

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Apovomin 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

apomorfino hidrochlorido hemihidrato	1,00 mg,
(atitinka apomorfino	0,85 mg);

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio (E1519)	10,0 mg,
natrio metabisulfito (E223)	1,0 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

Skaidrus, bespalvis vandeninis tirpalas.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Šunys.

4.2 Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Vėmimui sukelti.

4.3 Kontraindikacijos

Negalima naudoti centrinės nervų sistemos (CNS) depresijos atveju.

Negalima naudoti prarijus kaustinių medžiagų (rūgščių ar šarmų), putojančių produktų, lakiųjų medžiagų, organinių tirpiklių ir aštrių objektų (pvz., stiklo).

Negalima naudoti gyvūnams, kurie yra hipoksiški, dūsta, kuriems pasireiškia traukuliai, yra per daug susijaudinę, labai nusilpę, blogos koordinacijos, komos būsenoje, kurie neturi normalaus vėmimo reflekso arba turi kitų pastebėtų neurologinių sutrikimų, dėl kurių gali kilti aspiracinė pneumonija.

Negalima naudoti kraujotakos nepakankamumo, šoko ir anestezijos atvejais.

Negalima naudoti gyvūnams, kurie per paskutines 24 valandas buvo gydyti dopamino antagonistais (neuroleptikais).

Negalima naudoti esant žinomam padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

4.4 Specialieji išpėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Išstūmimo pastangos su vėmimu arba be jo gali būti pastebimos praėjus 3–4 minutėms po vaisto injekcijos ir gali tęstis iki pusvalandžio. Jei po vienos injekcijos neprasideda vėmimas, negalima kartoti injekcijos, nes ji nebus veiksminga ir gali sukelti klinikinius perdozavimo požymius.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šunims, sergantiems sunkiu kepenų nepakankamumu, vaistą skirti galima tik veterinarijos gydytojui įvertinus riziką ir naudą.

Prieš skiriant vaistą reikia atsižvelgti į medžiagos nurijimo laiką (atsižvelgiant į skrandžio ištuštinimo laiką) ir tinkamumą sukelti vėmimą priklausomai nuo nurytos medžiagos rūšies (taip pat žr. 4.3 p.)

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis vaistas gali sukelti pykinimą ir nemigą. Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę. NEVAIRUOTI, nes vaistas gali sukelti sedaciją.

Tiriant gyvūnus laboratorijoje nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį ir išsiskiria į motinos pieną. Nėščios ir krūtimi maitinančios moterys turi vengti naudoti šį vaistą.

Šis vaistas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas apomorfinui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Vaistui patekus ant odos arba į akis, nedelsiant plauti vandeniu. Panaudojus vaistą, plauti rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Gali pasireikšti šios nepalankios reakcijos:

- mieguistumas (labai dažna),
- pasikeitęs apetitas (labai dažna),
- padidėjęs seilėtekis (labai dažna),
- nedidelis arba vidutinis skausmas injekcijos metu (labai dažna),
- nedidelė dehidratacija (dažna),
- širdies susitraukimų dažnio pokyčiai (tachikardija, po kurios seka bradikardija) (dažna).

Jos yra trumpalaikės ir gali būti siejamos su psichologiniu atsaku į išstūmimo pastangas. Gali būti stebima keletas vėmimo epizodų ir vėmimas gali pasireikšti praėjus kelioms valandoms po injekcijos. Apomorfinas gali mažinti kraujospūdį.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-os) reakcija(-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį triušiams ir fetotoksinį poveikį – žiurkėms, naudojant didesnes nei rekomenduojamos šunims dozes.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Kadangi apomorfinas išsiskiria su motinos pienu, jį skyrus patelėms laktacijos metu, reikia atidžiai stebėti jų šuniukus dėl nepageidaujamo poveikio.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Neuroleptikai, turintys dopaminerginį antagonistinį poveikį (pvz., chlorpromazinas, haloperidolis) ir antiemetikai (metoklopramidas, domperidonas), mažina arba slopina apomorfino skyrimo sukeltą vėmimą.

Apomorfino naudojimas arba anksčiau praryti opiatų ar barbitūratai gali sukelti papildomą poveikį CNS ir kvėpavimo slopinimą.

Kai šunims kartu skiriama kitų dopamino agonistų, pavyzdžiui, kabergolino, rekomenduojama imtis atsargumo priemonių dėl galimo papildomo poveikio, pavyzdžiui, vėmimo pasunkėjimo ar slopinimo.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Naudoti tik vieną kartą po oda.

0,1 mg apomorfino hidrochlorido hemihidrato 1 kg kūno svorio (0,1 ml vaisto 1 kg kūno svorio).

Norint užtikrinti, kad bus sušvirkšta tinkama dozė, gyvūnus reikia tiksliai pasverti.

Negalima naudoti, jei tirpalas tapo žaliu.

4.10 Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Per didelės apomorfino dozės gali sukelti kvėpavimo ir (arba) širdies veiklos pablogėjimą, CNS veiklos stimuliavimą (susijaudinimą, traukulius, stereotipiją) arba depresiją, užsitęsusį vėmimą, nedidelį kūno temperatūros sumažėjimą arba, retais atvejais, neramumą, jaudulį arba net konvulsijas. Didesnės apomorfino dozės taip pat gali nuslopinti vėmimą.

Norint panaikinti apomorfino sukeltą poveikį CNS ir kvėpavimo sistemai, galima naudoti naloksoną. Užsitęsus vėmimui galima naudoti antiemetikus, pavyzdžiui, metoklopramidą ir maropitantą.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: Dopamino agonistai.

ATCvet kodas: QN04BC07.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Apomorfinas yra dibenzo chinolinų klasės apomorfino darinys ir morfino sintetinis darinys, neturintis analgetinių, opiatinių ar priklausomybių savybių. Vartojamas mažomis dozėmis apomorfinas, stimuliuodamas dopamino D2 receptorių chemoreceptorių trigerinę zoną (CTZ), sukelia vėmimą. Tačiau didesnės apomorfino dozės, stimuliuodamos μ receptorių smegenų vėmimo centre, gali slopinti vėmimą.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Absorbcija

Sušvirkštus po oda, apomorfinas greitai absorbuojamas. Didžiausia koncentracija plazmoje (C_{max}) siekia 35,5 ($\pm 7,46$) ng/ml ir ji pasiekama maždaug po 13,5 ($\pm 5,3$) minučių.

Pasiskirstymas

Apomorfinas labai lipofiliškas ir greitai pasiskirsto kraujyje bei audinyje. Apomorfinas ekstensyviai jungiasi prie plazmos proteinų žmogaus organizme.

Metabolizmas

Kepenyse apomorfinas ekstensyviai metabolizuojamas į neaktyvius metabolitus.

Šalinimas

Metabolitai ir labai nedaug pakitęs apomorfinas (< 2 %) pašalinamas su šlapimu.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Benzilo alkoholis (E 1519),
natrio metabisulfitas (E 223),
natrio chloridas,
injekcinis vanduo,
natrio hidroksidas (koreguoti pH),
vandenilio chlorido rūgštis, praskiesta (koreguoti pH).

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 28 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.
Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Skaidrūs I tipo 5 ml stikliniai flakonai, užkimšti I tipo bromobutilinės gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais dangteliais. Kiekvienas flakonas supakuotas į kartotinę dėžutę.

6.6 Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nyderlandai

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/20/2634/001

9. REGISTRavimo DATA

Registravimo data 2020-11-26

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2020-11-24

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR INFORMACINIS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė
5 ml flakonai

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Apovomin 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims
apomorfino hidrochloridas hemihidratas

**2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)**

apomorfino hidrochloridas hemihidratas 1 mg/ml
(atitinka apomorfino 0,85 mg/ml)

3. VAISTO FORMA

Injekcinis tirpalas.

4. PAKUOTĖS DYDIS

5 ml

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)**7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS**

Švirkšti po oda.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA**9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA**

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Tinkamumo laikas, atidarius talpyklę, – 28 d.
Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki...

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.
Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nyderlandai

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/20/2634/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

5 ml stiklinis flakonas

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Apovomin 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims
apomorfino hidrochloridas hemihidratas



2. VEIKLIOSIOS (-IŲJŲ) MEDŽIAGOS (-Ų) KIEKIS

1 mg/ml

3. KIEKIS (SVORIS, TŪRIS AR DOZIŲ SKAIČIUS)

5 ml

4. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

s.c.

5. IŠLAUKA

6. SERIJOS NUMERIS

Serija {numeris}

7. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Pradūrus kamštelį, sunaudoti iki...

8. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

B. INFORMACINIS LAPELIS

INFORMACINIS LAPELIS

Apovomin 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Produlab Pharma B.V.
Forellenweg 16
4941 SJ Raamsdonksveer
Nyderlandai

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Apovomin 1 mg/ml, injekcinis tirpalas šunims

apomorfino hidrochloridas hemihidratas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml yra:

veikliosios medžiagos:

apomorfino hidrochloridas hemihidrato	1,00 mg,
(atitinka apomorfino	0,85 mg);

pagalbinių medžiagų:

benzilo alkoholio (E1519)	10,0 mg,
natrio metabisulfito (E223)	1,0 mg.

Skaidrus, bespalvis vandeninis tirpalas

4. INDIKACIJA (-OS)

Vėmimui sukelti.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti centrinės nervų sistemos (CNS) depresijos atveju.

Negalima naudoti prarijus kaustinių medžiagų (rūgščių ar šarmų), putojančių produktų, lakiųjų medžiagų, organinių tirpiklių ir aštrių objektų (pvz., stiklo).

Negalima naudoti gyvūnams, kurie yra hipoksiški, dūsta, kuriems pasireiškia traukuliai, yra per daug susijaudinę, labai nusilpę, blogos koordinacijos, komos būsenoje, kurie neturi normalaus vėmimo reflekso arba turi kitų pastebėtų neurologinių sutrikimų, dėl kurių gali kilti aspiracinė pneumonija. Negalima naudoti kraujotakos nepakankamumo, šoko ir anestezijos atvejais.

Negalima naudoti gyvūnams, kurie per paskutines 24 valandas buvo gydyti dopamino antagonistais (neuroleptikais).

Negalima naudoti esant žinomam padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Gali pasireikšti šios nepalankios reakcijos:

- mieguistumas (labai dažna),
- pasikeitęs apetitas (labai dažna),
- padidėjęs seilėtekis (labai dažna),
- nedidelis arba vidutinis skausmas injekcijos metu (labai dažna),
- nedidelė dehidratacija (dažna),
- širdies susitraukimų dažnio pokyčiai (tachikardija, po kurios seka bradikardija) (dažna).

Jos yra trumpalaikės ir gali būti siejamos su psichologiniu atsaku į išstūmimo pastangas. Gali būti stebima keletas vėmimo epizodų ir vėmimas gali pasireikšti praėjus kelioms valandoms po injekcijos. Apomorfinas gali mažinti kraujospūdį.

Nepalankių reakcijų dažnumas nustatytas vadovaujantis tokia konvencija:

- labai dažna (nepalanki (-ios) reakcija (-os) pasireiškė daugiau nei 1 iš 10 gydytų gyvūnų),
- dažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 100 gydytų gyvūnų),
- nedažna (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 1 000 gydytų gyvūnų),
- reta (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų),
- labai reta (mažiau nei 1 iš 10 000 gydytų gyvūnų, skaičiuojant ir atskirus pranešimus).

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Taip pat galima pranešti naudojantis nacionaline pranešimo sistema, kuri aprašyta Valstybinės maisto ir veterinarijos tarnybos interneto svetainėje adresu www.vmt.lt.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys.



8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Naudoti tik vieną kartą po oda.

0,1 mg apomorfino hidrochlorido hemihidrato 1 kg kūno svorio (0,1 ml vaisto 1 kg kūno svorio).

Norint užtikrinti, kad bus sušvirkšta tinkama dozė, gyvūnus reikia tiksliai pasverti.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Negalima naudoti, jei tirpalas tapo žaliu..

10. IŠLAUKA

Nėra.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir etiketės po „Tinka iki“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos. Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 28 d.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Laikyti šaldytuve (2–8 °C).

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams. Išstūmimo pastangos su vėmimu arba be jo gali būti pastebimos praėjus 3–4 minutėms po vaisto injekcijos ir gali tęstis iki pusvalandžio.

Jei po vienos injekcijos neprasideda vėmimas, negalima kartoti injekcijos, nes ji nebus veiksminga ir gali sukelti klinikinius perdozavimo požymius.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Šunims, sergantiems sunkiu kepenų nepakankamumu, vaistą skirti galima tik veterinarijos gydytojui įvertinus riziką ir naudą.

Prieš skiriant vaistą reikia atsižvelgti į medžiagos nurijimo laiką (atsižvelgiant į skrandžio ištuštinimo laiką) ir į tinkamumą sukelti vėmimą priklausomai nuo nurytos medžiagos rūšies (taip pat žr. punktą apie nepalankias reakcijas).

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Šis vaistas gali sukelti pykinimą ir nemigą. Atsitiktinai įsišvirkštus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę NEVAIRUOTI, nes vaistas gali sukelti sedaciją.

Tiriant gyvūnus laboratorijoje nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį ir išsiskiria į motinos pieną. Nėščios ir krūtimi maitinančios moterys turi vengti naudoti šį vaistą.

Šis vaistas gali sukelti padidėjusio jautrumo reakcijas. Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas apomorfinui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Vaistui patekus ant odos arba į akis, nedelsiant plauti vandeniu. Po naudojimo plaukite rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Nustatyta, kad apomorfinas turi teratogeninį poveikį triušiams ir fetotoksinį poveikį – žiurkėms, naudojant didesnes nei rekomenduojamos šunims dozes.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Kadangi apomorfinas išsiskiria su motinos pienu, jį skyrus patelėms laktacijos metu, reikia atidžiai stebėti jų šuniukus dėl nepageidaujamo poveikio.

Naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Neuroleptikai, turintys dopaminerginį antagonistinį poveikį (pvz., chlorpromazinas, haloperidolis) ir antiemetikai (metoklopramidas, domperidonas) mažina arba slopina apomorfino skyrimo sukeltą vėmimą.

Apomorfino naudojimas arba anksčiau praryti opiatai ar barbitūratai gali sukelti papildomą poveikį CNS ir kvėpavimo slopinimą.

Kai šunims kartu skiriama kitų dopamino agonistų, pavyzdžiui, kabergolino, rekomenduojama imtis atsargumo priemonių dėl galimo papildomo poveikio, pavyzdžiui, vėmimo pasunkėjimo ar slopinimo.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai)

Per didelės apomorfino dozės gali sukelti kvėpavimo ir (arba) širdies veiklos pablogėjimą, CNS veiklos stimuliavimą (susijaudinimą, traukulius, stereotipiją) arba depresiją, užsitęsusį vėmimą, nedidelį kūno temperatūros sumažėjimą arba, retais atvejais, neramumą, jaudulį arba net konvulsijas. Didesnės apomorfino dozės taip pat gali nuslopinti vėmimą.

Norint panaikinti apomorfino sukeltą poveikį CNS ir kvėpavimo sistemai, galima naudoti naloksoną. Užsitęsus vėmimui galima naudoti antiemetikus, pavyzdžiui, metoklopramidą ir maropitantą.

Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2020-11-24

15. KITA INFORMACIJA

Skaidrūs I tipo 5 ml stikliniai flakonai, užkimšti I tipo bromobutilinės gumos kamštelio ir apgaubti aliumininio dangteliu. Kiekvienas flakonas supakuotas į kartotinę dėžutę.