även om premedicinering med sedativa kan fördöja läkemedlets önskade effekt på grund av minskad cirkulationsfunktion, är detta kanske inte kliniskt märkbart eftersom CNS-depressiva läkemedel (opioider,  $\alpha_2$ -adrenoreceptorantagonister, fenotiaziner, etc.) också kan öka effekten av pentobarbital.

#### Inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel, förutom med steril, isoton natriumklorid (0,9%)lösning.

#### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Pentobarbital är ett potent läkemedel som är giftigt för människa - särskild försiktighet bör utövas för att undvika oavsiktligt intag och självinjektion. Bär detta läkemedel i en spruta utan nål för att undvika oavsiktlig injektion.

Systemiskt upptag (inklusive upptag via hud eller ögon) av pentobarbital orsakar sedering, sömninduktion och andningsdepression.

Koncentrationen av pentobarbital i läkemedlet är sådan att oavsiktlig injektion eller oralt intag av så små mängder som 1 ml hos vuxna människor kan ha allvarliga effekter på CNS. En dos av pentobarbital-natrium på 1 g (motsvarar 2,5 ml av läkemedlet) har rapporterats vara dödlig hos människa.

Undvik direkt kontakt med hud och ögon, inklusive hand-till - ögonkontakt.

Använd lämpliga skyddshandskar vid hantering av denna produkt - pentobarbital kan absorberas genom huden och slémhinnorna.

Denna produkt kan dessutom vara irriterande för ögat och kan orsaka irritation av huden samt överkänslighetsreaktioner (på grund av pentobarbital- och bensylalkoholinnehållet). Personer med känd överkänslighet mot pentobarbital eller mot hjälpämnen ska undvika kontakt med läkemedlet.

Denna produkt bör endast användas i närvärt till en annan person som kan hjälpa till om oavsiktlig exponering inträffar. Instruera personen om riskerna med produkten, om det inte är sjukvårdspersonal.

I händelse av olycka bör följande åtgärder vidtas:

Hud - Tvätta omedelbart med vatten och därefter noggrant med tvål och vatten. Uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Ögon - Skölj omedelbart med rikligt med kallt vatten. Uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Förtäring - Skölj ur munnen. Uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Håll dig varm och lugn.

Oavsiktig självinjektion - Skaffa omedelbart läkarhjälp (ta bipacksedeln med dig), upplys sjukvården om barbituratförgiftning. Lämna inte patienten utan tillsyn.

KÖR INTE BIL eftersom sedering kan uppträda.

Produkten är brandfarlig. Förvaras inte i närheten av antändande källor. Rök inte.

Till läkaren:

Akutvård ska sättas in för att hålla luftvägarna fria och upprätthålla hjärtfunktion. Vid svår förgiftning ska ytterligare åtgärder vidtas för att öka elimineringen av barbituraten. Ge symptomatisk och understödjande behandling.

Andra försiktighetsåtgärder:

På grund av risken för sekundär förgiftning ska djur som har avlivats med detta veterinärmedicinska läkemedel inte ges som föda till andra djur, utan ska kasseras i enlighet med nationell lagstiftning och på ett sätt som garanterar att andra djur inte kommer åt kadavren.

Användning under dräktighet eller laktation:

Säkerheten för detta veterinärmedicinska läkemedel har inte fastställts under dräktighet, laktation eller äggläggning. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Den ökade kroppsvikten hos dräktiga djur ska beaktas vid dosberäkningen. När det är möjligt ska detta veterinärmedicinska läkemedlet injiceras intravenöst. Fostret får inte avlägsnas från den dräktiga honans kropp (t.ex. i undersökningsyfte) tidigare än 25 minuter efter att det har bekräftats att hon är död. I detta fall ska fostret undersökas för livstecken och vid behov avlivas separat.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

I händelse av oavsiktig administrering till ett djur som inte ska avlivas ska adekvata åtgärder vidtas för att upprätthålla luftvägar och cirkulation. Administrering av syrgas och användning av analeptika är lämpliga åtgärder.

### **13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

25.5.2023

**15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Förpackningsstorlekar: 1 x 100 ml, 5 x 100 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Får endast administreras av veterinär.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

FaunaPharma Oy c/o Oriola Oy

PB 8

02101 Esbo

p. 045 1896 144

[www.faunapharma.fi](http://www.faunapharma.fi)