

ANNESS I
KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Dexdomitor 0.1 mg/ml soluzzjoni għal injezzjoni

2. KOMPOŽIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull ml fi:

Sustanza Attiva:

0.1 mg dexmedetomidine hydrochloride ekwivalenti għal 0.08 mg dexmedetomidine.

Ingredjenti oħra:

Kompožizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra	Kompožizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali għall-għoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju
Methyl parahydroxybenzoate (E 218)	2.0 mg
Propyl parahydroxybenzoate (E 216)	0.2 mg
Kloru tas-sodju	
Ilma għall-injezzjonijiet	

Soluzzjoni čara u bla kulur

3. TAGHRIF KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb u qtates.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispecifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Proċeduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw ftit uġiġi jew uġiġi moderat fejn ikun hemm bżonn li trażżan, traqqad u sserrah mill-uġiġi fil-krieb u qtates.

Rqd fil-fond u serhan mill-uġiġi fil-krieb meta jintuża flimkien ma' butorfanol għal proċeduri mediċi u proċeduri kirurġiċi żgħar.

Premedikazzjoni fil-krieb u fil-qtates fil-bidu u waqt anestesija ġenerali.

3.3 Kontra indikazzjonijiet

Tużax f'animali bi problemi tal-qalb.

Tużax f'animali li għandhom mard sistemiku gravi jew f'animali li waslu biex imtu.

Tużax f'każi fejn hu magħruf li hemm allergija għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti.

3.4 Twissijiet speċjali

L-amministrazzjoni ta' dexmedetomidine lil ġriewi ta' anqas minn 16-il ġimgha u frieħ tal-qtates ta' anqas minn 12-il ġimgha ma' ġietx studjata.

3.5 Prekawzjonijiet Speċjali għall-Użu

Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Annimali li qed jiġu ttrattati għandhom jinżammu sħan u f'temperatura kostanti kemm waqt il-proċedura kif ukoll waqt li jkunu qed jirpiljaw.

Huwa rakkomandat li l-annimali jkunu sajmin għal 12-il siegħa qabel jiġi amministrat Dexdomtior. Jista' jingħata l-ilma.

L-annimal m'għandux jingħata ilma jew ikel wara t-trattament sakemm ikun jista' jibla.

Jista' jkun hemm ċpar fil-kornea waqt li traqqad. L-ghajnejn għandhom jiġu protetti b'żejt apposta.

Għandu jintuża b'kawtela f'annimali xjuh.

Annimali nervużi, aggressivi jew eċċitati għandhom jingħataw il-possibilita li jikkalmaw qabel jinbeda t-trattament.

Il-funzjoni tan-nifs u tal-qalb għandha tigi cċekkjata ta' spiss u b'mod regolari. Jista' jkun ta' ghajjnuna li tkejjel il-livell ta' ossiġġu fid-demm minn fejn il-polz, iżda dan mhuwiex meħtieg biex ikun hemm iċċekkjar xieraq. Għandu jkun hemm apparat li jagħti l-arja bl-idejn f'każ li jkun hemm nuqqas jew qtugħi ta' nifs fil-qtates meta dexmedetomidine u ketamina jintużaw wara xulxin biex tinbeda l-anestesija. Tajjeb li jkun hemm ukoll ossiġġu għal-lest jekk wieħed jinduna jew jissuspetta nuqqas ta' ossiġġu fid-demm.

Premedikazzjoni b'dexmedetomidine, fil-bidu u waqt l-anestesija generali, fuq klieb u qtates morda u debboli, għandha issir biss skond il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju.

L-użu ta' dexmedetomidine bhala premedikazzjoni fil-klieb u fil-qtates, inaqqs b'mod sostanzjali l-ammont ta' mediciċina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija. Għandha tingħata attenzjoni fuq l-effett waqt l-użu ta' mediciċini għal bidu tal-anestesija li jingħataw bil-vina. Il-bżonn għal anestetiċi volatili għal waqt l-anestesija, jonqos ukoll.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Fil-każ ta' teħid mill-ħalq jew ta' injezzjoni fuqek stess aċċidentalni, fittex parir mediku minnufih uuri l-fuljett ta' tagħrif li hemm fil-pakkett jew it-tikketta lit-tabib imma SSUQX INTI minħabba li jista' jkun hemm sedazzjoni jew inkella tibdil fil-pressjoni tad-demm.

Evita l-kuntatt mal-ġilda, ma' l-ghajnejn jew mal-membrani mukuži; huwa rrakkomandat l-użu ta' ingwanti impermeabbli. Fil-każ ta' kuntatt mal-ġilda jew mal-membrani mukuži, laħlaħ b'ħafna ilma l-ġilda esposta minnufih wara l-espożizzjoni, u neħhi l-hwejjeg ikkontaminati li huma f'kuntatt dirett mal-ġilda. Fil-każ ta' kuntatt ma' l-ghajnejn, laħlaħ b'ħafna il-ma frisk. Jekk ikun hemm xi sintomi, fittex il-parir ta' tabib.

Jekk mara tqila timmaniġġja l-prodott, din għandha toqghod attenta ħafna li ma tinjettax lilha nfisha. Dan minħabba li jistgħu jseħħu kontrazzjonijiet tal-utru kif ukoll tnaqqis fil-pressjoni tad-demm tal-fetu wara espożizzjoni aċċidentalni.

Parir lit-tobba: Dexdomitor huwa α_2 -adrenoreceptor agonist, sintomi wara assorbiment jistgħu jinvolvu effetti kliniči inkluż sedazzjoni dipendenti fuq id-doża, dipressjoni respiratorja, bradikardja, pressjoni għolja b'mod anormali, halq xott, u ipergliċemija. Ġiet irrapportata wkoll arrhythmias ventrikolari. Sintomi respiratorji u emodinamiċi għandhom jiġu ttrattati b'mod sintomatiku L-

antagonist α_2 -adrenoceptor specifiku, atipamezole, li huwa approvat ghall-użu f'animali żgħar, intuża fin-nies biex jantagonizza l-effetti ta' dexmedetomidine, b'mod sperimentalisti biss.

Nies fejn hu magħruf li għandhom sensittivitā għas-sustanza attiva jew ġhal xi wieħed mill-ingredjenti, għandhom jamministrax il-prodott medicinali veterinarju bil-għaqal.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 animali trattati):	Bradikardja ¹ Membrani mukożi sijnotiċi ² Membrani mukożi pallidi ²
Komuni (1 sa 10 animali / 100 annimali trattati):	Aritmja ¹
Rari (1 sa 10 animali / 10,000 annimali trattati):	Edima pulmonari
Frekwenza indeterminate (ma tistax tigi stabbilita mid-data disponibbli):	Eċitazzjoni ¹ Blokk tal-qalb ¹ Pressjoni għolja tad-demm ³ Kontrazzjonijiet venrtikolari prematuri ¹ Aritmja supraventrikolari u nodali ¹ Salivazzjoni għolja ¹ Tqalligh, Remettar Čpar fil-kornea Rogħda fil-muskoli Irqad fit-tul ¹ Bradipneja ⁵ Nuqqas ta' ossiġġu fid-demm ¹ Tnaqqis fir-rata tan-nifs ¹ Takipneja ^{1,5} Eritema ¹ Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem Urinazjoni ¹

¹Meta dexamedetomidine u butorfanol jintużaw flimkien.

²Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta' ossigenazzjoni arterjali normali.

³Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terġa lura għan-normal jew taħt in-normal

⁴Jista' jseħħ 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi klieb jistgħu wkoll jirremettu fil-hin tal-irkupru.

⁵Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni.

Meta dexmedetomidine u butarfanol jintużaw flimkien fil-klieb, ġew rappurtati hemm nifs bil-mod jew mgħaġġel. Dawn jistgħu jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad, pawsa jew waqfien tas-sinus kif ukoll kumplessi prematuri atrijali, supraventrikulari u ventrikulari.

Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni fil-klieb, jista' jkun hemm nifs bil-mod jew mgħaġġel. Taħbit tal-qalb bil-mod jew mgħaġġel ġew irrapportati u jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad u waqfien tas-sinus. F'kazi rari jistgħu jidhru kumplessi prematuri supraventrikulari u ventrikulari, pawsa tas-sinus u AV block tat-tielet grad.

Qtates

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali trattati):	Aritmja ¹ Bradikardja ¹ Blokka tal-qalb ² Remettar ³ Membrani mukożi pallidi ⁴ Membrani mukożi sijanotici ⁴
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali trattati):	Aritmja supraventrikolare u nodali ¹ Tqalligħ Nuqqas ta' ossignu fid-demm ² Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem ²
Mhux komuni (1 sa 10 annimali / 1,000 annimali trattati):	Apneja ²
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali trattati):	Edima pulmonare
Frekwenza indeterminate (ma tistax tigħi stabbilita mid-data disponibbli):	Extrasystole ² Pressjoni għolja tad-demm ⁵ Čpar fil-kornea Rogħda fil-muskoli Bradipneja ² Tnaqqis fir-rata respiratorja Nifs baxx ² Nifs iregolari ² Aġitazzjoni ²

¹Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni.

²Meta dexmedetomidine u ketamine jintużaw wara xulxin

³Jista' jseħħ 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi qtates jistgħu wkoll jirremettu fil-hin tal-irkupru.

⁴Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta' ossigenazzjoni arterjali normali.

⁵Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terġa lura għan-normal jew taħt in-normal.

Dožaġġ intramuskolari ta' 40 mikrogramma/kg (segwit minn ketamina jew propofol) ta' spiss irriżulta f-bradiż kardija tas-sinus u aritmja tas-sinus, kultant jirriżulta fi blokk atrioventrikulari tal-ewwel grad, u rari jirriżulta f-depolarizzazzjonijiet prematuri supraventrikulari, atrial bigeminy, pawżi fil-grad tas-sinus, blokk atrioventrikulari tat-tieni grad, jew taħbi/titmi maqbużin.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fi żmien il-ħalib jew fi żmien il-bidien

Tqala u treddiġi

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabbilita fit-tqala u t-treddiġi fl-ispeci immirati. Għalhekk l-użu tal-prodott muwiex rakkmandat fit-tqala u fi żmien il-ħalib.

Fertility

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabbilita f'irġiel intenzjonati għat-tgħammir

3.8 Effetti fuq prodotti medicinali oħra jew effetti oħra

L-użu ta' sustanzi oħra li jnaqqsu l-effetti tas-sistema centrali nervuża hu mistenni li jsaħħah l-effetti ta' dexmedetomidine u għalhekk għandu jsir tibdil xieraq fid-doża. Antikolinergiċi ma' dexmedetomidine għandhom jintużaw bil-għaqal.

L-amministrazzjoni ta' atipamezole wara dexmedetomidine, malajr ireġġa' lura l-effetti u b'hekk jiqsar il-perjodu li fih jippli l-annimal. Normalment il-klieb u l-qtates ikunu mqajma u fuq saqajhom fi żmien 15-il minuta.

Qtates: Wara amministrazzjoni ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg piż fil-muskolu flimkien ma' 5 mg ketamina /kg piż fil-qtates, l-ogħla konċentrazzjoni ta' dexmedetomidine żidiet b'darbejn imma ma kienx hemm effett fuq T_{max} . Il-medja tal-half life ta' eliminazzjoni ta' dexmedetomidine żidiet għal 1.6 sieħħat u l-ammont totali (AUC) żidet b'50%.

Doża ta' 10 mg ketamina /kg flimkien ma' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg tista' twassal biex il-qalb thabbat b'rata mghaġġla.

Għal tagħrif fuq effetti mhux mixtieqa, ara sezzjoni 3.6. Effetti mhux mixtieqa.

Għal tagħrif fuq ħarsien tas-saħħa ta' annimali li fuqhom għandu jintużza, f'każ ta' doża eċċessiva, ara sezzjoni 3.10. Doża eċċessiva.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Il-prodott huwa ntienżjonat għal :

- Klieb: injezzjoni fil-vina jew fil-muskolu
- Qtates: injezzjoni fil-muskolu

Il-prodott mhuwiex maħsub għal injezzjonijiet ripetuti.

Dexdomitor, butorphanol u/jew ketamine jistgħu jithalltu fl-istess siringa minħabba li ntwerew li huma farmakoloġikament kompatibbli.

Doža: id-doži rakkomandati huma kif ġej:

KLIEB:

Doži ta' dexmedetomidine huma maħduma fuq il-wisgha tal-wiċċ tal-ġisem.

Fil-vina: sa 375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Fil-muskolu: sa 500 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Meta tuża flimkien ma' butorfanol (0.1 mg/kg) għal iraqad fil-fond u serħan mill-uġiġħ, id-doža ta' dexmedetomidine fil-muskolu hija 300 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem. Id-doža ta' premedikazzjoni ta' dexmedetomidine hija ta' 125–375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem, mogħtija 20 minuta qabel jinbdew proceduri li jehtiegu l-anestesija. Id-doža għandha tkun aġġustata skond it-tip ta' kirurġija, it-tul tal-proċedura u t-temperament tal-pazjent.

L-użu ta' dexmedetomidine u butorfanol flimkien iwassal għal iraqad u serħan mill-uġiġħ li jibdew mhux aktar tard minn 15-il minuta wara l-amministrazzjoni. L-ogħla effett ta' rqad u serħan mill-uġiġħ jintlaħaq fi żmien 30 minuta mill-amministrazzjoni. L-irraqad idum mill-anqas 120 minuta wara l-amministrazzjoni u s-serħan mill-uġiġħ idum mill-anqas 90 minuta. L-annimal jirpilja minn jeddu fi żmien 3 siegħat.

L-użu ta' dexmedetomidine bħala premedikazzjoni, inaqqsas b'mod sostanzjali id-doža ta' mediciċina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija u jnaqqas l-anestetiċi volatili għal waqt l-anestesija. Fi studju kliniku, il-bżonn ta' propofol u thiopental tnaqqas b'30% u 60% rispettivament. Il-mediciċini kollha għal bidu u waqt tal-anestesija għandhom jingħataw skond l-effett milħuq. Fi studju kliniku dexmedetomidine wassal għal serħan mill-uġiġħ għal 0.5–4 siegħat. Imma dan it-tul ta' żmien jiddeppi minn numru to' fatturi varjabbli u aktar serħan mill-uġiġħ għandu jingħata skond il-ġudizzju kliniku.

Id-doži li jikkorrispondu, bbażati fuq il-piż, jidhru fit-tabelli kif ġej. Huwa rakkomandat l-użu ta' siringa xierqa biex ikun żgurat li volumi żgħar jitkejjlu sew.

Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 125 mikrogrammi/m ² (mkg/kg)	Dexmedetomidine 375 mikrogrammi/m ² (mkg/kg)	Dexmedetomidine 500 mikrogrammi/m ² (mkg/kg)	(ml)	(ml)	
2-3	9.4	0.2	28.1	0.6	40	0.75
3.1-4	8.3	0.25	25	0.85	35	1
4.1-5	7.7	0.35	23	1	30	1.5
5.1-10	6.5	0.5	19.6	1.45	25	2
10.1-13	5.6	0.65	16.8	1.9		
13.1-15	5.2	0..75				
15.1-20	4.9	0.85				

Għal irraqad fil-fond u helsien mill-uġiġħ mal-butorphanol		
Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 300 mikrogrammi/m ² fil-muskolu (mkg/kg)	(ml)
2-3	24	0.6

3.1-4	23	0.8
4.1-5	22.2	1
5.1-10	16.7	1.25
10.1-13	13	1.5
13.1-15	12.5	1.75

Għal piżijiet oħla, uža DEXDOMITOR 0.5 mg/ml u t-tabelli ta' dožaġġ tiegħu.

QTATES:

Id-doża għall-qtates hija ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine hydrochloride /kg piż li huma daqs volum ta' doża ta' 0.4 ml Dexdomitor /kg piż meta jintuża għal proċeduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw fit-it u ġiġi jew ugiġi moderat fejn ikun hemm bżonn li trażżan, traqqad u sserrah mill-uġiġi.

Meta dexmedetomidine jintuża għal premedikazzjoni fil-qtates, tintuża l-istess doża. Premedikazzjoni b'dexmedetomidine tnaqqas b'mod sinifikattiv id-doża tas-sustanza li hemm bżonn biex tibda l-anestesija u tnaqqas l'ammonti ta' anestesija volatile li jkun hemm bżonn waqt l-anestesija. Fi studju kliniku l-ammont ta' propofol li kien hemm bżonn tnaqqas b'50%. Is-sustanzi anestetiċi kollha li jintużaw fil-bidu jew waqt l-anestesija għandhom jingħataw skont l-effett.

L-anestesija tista' tinbeda 10 minuta wara l-premedikazzjoni b'doża ta' 5 mg ketamina /kg piż fil-muskolu jew b'amministazzjoni ta' propofol fil-vina skont l-effett. Id-dozi għall-qtates jidhru fit-tabella kif ġej.

Piż tal-qattus (kg)	Dexmedetomidine 40 mikrogrammi/kg fil-muskolu (mkg/kg)	(ml)
1-2	40	0.5
2.1-3	40	1

Għal piżijiet oħla, uža Dexdomitor 0.5 mg/ml u t-tabelli ta' dožaġġ tiegħu.

L-effetti mistennija ta' rqad u serhan mill-uġiġi jintlaħqu fi żmien 15-il minuta mill-amministrazzjoni u jibqghu sa 60 minuta wara l-amministrazzjoni. L-irqed jista' jiġi rriversjat b'atipamezole.

Atipamezole m'għandhiex tingħata qabel 30 minuta mill-amministarzzjoni tal-ketamina.

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Klieb: F'kaži ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal hajja, id-doża xierqa ta' atipamezole hija 10 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine (mikrogrammi/ kg piż jew mikrogrammi/ metru kwadru tal-wieċċi tal-ġisem). Il-volum ta' doża ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa wieħed f'hamsa (1/5) tal-volum ta' doża ta' Dexdomitor 0.1 mg/ml li ingħata lill-kelb, ikun xi jkun il-mod ta' amministrazzjoni ta' Dexdomitor.

Qtates: F'kaži ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal hajja, l-antagonista xieraq huwa atipamezole, amministrat b'injezzjoni fil-muskolu bid-doża kif ġej: 5 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine f'mikrogrammi/kg piż.

Wara li tingħata doża eċċessiva ta' dexmedetomidine bi tlett darbiet (3X), flimkien ma' 15 mg ketamina/ kg, atimpamezole jista' tingħata fil-livell ta' doża rakkmandat biex tregħga' lura l-effetti ta' dexmedetomidine. B'konċentrazzjonijiet għoljin ta' dexmedetomidine fid-demm, l-irqed ma jiżdiedx ghalkemm il-livell ta' serhan mill-uġiġi jiżdied hekk kif tiżdied id-doża. Il-volum ta' doża ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa daqs wieħed f'għaxra (1/10) tal-volum ta' Dexdomitor 0.1 mg/ml li ingħata lil qattus.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mhux applikabbli

3.12 Perjodu(i) ta' Tiżmim

Mhux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIČI

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QN05CM18.

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Dexdomitor fih dexmedetomidine bhala sustanza attiva, li traqqad u sserraħ mill-ugħiġi fil-klieb u l-qutes. It-tul u l-qawwa tal-irqaq u serhan mill-ugħiġi jiddependu fuq id-doża. Meta l-effett ikun fl-aqwa tiegħu, l-annimal ikun kalm, mimdud u ma jirrispondix għal stimolu estern.

Dexmedetomidine huwa α_2 -adrenoceptor agonist qawwi u selettiv li jimblokka l-ħruġ ta' noradrenalina minn newroni noradrenergiċi. In-newrotransmissjoni simpatetika ma tithalliex issir u l-livell ta' sensazzjoni jonqos. Tnaqqis fir-rata ta' taħbit tal-qalb u AV-block temporanju jidhru wara amministrazzjoni ta' dexmedetomidine. Il-pressjoni tad-demm, wara li togħla fil-bidu, tinżel għan-normal jew taħt in-normal. Xi drabi r-rata tan-nifs tista' titbaxxa. Dexmedetomidine iwassal ukoll għal effetti oħra li huma α_2 -adrenoceptor mediated. Dawn jinkludu twaqqif tal-pil, tnaqqis fil-moviment u tnixxijiet tas-sistema gastro-intestinali, żieda fil-produzzjoni tal-urina u żieda fil-livell ta' zokkor fid-demm.

Jista' jkun hemm tnaqqis żgħir fit-temperatura.

4.3 Tagħrif Farmakokinetici

Dexmedetomidine jiġi assorbit sew wara injejżzjoni fil-muskolu billi huwa sustanza lipofilika. Dexmedetomidine jinfirex ukoll mal-ġisem u jgħaddi faċilment mid-demmm għal ġol-moħħ. Skond studji li saru fil-firien, l-ogħla konċentrazzjoni fis-sistema centrali nervuża hija ħafna aktar għolja milli hi fil-plażma. Dexmedetomidine jabbina ħafna mal-proteini tal-plażma fiċ-ċirkolazzjoni (>90%).

Klieb: Wara doża fil-muskolu ta' 50 mikrogrammi/kg, l-ogħla konċentrazzjoni fil-plażma, ta' madwar 12 nanogrammi/ml tintlaħha wara 0.6 ta' siegħa. Il-bioavilabilita fil-ġisem ta' dexmedetomidine hija ta' 60% u l-volum ta' distribuzzjoni (Vd) jidher li huwa ta' 0.9 l/kg. Il-half life ta' eliminazzjoni ($t_{1/2}$) hija ta' 40-50 minuta.

Bio-trasformazzjonijiet maġġuri fil-kelb jinkludu idrossilazzjoni, konjugazzjoni mal-aċċidu glukoroniku u N-methylation fil-fwied. Il-metaboliti kollha magħrufa m'għandhomx attivita farmakoloġika. Il-metaboliti jiġu eliminati l-aktar fl-urina u xi ftit anqas fl-ippurgar.

Dexmedetomidine għandu clearance għoli u l-eliminazzjoni tiegħu tiddependi fuq kemm jgħaddi demm mil-fwied. Wieħed jistenna li jkun hemm half life ta' eliminazzjoni itwal f'każi ta' doži eċċessivi jew meta dexmedetomidine jingħata fl-istess hin ma' sustanzi oħra li jaffetwaw iċ-ċirkolazzjoni fil-fwied.

Qtates: L-ogħla konċentrazzjoni fil-plażma tintlaħha madwar 0.24 ta' siegħa wara amministrazzjoni fil-muskolu. Wara doża ta' 40 mikrogrammi/kg piżi fil-muskolu, is-C_{max} hi ta' 17 nanogrammi/ml. Il-

volum ta' distribuzzjoni (Vd) jidher li huwa ta' 2.2 l/kg u l-half life ta' eliminazzjoni ($t_{1/2}$) hija ta' siegħa.

Bio-trasformazzjonijiet fil-qattus isiru permezz ta' idrossilazzjoni fil-fwied. Il-metaboliti jiġu eliminati l-aktar fl-urina (51% tad-doża) u xi ffit anqas fl-ippurgar. Bħal fil-klieb, dexmedetomidine jitneħha mid-demm malajr fil-qtates u l-eliminazzjoni tiegħi tiddependi fuq kemm jghaddi demm mil-fwied. Wieħed jistenna li jkun hemm half life ta' eliminazzjoni itwal f'kaži ta' doži eċċessivi jew meta dexmedetomidine jingħata fl-istess hin ma' sustanzi oħra li jaffetwaw iċ-ċirkolazzjoni fil-fwied.

5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Xejn magħruf.

Dexdomitor huwa kompatibbli ma' butorphanol u ma' ketamine fl-istess siringa għal mill-inqas sagħtejn.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat ghall-bejgħ: 3 snin
Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetah l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: 3 xhur f'25 °C.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen

Tiffriżax.

5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Vjala wahda tal-hgieg Tip I li fiha 15 ml soluzzjoni ghall-injezzjoni magħluq b'tapp tar-rabber bromobutil u għatu tal-aluminjum.

Daqsijiet tal-pakketti:

Kaxxa tal-kartun li fiha vjala 1

Kaxxa tal-kartun li fiha 10 vjali

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-medicini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Orion Corporation

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERĆ

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 30/08/2002

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

JJ/XX/SSSS

10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIČINALI VETERINARJI

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Dexdomitor 0.5 mg/ml soluzzjoni għal injejżzjoni

2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA

Kull ml fiha:

Sustanza Attiva:

0.5 mg dexmedetomidine hydrochloride ekwivalenti għal 0.42 mg dexmedetomidine.

Ingredjenti oħra:

Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra	Kompożizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali ghall-ghoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju
Methyl parahydroxybenzoate (E 218)	1.6 mg
Propyl parahydroxybenzoate (E 216)	0.2 mg
Kloru tas-sodju	
Ilma għall-injejjzonijiet	

Soluzzjoni ċara u bla kulur

3 TAGħrif KLINIKU

3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott

Klieb u qtates.

3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.

Proċeduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw ftit uġiġi jew uġiġi moderat fejn ikun hemm bżonn li trażżeen, traqqad u sserrah mill-uġiġi fil-klieb u qtates.

Rqad fil-fond u serhan mill-uġiġi fil-klieb meta jintuża flimkien ma' butorfanol għal proċeduri mediċi u proċeduri kirurġiċi żgħar.

Premedikazzjoni fil-klieb u fil-qtates fil-bidu u waqt anestesija ġenerali.

3.3 Kontra indikazzjonijiet

Tużax f'animali bi problemi tal-qalb.

Tużax f'animali li għandhom mard sistemiku gravi jew f'animali li waslu biex imutu.

Tużax f'każi fejn hu magħruf li hemm allerġja għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti.

3.4 Twissijiet speċjali

L-amministrazzjoni ta' dexmedetomidine lil ġriewi ta' anqas minn 16-il ġimġha u frieh tal-qtates ta' anqas minn 12-il ġimġha ma' għixx studjata.

3.5 Prekawzjonijiet Specjali għall-Użu

Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeci li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Annimali li qed jiġu ttrattati għandhom jinżammu shan u f'temperatura kostanti kemm waqt il-procedura kif ukoll waqt li jkunu qed jirpiljaw.

Huwa rakkomandat li l-annimali jkunu sajmin għal 12-il siegħa qabel jiġi amministrat Dexdomtior. Jista' jingħata l-ilma.

L-annimal m'għandux jingħata ilma jew ikel wara t-trattament sakemm ikun jista' jibla.

Jista' jkun hemm ċpar fil-kornea waqt li traqqad. L-ghajnejn għandhom jiġu protetti b'żejt apposta.

Għandu jintuża b'kawtela f'annimali xjuh.

Annimali nervuži, aggressivi jew eċċitati għandhom jingħataw il-possibilita li jikkalmaw qabel jinbeda t-trattament.

Il-funzjoni tan-nifs u tal-qalb għandha tiġi ċċekkjata ta' spiss u b'mod regolari. Jista' jkun ta' għajjnuna li tkejjel il-livell ta' ossiġġu fid-demmin minn fejn il-polz, iżda dan muhuwiex meħtieg biex ikun hemm iċċekkjar xieraq. Għandu jkun hemm apparat li jagħti l-arja bl-idejn f'każ li jkun hemm nuqqas jew qtugħi ta' nifs fil-qtates meta dexmedetomidine u ketamina jintużaw wara xulxin biex tinbeda l-anestesija. Tajjeb li jkun hemm ukoll ossiġġu għal-lest jekk wieħed jinduna jew jissuspetta nuqqas ta' ossiġġu fid-demmin.

Premedikazzjoni b'dexmedetomidine, fil-bidu u waqt l-anestesija generali, fuq klieb u qtates morda u debboli, għandha issir biss skond il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju.

L-użu ta' dexmedetomidine bhala premedikazzjoni fil-klieb u fil-qtates, inaqqsas b'mod sostanzjali l-ammont ta' mediciċina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija. Għandha tingħata attenzjoni fuq l-effett waqt l-użu ta' mediciċini għal bidu tal-anestesija li jingħataw bil-vina. Il-bżonn għal anestetici volatili għal waqt l-anestesija, jonqos ukoll.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-annimali

Fil-każ ta' teħid mill-ħalq jew ta' injezzjoni fuqek stess aċċidentalni, fitteż parir mediku minnufih u uru l-fuljett ta' tagħrif li hemm fil-pakkett jew it-tikketta lit-tabib imma SSUQX INTI minħabba li jista' jkun hemm sedazzjoni jew inkella tibdil fil-pressjoni tad-demm.

Evita l-kuntatt mal-ġilda, ma' l-ghajnejn jew mal-membrani mukuži; huwa rrakkomandat l-użu ta' ingwanti impermeabbi. Fil-każ ta' kuntatt mal-ġilda jew mal-membrani mukuži, laħlħaq b'ħafna ilma l-ġilda esposta minnufih wara l-espożizzjoni, u neħħi l-hwejjeg ikkontaminati li huma f'kuntatt dirett mal-ġilda. Fil-każ ta' kuntatt ma' l-ghajnejn, laħlħaq b'ħafna il-ma frisk. Jekk ikun hemm xi sintomi, fitteż il-parir ta' tabib.

Jekk mara tqila timmaniġġja l-prodott, din għandha toqghod attenta ħafna li ma tinjettax lilha nfisha. Dan minħabba li jistgħu jseħħu kontrazzjonijiet tal-utru kif ukoll tnaqqis fil-pressjoni tad-demm tal-fetu wara espożizzjoni aċċidentalni.

Parir lit-tobba: Dexdomitor huwa α_2 -adrenoreceptor agonist, sintomi wara assorbiment jistgħu jinvolvu effetti kliniči inkluż sedazzjoni dipendenti fuq id-doża, dipressjoni respiratorja, bradikardja, pressjoni għolja b'mod anormali, ħalq xott, u ipergliċemija. Ĝiet irrapportata wkoll arrhythmias ventrikolari. Sintomi respiratorji u emodinamiċi għandhom jiġu ttrattati b'mod sintomatiku L-

antagonist α_2 -adrenoceptor specifiku, atipamezole, li huwa approvat ghall-użu f'animali żgħar, intuża fin-nies biex jantagonizza l-effetti ta' dexmedetomidine, b'mod sperimentalisti biss.

Nies fejn hu magħruf li għandhom sensittivitā għas-sustanza attiva jew ġhal xi wieħed mill-ingredjenti, għandhom jamministrax il-prodott medicinal veterinarju bil-għaqal.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:
Mhux applikabbli.

3.6 Effetti mhux mixtieqa

Klieb

Komuni hafna (>1 annimal / 10 animali trattati):	Bradikardja ¹ Membrani mukozi ċinotici ² Membrani mukoži pallidi ²
Komuni (1 sa 10 animali / 100 annimali trattati):	Aritmja ¹
Rari (1 sa 10 animali / 10,000 annimali trattati):	Edima pulmonari
Frekwenza indeterminate (ma tistax tigi stabilita mid-data disponibbli):	Eċitazzjoni ¹ Blokk tal-qalb ¹ Pressjoni għolja tad-demm ³ Kontrazzjonijiet venrtikolari prematuri ¹ Aritmja supraventrikolari u nodali ¹ Salivazzjoni għolja ¹ Tqalligh ¹ Remettar ⁴ Čpar fil-kornea Rogħda fil-muskoli Irqaż fit-tul ¹ Bradipneja ^{1,5} Nuqqas ta' ossiġġu fid-demm ¹ Tnaqqis fir-rata tan-nifs Nifs irregolari ¹ Takipneja ^{1,5} Eritema ¹ Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem Urinazjoni ¹

¹Meta dexamedetomidine u butorfanol jintużaw flimkien.

²Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta' ossigenazzjoni arterjali normali.

³Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terġa lura għan-normal jew taħt in-normal

⁴Jista' jseħħ 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi klieb jistgħu wkoll jirremettu fil-hin tal-irkupru.

⁵Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni.

Meta dexmedetomidine u butarfanol jintużaw flimkien fil-klieb, ġew rappurtati hemm nifs bil-mod jew mgħaġġel. Dawn jistgħu jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad, pawsa jew waqfien tas-sinus kif ukoll kumplessi prematuri atrijali, supraventrikulari u ventrikulari.

Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni, jista' jkun hemm nifs bil-mod jew mgħaġġel. Taħbi tal-qalb bil-mod jew mgħaġġel ġew irrapportati u jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad u waqfien tas-sinus. F'kazi rari jistgħu jidhru kumplessi prematuri supraventrikulari u ventrikulari, pawsa tas-sinus u AV block tat-tielet grad.

Qtates

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali trattati):	Aritmja ¹ Bradikardja ¹ Blokka tal-qalb ² Remettar ³ Membrani mukożi pallidi ⁴ Membrani mukożi sijanotici ⁴
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali trattati):	Aritmja supraventrikulari u nodali ¹ Tqalligh Nuqqas ta' ossignu fid-demm ² Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem ²
Mhux komuni (1 sa 10 annimali / 1,000 annimali trattati):	Apneja ²
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali trattati):	Edima pulmonari
Frekwenza indeterminate (ma tistax tigħi stabbilita mid-data disponibbli):	Extrasystole ² Pressjoni għolja tad-demm ⁵ Pressjoni baxxa tad-demm ⁵ Čpar fil-kornea Rogħda fil-muskoli Bradipneja ² Tnaqqis fir-rata respiratorja Nifs baxx ² Nifs iregolari ²

¹Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni.

²Meta dexmedetomidine u ketamine jintużaw wara xulxin

³Jista' jseħħ 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi qtates jistgħu wkoll jirremettu fil-ħin tal-irkupru.

⁴Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta 'ossigenazzjoni arterjali normali.

⁵Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terġa lura għan-normal jew taħt in-normal.

Dožaġġ intramuskolari ta' 40 mikrogramma/kg (segwit minn ketamina jew propofol) ta' spiss irriżulta f'bradiķardija tas-sinus u aritmja tas-sinus, kultant jirriżulta fi blokk atrioventrikulari tal-ewwel grad, u rari jirriżulta f'depolarizzazzjonijiet prematuri supraventrikulari, atrial bigeminy, pawżi fil-grad tas-sinus, blokk atrioventrikulari tat-tieni grad, jew taħbit/ritmi maqbużin.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara l-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

3.7 Użu fit-tqala, fi żmien il-ħalib jew fi żmien il-bidien

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabbilita fit-tqala u t-treddiġ fl-ispeċi immirati. Għalhekk l-użu tal-prodott mhuwiex rakkommandat fit-tqala u fi żmien il-ħalib.

Fertility

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabbilita f'irġiel intenzjonati għat-tgħammir

3.8 Effetti fuq prodotti medicinali oħra jew effetti oħra

L-użu ta' sustanzi oħra li jnaqqsu l-effetti tas-sistema centrali nervuża hu mistenni li jsaħħah l-effetti ta' dexmedetomidine u għalhekk għandu jsir tibdil xieraq fid-doża. Antikolinergiċi ma' dexmedetomidine għandhom jintużaw bil-għaqal.

L-użu ta' atipamezole wara dexmedetomidine, malajr ireġġa' lura l-effetti u b'hekk jiqsar il-perjodu li fih jippli l-annimal. Normalment il-klieb u l-qtates ikunu mqajma u fuq saqajhom fi żmien 15-il minuta.

Qtates: Wara amministrazzjoni ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg piż fil-muskolu flimkien ma' 5 mg ketamina /kg piż fil-qtates, l-ogħla konċentrazzjoni ta' dexmedetomidine żđiedet b'darbtejn imma ma kienx hemm effett fuq T_{max} . Il-medja tal-*half life* ta' eliminazzjoni ta' dexmedetomidine żđiedet għal 1.6 siegħat u l-ammont totali (AUC) żđied b'50%.

Doża ta' 10 mg ketamina /kg flimkien ma' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg tista' twassal biex il-qalb thabbat b'rata mgħaġġla.

Għal tagħrif fuq effetti mhux mixtieqa, ara sezzjoni 3.6 Effetti mhux mixtieqa.

Għal tagħrif fuq ħarsien tas-saħha ta' annimali li fuqhom għandu jintuża, f'każ ta' doża eċċessiva, ara sezzjoni 2.10 Doża eċċessiva.

3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Il-prodott huwa ntenzjonat għal :

- Klieb: injezzjoni fil-vina jew fil-muskolu
- Qtates: injezzjoni fil-muskolu

Il-prodott mhuwiex maħsub għal injezzjonijiet ripetuti.

Dexdomitor, butorphanol u/jew ketamine jistgħu jitħalltu fl-istess siringa minħabba li ntwerew li huma farmakologikament kompatibbli.

Doža: id-doži rakkommandati huma kif ġej:

KLIEB:

Doži ta' dexmedetomidine huma maħduma fuq il-wisgħa tal-wiċċ tal-ġisem.

Fil-vina: sa 375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Fil-muskolu: sa 500 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Meta tuża flimkien ma' butorfanol (0.1 mg/kg) għal irraqd fil-fond u serħan mill-uġiġħ, id-doža ta' dexmedetomidine fil-muskolu hija 300 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem. Id-doža ta' premedikazzjoni ta' dexmedetomidine hija ta' 125–375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem, mogħtija 20 minuta qabel jinbdew proceduri li jeħtieġ l-anestesijsa. Id-doža għandha tkun aġġustata skond it-tip ta' kirurġija, it-tul tal-procedura u t-temperament tal-pazjent.

L-użu ta' dexmedetomidine u butorfanol flimkien iwassal għal irraqd u serħan mill-uġiġħ li jibdew mhux aktar tard minn 15-il minuta. L-ogħla effett ta' rqad u serħan mill-uġiġħ jintlaħaq fi żmien 30 minuta mill-amministrazzjoni. L-irraqd idum mill-anqas 120 minuta wara l-amministrazzjoni u s-serħan mill-uġiġħ idum mill-anqas 90 minuta. L-annimal jirpilja minn jeddu fi żmien 3 siegħat.

L-użu ta' dexmedetomidine bhala premedikazzjoni, inaqqs b'mod sostanzjali id-doža ta' medicina li hemm bżonn biex tibda l-anestesijsa u jnaqqas l-anestetiċi volatili għal waqt l-anestesijsa. Fi studju kliniku, il-bżonn ta' propofol u thiopental tnaqqas b'30% u 60% rispettivament. Il-medicini kollha għal bidu u waqt tal-anestesijsa għandhom jingħataw skond l-effett milħuq. Fi studju kliniku dexmedetomidine wassal għal serħan mill-uġiġħ għal 0.5 – 4 siegħat. Imma dan it-tul ta' żmien jiddeppendi minn numru to' fatturi varjabbl u aktar serħan mill-uġiġħ għandu jingħata skond il-ġudizzju kliniku.

Id-doži li jikkorrispondu, bbażati fuq il-piż, jidhru fit-tabelli kif ġej. Huwa rakkommandat l-użu ta' siringa xierqa biex ikun żgurat li volumi żgħar jitkejjlu sew.

Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 125 mcg/m ² (mcg/kg) (ml)		Dexmedetomidine 375 mcg/m ² (mcg/kg) (ml)		Dexmedetomidine 500 mcg/m ² (mcg/kg) (ml)	
2-3	9.4	0.04	28.1	0.12	40	0.15
3-4	8.3	0.05	25	0.17	35	0.2
4-5	7.7	0.07	23	0.2	30	0.3
5-10	6.5	0.1	19.6	0.29	25	0.4
10-13	5.6	0.13	16.8	0.38	23	0.5
13-15	5.2	0.15	15.7	0.44	21	0.6
15-20	4.9	0.17	14.6	0.51	20	0.7
20-25	4.5	0.2	13.4	0.6	18	0.8
25-30	4.2	0.23	12.6	0.69	17	0.9
30-33	4	0.25	12	0.75	16	1.0
33-37	3.9	0.27	11.6	0.81	15	1.1
37-45	3.7	0.3	11	0.9	14.5	1.2
45-50	3.5	0.33	10.5	0.99	14	1.3
50-55	3.4	0.35	10.1	1.06	13.5	1.4

55-60	3.3	0.38	9.8	1.13	13	1.5
60-65	3.2	0.4	9.5	1.19	12.8	1.6
65-70	3.1	0.42	9.3	1.26	12.5	1.7
70-80	3	0.45	9	1.35	12.3	1.8
>80	2.9	0.47	8.7	1.42	12	1.9

Għal irqad fil-fond u ġelsien mill-uġiġħ mal-butorphanol		
Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 300 mcg/m² fil-muskolu (mcg/kg)	(ml)
2-3	24	0.12
3-4	23	0.16
4-5	22.2	0.2
5-10	16.7	0.25
10-13	13	0.3
13-15	12.5	0.35
15-20	11.4	0.4
20-25	11.1	0.5
25-30	10	0.55
30-33	9.5	0.6
33-37	9.3	0.65
37-45	8.5	0.7
45-50	8.4	0.8
50-55	8.1	0.85
55-60	7.8	0.9
60-65	7.6	0.95
65-70	7.4	1
70-80	7.3	1.1
>80	7	1.2

QTATES:

Id-doża għall-qtates hija ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine hydrochloride /kg piż li huma daqs volum ta' doża ta' 0.08 ml Dexdomitor /kg piż meta jintuża għal proċeduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw fit-tit ugiġi jew ugiġi moderat fejn ikun hemm bżonn li trażżan, traqqad u sserrah mill-uġiġħ.

Meta dexmedetomidine jintuża għal premedikazzjoni fil-qtates, tintuża l-istess doża. Premedikazzjoni b'dexmedetomidine tnaqqas b'mod sinifikattiv id-doża tas-sustanza li hemm bżonn biex tibda l-anestesija u tnaqqas l'ammonti ta' anestesija volatile li jkun hemm bżonn waqt l-anestesija. Fi studju kliniku l-ammont ta' propofol li kien hemm bżonn tnaqqas b'50%. Is-sustanzi anestetiċi kollha li jintużaw fil-bidu jew waqt l-anestesija għandhom jingħataw skont l-effett.

L-anestesija tista' tinbeda 10 minuta wara l-premedikazzjoni b'doża ta' 5 mg ketamina /kg piż fil-muskolu jew b'amministazzjoni ta' propofol fil-vina skont l-effett. Id-doži għall-qtates jidhru fit-tabella kif ġej.

Piż tal-qattus (kg)	Dexmedetomidine 40 mcg/kg fil-muskolu (mcg/kg)	(ml)
1-2	40	0.1
2-3	40	0.2
3-4	40	0.3

4-6	40	0.4
6-7	40	0.5
7-8	40	0.6
8-10	40	0.7

L-effetti mistennija ta' rqad u serhan mill-uġiġħ jintlāħqu fi żmien 15-il minuta mill-amministrazzjoni u jibqgħu sa 60 minuta wara l-amministrazzjoni. L-irqad jista' jigi rriversat b'atipamezole. Atipamezole m'għandhiex tingħata qabel 30 minuta mill-amministarzzjoni tal-ketamina.

3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)

Klieb: F'kaži ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal hajja, id-doża xierqa ta' atipamezole hija 10 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine (mikrogrammi/ kg piż jew mikrogrammi/ metru kwadru tal-wiċċe tal-ġisem). Il-volum ta' doża ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa daqs il-volum ta' doża ta' Dexdomitor li ingħata lill-kelb, ikun xi jkun il-mod ta' amministrazzjoni ta' Dexdomitor.

Qtates: F'kaži ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal hajja, l-antagonista xieraq huwa atipamezole, amministrat b'injezzjoni fil-muskolu bid-doża kif ġej: 5 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine f'mikrogrammi/kg piż.

Wara li tingħata doża eċċessiva ta' dexmedetomidine bi tlett darbiet (3X), flimkien ma' 15 mg ketamina/ kg, atimpamezole jista' tingħata fil-livell ta' doża rakkmandat biex tregħġa' lura l-effetti ta' dexmedetomidine. B'konċentrazzjonijiet għoljin ta' dexmedetomidine fid-demm, l-irqad ma jiżdiedx ghalkemm il-livell ta' serhan mill-uġiġħ jiżdied hekk kif tiżdied id-doża. Il-volum ta' doża ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa daqs nofs il-volum ta' Dexdomitor li ingħata lil-qattus.

3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediċinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza

Mħux applikabbli

3.12 Perjodu(i) ta' Tiżmim

Mħux applikabbli.

4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIČI

4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QN05CM18.

4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi

Dexdomitor fih dexmedetomidine bhala sustanza attiva, li traqqad u sserraħ mill-uġiġħ fil-klieb u l-qtates. It-tul u l-qawwa tal-irqad u serhan mill-uġiġħ jiddependu fuq id-doża. Meta l-effett ikun fl-aqwa tiegħu, l-annimal ikun kalm, mimdud u ma jirrispondix għal stimolu estern.

Dexmedetomidine huwa α_2 -adrenoceptor agonist qawwi u selettiv li jimbllokka l-hruġ ta' noradrenalina minn newroni noradrenergiċi. In-newrotransmissjoni simpatetika ma tithalliex issir u l-livell ta' sensazzjoni jonqos. Tnaqqis fir-rata ta' taħbi tal-qalb u AV-block temporanju jidhru wara amministrazzjoni ta' dexmedetomidine. Il-pressjoni tad-demm, wara li togħla fil-bidu, tinzel għan-normal jew taħt in-normal. Xi drabi r-rata tan-nifs tista' titbaxxa. Dexmedetomidine iwassal ukoll għal effetti oħra li huma α_2 -adrenoceptor mediated. Dawn jinkludu twaqqif tal-pil, tnaqqis fil-

moviment u tnixxijiet tas-sistema gastro-intestinali, żieda fil-produzzjoni tal-urina u żieda fil-livell ta' zokkor fid-dem.

Jista' jkun hemm tnaqqis żgħir fit-temperatura.

4.3 Tagħrif Farmakokinetiči

Dexmedetomidine jiġi assorbit sew wara injejżjoni fil-muskolu billi huwa sustanza lipofilika. Dexmedetomidine jinfirex ukoll malajr mal-ġisem u jghaddi faċilment mid-demm għal ġol-mohħ. Skond studji li saru fil-firien, l-ogħla konċentrazzjoni fis-sistema ċentrali nervuża hija ħafna aktar għolja milli hi fil-plażma. Dexmedetomidine jabbina ħafna mal-proteini tal-plażma fiċ-ċirkolazzjoni (>90%).

Klieb: Wara doża fil-muskolu ta' 50 mikrogrammi/kg, l-ogħla konċentrazzjoni fil-plażma, ta' madwar 12 ng/ml tintlaħaq wara 0.6 ta' siegħa. Il-bioavilabilita fil-ġisem ta' dexmedetomidine hija ta' 60% u l-volum ta' distribuzzjoni (Vd) jidher li huwa ta' 0.9 l/kg. Il-*half life* ta' eliminazzjoni ($t_{1/2}$) hija ta' 40-50 minuta.

Bio-trasformazzjonijiet maġġuri fil-kelb jinkludu idrossilazzjoni, konjugazzjoni mal-acidu glukoroniku u *N-methylation* fil-fwied. Il-metaboliti kollha magħrufa m'għandhomx attivita farmakoloġika. Il-metaboliti jiġu eliminati l-aktar fl-urina u xi ffit anqas fl-ippurgar.

Dexmedetomidine għandu *clearance* għoli u l-eliminazzjoni tiegħi tiddependi fuq kemm jghaddi demm mil-fwied. Wieħed jistenna li jkun hemm *half life* ta' eliminazzjoni itwal f'kaži ta' doži eċċessivi jew meta dexmedetomidine jingħata fl-istess hin ma' sustanzi oħra li jaffetwaw iċ-ċirkolazzjoni fil-fwied.

Qtates: L-ogħla konċentrazzjoni fil-plażma tintlaħaq madwar 0.24 ta' siegħa wara amministrazzjoni fil-muskolu. Wara doża ta' 40 mikrogrammi/kg piż fil-muskolu, is-C_{max} hi ta' 17 ng/ml. Il-volum ta' distribuzzjoni (Vd) jidher li huwa ta' 2.2 l/kg u l-*half life* ta' eliminazzjoni ($t_{1/2}$) hija ta' siegħa.

Bio-trasformazzjonijiet fil-qattus isiru permezz ta' idrossilazzjoni fil-fwied. Il-metaboliti jiġu eliminati l-aktar fl-urina (51% tad-doża) u xi ffit anqas fl-ippurgar. Bħal fil-klieb, dexmedetomidine jitneħha mid-demm malajr fil-qtates u l-eliminazzjoni tiegħi tiddependi fuq kemm jghaddi demm mil-fwied. Wieħed jistenna li jkun hemm *half life* ta' eliminazzjoni itwal f'kaži ta' doži eċċessivi jew meta dexmedetomidine jingħata fl-istess hin ma' sustanzi oħra li jaffetwaw iċ-ċirkolazzjoni fil-fwied.

5. TAGħrif FARMAČEWTIKU

5.1 Inkompatabilitajiet maġġuri

Xejn magħruf.

Ebda inkompatibilità magħrufa.

Dexdomitor huwa kompatibbli ma' butorphanol u ma' ketamine fl-istess siringa għal mill-inqas sagħtejn.

5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott medicinali veterinarju kif ippakkjat għall-bejħ: 3 snin
Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetah l-ippakkjar li jmiss mal-prodott: 3 xhur f'25 °C.

5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen

Tiffriżax.

5.4 In-natura u l-ħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott

Vjala waħda tal-hġieġ Tip I li fiha 10 ml soluzzjoni għall-injezzjoni magħluq b'tapp tar-rabber bromobutil u għatu tal-aluminjum.

Daqsijiet tal-pakketti:

Kaxxa tal-kartun li fiha vjala 1
Kaxxa tal-kartun li fiha 10 vjali

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal ieħor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti

Il-medicini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ

Orion Corporation

7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

EU/2/02/033/001-002

8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI / TIĞDID TAL-AWTORIZZAZZJONI

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 30/08/2002

9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR

JJ/XX/SSSS

10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

ANNESS II

**KONDIZZJONIJIET U HTIEĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGLID
FIS-SUQ**

Xejn

ANNESS III

TIKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKETT

A. TIKKETTA

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**KAXXA TAL-KARTUN****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Dexdomitor 0.1 mg/ml soluzzjoni għal injezzjoni

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

1 ml fih:

0.1 mg dexmedetomidine hydrochloride ekwivalenti għal 0.08 mg dexmedetomidine

3. DAQS TAL-PAKKETT

15 ml

10 x 15 ml

4. SPEċI GHAL X'HIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb u qtates.

5. INDIKAZZJONI(JIET)**6. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI**

Klieb: injezzjoni fil-vina jew fil-muskolu

Qtates: injezzjoni fil-muskolu

7. PERJODU(I) TA' TIŻMIM**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp:

Jekk tiftaħ jibqa' tajjeb għal: 3 xhur f°25°C.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHA ŻEN

Tiffriżax.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

12. IL-KLIEM “ ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL ”

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

Orion Corporation

14. NUMRU/I TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

EU/2/02/033/003 (vjala 1)

EU/2/02/033/004 (10 vjali)

15. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR EWLIENI TA' PAKKETTI
ŻGHAR / PAKKETT MULTIPLU**

VJALA (HĠIEĞ)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Dexdomitor

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

dexmedetomidine hydrochloride 0.1 mg/ml

3. NUMRU TAL-LOTT

Lott

4. DATA TA' SKADENZA

Exp:

Kemm idum tajjeb wara li jinfetah l-ewwel darba: 3 xhur f°25 °C

TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA

KAXXA TAL-KARTUN

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU

Dexdomitor 0.5 mg/ml solution for injection

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZI ATTIVI

1 ml fih:

0.5 mg dexmedetomidine hydrochloride ekwivalenti għal 0.42 mg dexmedetomidine

3. DAQS TAL-PAKKETT

10 ml

10 x 10 ml

4. SPEċI GHAL X'HIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT

Klieb u qtates.

5. INDIKAZZJONI(JIET)

6. METODU U MOD(I) TA' AMMINISTRAZZJONI

Klieb: injejzzi fil-vina jew fil-muskolu

Qtates: injejzzi fil-muskolu

7. PERJODU(I) TA' TIŻMIM

8. DATA TA' SKADENZA

Exp:

Kemm idum tajjeb wara li jinfetah l-ewwel darba: 3 xhur f°25°C.

9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHA ŻEN

Tiffriżax.

10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel tuża.

11. IL-KLIEM “GĦALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”

Għall-kura tal-annimali biss.

12. IL-KLIEM “ ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL ”

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

13. L-ISEM U L-INDIRIZZ TAS-SID TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

Orion Corporation

14. NUMRU/I TAL-AWTORIZZAZZJONI TAL-KUMMERČ

EU/2/02/033/001-001 (vjala 1)

EU/2/02/033/002 (10 vjali)

15. NUMRU TAL-LOTT TAL-MANIFATTUR

Lott

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ L-IPPAKKJAR EWLIENI TA' PAKKETTI
ŻGHAR / PAKKETT MULTIPLU**

VJALA (HĠIEĞ)

1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU

Dexdomitor

2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA

dexmedetomidine hydrochloride 0.5 mg/ml

3. NUMRU TAL-LOTT

Lott

4. DATA TA' SKADENZA

Exp:

Kemm idum tajjeb wara li jinfetah l-ewwel darba: 3 xhur f°25°C.

B. FULJETT TA' TAGħrif fil-Pakkett

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT
DEXDOMITOR 0.1 mg/ml soluzzjoni għal injezzjoni

1. L-isem tal-prodott mediċinali veterinarju

Dexdomitor 0.1 mg/ml soluzzjoni għal injezzjoni

2. Kompożizzjoni

Kull ml fiha:

Sustanza Attiva:

0.1 mg dexmedetomidine hydrochloride ekwivalenti għal 0.08 mg dexmedetomidine

Lista ta' ingredjenti:

Methyl parahydroxybenzoate (E 218)	2.0 mg
Propyl parahydroxybenzoate (E 216)	0.2 mg

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb u qtates.

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Proċeduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw fit-tit uġiġi jew uġiġi moderat fejn ikun hemm bżonn li trażjan, traqqad u sserraħ mill-uġiġi fil-klieb u qtates.

Premedikazzjoni fil-qtates fil-bidu u waqt l-anestesijsa ġenerali bil-ketamina.

Rqad fil-fond u serħan mill-uġiġi fil-klieb meta jintuża flimkien ma' butorfanol għal-proċeduri medici u proċeduri kirurġiċi żgħar.

Premedikazzjoni fil-klieb u fil-qtates fil-bidu u waqt l-anestesijsa ġenerali

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'animali bi problemi tal-qalb.

Tużax f'animali li għandhom mard sistemiku gravi jew f'animali li waslu biex imtu.

Tużax f'kaži fejn hu magħruf li hemm allergija għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

L-amministrazzjoni ta' dexmedetomidine lil ġriewi ta' anqas minn 16-il ġimgha u frieh tal-qtates ta' anqas minn 12-il ġimgha ma ġietx studjata.

Prekawzjonijiet speċjali ghall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat:

Animali li qed jiġi ttrattati għandhom jinżammu shan u f'temperatura kostanti kemm waqt il-proċedura kif ukoll waqt li jkunu qed jirpiljaw.

Animali nervużi, aggressivi jew eċċitatati għandhom jingħataw il-possibilita li jikkalmaw qabel jinbeda t-trattament.

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġiex stabbilit waqt it-tqala u fi żmien il-halib fl-ispeċi li fuqhom għandu jintuża il-prodott. Għalhekk l-užu tal-prodott mħuwiex irrakkommandat fit-tqala u fi żmien il-halib.

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine f'annimali irġiel għat-tħammir, ma ġietx stabbilita. Għandu jintuża bi prekawzjoni f'annimali xjuḥ.

Jista' jkun hemm ċpar fil-kornea tal-qtates waqt li traqqad. L-ghajnejn għandhom jiġu protetti b'żejt apposta.

L-užu ta' sustanzi oħra li jnaqqsu l-effetti tas-sistema ċentrali nervuża għandu jsaħħaħ l-effetti ta' dexmedetomidine u għalhekk għandu jsir tibdil xieraq fid-doża. L-užu ta' dexmedetomidine bhala premedikazzjoni fil-klieb, inaqqsas b'mod sostanzjali l-ammont ta' medicina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija. Għandha tingħata attenzjoni fuq l-effett waqt l-užu ta' mediċini għal bidu tal-anestesija li jingħataw bil-vina. Il-bżonn għal anestetiċi volatili għal waqt l-anestesija, jonqos ukoll.

Antikolinerġiċi ma' dexmedetomidine għandhom jintużaw bil-għaqal.

Qtates: Wara amministrazzjoni ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg piż fil-muskolu flimkien ma' 5 mg ketamina /kg piż fil-qtates, l-ogħla konċentrazzjoni ta' dexmedetomidine żđiedet b'darbnej imma ma kienx hemm effett fuq T_{max} . Il-medja tal-*half life* ta' eliminazzjoni ta' dexmedetomidine żđiedet għal 1.6 siegħat u l-ammont totali (AUC) żđied b'50%.

Doża ta' 10 mg ketamina/kg flimkien ma' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg tista' twassal biex il-qalb thabbat b'rata mħaġġa.

L-užu ta' atipamezole wara dexmedetomidine, ireġġa' lura l-effetti malajr u b'hekk jiqsar il-perjodu li fih jippli l-annimal. Normalment il-klieb u l-qtates ikunu mqajma u fuq saqajhom fi żmien 15-il minuta.

Għal tagħrif fuq effetti mhux mixtieqa, ara sezzjoni Effetti Mhux Mixtieqa.

Il-funzjoni tan-nifs u tal-qalb għandha tiġi cċekkjatha ta' spiss u b'mod regolari. Jista' jkun ta' ghajjnuna li tkejjel il-livell ta' ossiġġu fid-demm minn fejn il-polz, iżda dan mħuwiex meħtieg biex ikun hemm iċċekkjar xieraq.

Għandu jkun hemm apparat li jagħti l-arja bl-idejn f'każ li jkun hemm nuqqas jew qtugħi ta' nifs fil-qtates meta dexmedetomidine u ketamina jintużaw wara xulxin biex tinbeda l-anestesija. Tajjeb li jkun hemm ukoll ossiġġu għal-lest jekk wieħed jinduna jew jissuspetta nuqqas ta' ossiġġu fid-demm.

Premedikazzjoni b'dexmedetomidine, fil-bidu u waqt l-anestesija generali, fuq klieb u qtates morda u debboli, għandha issir biss skond il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju.

F'każijiet ta' doża eċċessiva għandhom jiġu segwiti ir-rakkomandazzjonijiet kif ġej:

KLIEB: F'kaži ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal ħajja, id-doża xierqa ta' atipamezole hija 10 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine (mikrogrammi/ kg piż jew mikrogrammi/ metru kwadru tal-wiċċi tal-ġisem). Il-volum ta' doża ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa wieħed f'ħamsa (1/5) tal-volum ta' doża ta' Dexdomitor 0.1 mg/ml li ingħata lill-kelb, ikun xi jkun il-mod ta' amministrazzjoni ta' Dexdomitor.

QTATES: F'kaži ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal ħajja, l-antagonista xieraq huwa atipamezole, amministrat b'injezzjoni fil-muskolu bid-doża kif ġej: 5 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine f'mikrogrammi/kg piż. Wara li tingħata doża eċċessiva ta' dexmedetomidine bi tlett darbiet (3X), flimkien ma' 15 mg ketamina/ kg,

atimpamezole tista' tingħata fil-livell ta' doža rakkomandat biex treggħa' lura l-effetti ta' dexmedetomidine.

B'konċentrazzjoni għolja ta' dexmedetomidine fid-demm, l-irqad ma jiżdiedx għalkemm il-livell ta' serħan mill-uġġi jiżdied hekk kif tiżdied id-doža.

Il-volum ta' doža ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa daqs wieħed f'ghaxra (1/10) tal-volum ta' Dexdomitor 0.1 mg/ml li ingħata lil qattus.

Fil-każ ta' teħid mill-ħalq jew ta' injezzjoni fuqek stess aċċidentalni, fitteż parir mediku minnufih uuri l-fuljett ta' tagħrif li hemm fil-pakkett lit-tabib imma SSUQX INTI minħabba li jista' jkun hemm sedazzjoni jew inkella tibdil fil-pressjoni tad-demm.

Evita l-kuntatt mal-ġilda, ma' l-ġħajnejn jew mal-membrani mukuži; huwa rrakkomandat l-użu ta' ingwanti impermeabbi. Fil-każ ta' kuntatt mal-ġilda jew mal-membrani mukuži, laħla b'ħafna ilma l-ġilda esposta minnufih wara l-espożizzjoni, u neħhi l-ħwejjeg ikkontaminati li huma f'kuntatt dirett mal-ġilda. Fil-każ ta' kuntatt ma' l-ġħajnejn, laħla b'ħafna il-ma frisk. Jekk ikun hemm xi sintomi, fitteż il-parir ta' tabib.

Jekk mara tqila timmaniġġja l-prodott, din għandha toqghod attenta ħafna li ma tinjettax lilha nfisha. Dan minħabba li jistgħu jseħħu kontrazzjonijiet tal-utru kif ukoll tnaqqis fil-pressjoni tad-demm tal-fetu wara espożizzjoni aċċidentalni.

Parir lit-tobba: Dexdomitor huwa α_2 -adrenoreceptor agonist, sintomi wara assorbiment jistgħu jinvolvu effetti klinici inkluż sedazzjoni dipendenti fuq id-doža, dipressjoni respiratorja, bradikardja, pressjoni għolja b'mod anormali, halq xott, u ipergliċemija. Giet irrapportata wkoll arrhythmias ventrikolari. Sintomi respiratorji u emodinamici għandhom jiġu ttrattati b'mod sintomatiku L-antagonist α_2 -adrenoceptor specifiku, atipamezole, li huwa approvat ghall-użu f'annimali żgħar, intuża fin-nies biex jantagonizza l-effetti ta' dexmedetomidine, b'mod sperimental biss.

Persuni fejn hu magħruf li għandhom sensittivitā għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti, għandhom jamministrax il-prodott bil-ġhaqal.

Tqala u treddiġħ

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabilita fit-tqala u t-treddiġħ fl-ispeċi immirati. Għalhekk l-użu tal-prodott mħuwiex rakkomandat fit-tqala u fi żmien il-ħalib.

Fertility

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabilita f'irġiel intenzjonati għat-tħammir

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

L-użu ta' sustanzi oħra li jnaqqsu l-effetti tas-sistema centrali nervuża hu mistenni li jsaħħa l-effetti ta' dexmedetomidine u għalhekk għandu jsir tibdil xieraq fid-doža. L-użu ta' dexmedetomidine bhala premedikazzjoni, inaqqas b'mod sostanzjali id-doža ta' medicina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija. Għandha tingħta attenzjoni waqt l-amministrazzjoni ta' medicini bil-vina għall-effett. Il-bżonijiet ta' anestetiċi volatili biex imantnu l-anestesija jopnqṣu wkoll.

Antikolinerġiċi ma' dexmedetomidine għandhom jintużaw bil-ġhaqal.

Qtates: Warra l-amministrazzjoni ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine/kg piż fil-muskolu flimkien ma' 5 mg ketamina/kg piż fil-qtates, l-ogħla konċentrazzjoni ta' dexmedetomidine żidiet b'darbtejn imma ma kienx hemm effett fuq T_{max} . Il-medja tal-*half life* ta' eliminazzjoni ta' dexmedetomidine żidiet għal 1.6 siegħat u l-ammont totali (AUC) żidet b'50%.

Doža ta' 10 mg ketamina/kg flimkien ma' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg tista' twassal biex il-qalb tħabbat b'rata mgħaġġla.

L-užu ta' atipamezole wara dexmedetomidine, iregħga' lura l-effetti malajr u b'hekk jiqsar il-perjodu li fih jippli l-annimal. Normalment il-krieb u l-qtates ikunu mqajma u fuq saqajhom fi żmien 15-il minuta.

Għal informazzjoni dwar reazzjonijiet mhux mixtieqa, ara sessjoni: Effetti mhix mixtieqa.

Doża eċċessiva:

F'każijiet ta' doża eċċessiva għandhom jiġu segwiti ir-rakkomandazzjonijiet kif ġej:

KLIEB: F'każi ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal ħajja, id-doża xierqa ta' atipamezole hija 10 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine (mikrogrammi/ kg piż jew mikrogrammi/ metru kwadru tal-wieċċ tal-ġisem). Il-volum ta' doża ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa wieħed f'ħamsa (1/5) tal-volum ta' doża ta' Dexdomitor 0.1 mg/ml li ingħata lill-kelb, ikun xi jkun il-mod ta' amministrazzjoni ta' Dexdomitor.

QTATES: F'każi ta' doża eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal ħajja, l-antagonista xieraq huwa atipamezole, amministrat b'injezzjoni fil-muskolu bid-doża kif ġej: 5 darbiet aktar mid-doża inizjali ta' dexmedetomidine f'mikrogrammi/kg piż. Wara li tingħata doża eċċessiva ta' dexmedetomidine bi tlett darbiet (3X), flimkien ma' 15 mg ketamina/ kg, atimpamezole tista' tingħata fil-livell ta' doża rakkomandat biex tregħha lura l-effetti ta' dexmedetomidine.

B'konċentrazzjoni għolja ta' dexmedetomidine fid-demm, l-irqad ma jiżdiedx għalkemm il-livell ta' serhan mill-uġiġħ jiżdied hekk kif tiżdied id-doża.

Il-volum ta' doża ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa daqs wieħed f'għaxra (1/10) tal-volum ta' Dexdomitor 0.1 mg/ml li ingħata lil qattus.

7. Effetti mhux mixtieqa

Krieb

Komuni hafna (>1 annimal / 10 annimali trattati):	Bradikardja ¹ Membrani mukożi sijnotici ² Membrani mukożi pallidi ²
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali trattati):	Aritmja ¹
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali trattati):	Edima pulmonari
Frekwenza indeterminate (ma tistax tigħi stabbilita mid-data disponibbli):	Eċitazzjoni ¹ Blokk tal-qalb ¹ Pressjoni għolja tad-demm ³ Kontrazzjonijiet venrtikolari prematuri ¹ Aritmja supraventrikolari u nodali ¹ Salivazzjoni għolja ¹ Tqalligh,

	Remettar Ċpar fil-kornea Rogħda fil-muskoli Irqad fit-tul ¹ Bradipneja ^{1,5} Nuqqas ta' ossigħu fid-demm ¹ Tnaqqis fir-rata tan-nifs ¹ Takipneja ^{1,5} Eritema ¹ Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem Urinazjoni ¹
--	--

¹Meta dexamedetomidine u butorfanol jintużaw flimkien.

²Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta' ossigenazzjoni arterjali normali.

³Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terġa lura għan-normal jew taħt in-normal

⁴Jista' jseħħ 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi klieb jistgħu wkoll jirremettu fil-hin tal-irkupru.

⁵Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni.

Meta dexmedetomidine u butarfanol jintużaw flimkien fil-klieb, ġew rappurtati hemm nifs bil-mod jew mgħaġġel. Dawn jistgħu jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad, pawsa jew waqfien tas-sinus kif ukoll kumplessi prematuri atrijali, supraventrikulari u ventrikulari.

Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni fil-klieb, jista' jkun hemm nifs bil-mod jew mgħaġġel. Taħbi tal-qalb bil-mod jew mgħaġġel ġew irrapportati u jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad u waqfien tas-sinus. F'kaži rari jistgħu jidhru kumplessi prematuri supraventrikulari u ventrikulari, pawsa tas-sinus u AV block tat-tielet grad.

Qtates

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ittrattati):	Aritmja ¹ Bradikardja ¹ Blokk tal-qalb ² Remettar ³ Membrani mukożi pallidi ⁴ Membrani mukożi sijanotici ⁴
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali ittrattati):	Aritmja supraventrilkolari u nodali ¹ Tqalligh Nuqqas ta' ossigħu fid-demm ² Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem ²
Mhux komuni (1 sa 10 annimal / 1,000 annimali ittrattati):	Apneja ²

Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali trattati):	Edima pulmonari
Frekwenza indeterminate (ma tistax tiġi stabbilita mid-data disponibbli):	Extrasystole ² Pressjoni għolja tad-demm ⁵ Ċpar fil-kornea Rogħda fil-muskoli Bradipneja ² Tnaqqis fir-rata respiratorja Nifs baxx ² Nifs iregolari ² Agitazzjoni ²

¹Meta dexmedetomidine jintuża bhala premedikazzjoni.

²Meta dexmedetomidine u ketamine jintużaw wara xulxin

³Jista' jseħħi 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi qtates jistgħu wkoll jirremettu fil-ħin tal-irkupru.

⁴Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta' 'ossigenazzjoni arterjali normali.

⁵Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terġa lura għan-normal jew taħt in-normal.

Dožagg intramuskolari ta' 40 mikrogramma/kg (segwit minn ketamina jew propofol) ta' spiss irriżulta f-bradiķardija tas-sinus u aritmja tas-sinus, kultant jirriżulta fi blokk atrioventrikulari tal-ewwel grad, u rari jirriżulta f-depolarizzazzjonijiet prematuri supraventrikulari, atrial bigeminy, pawżi fil-grad tas-sinus, blokk atrioventrikulari tat-tieni grad, jew taħbi/titmi maqbużin.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew tahseb li l-mediċina ma ġadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-<detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapporta nazzjonali

8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Il-prodott għandu jintuża fil-:

- Klieb: injezzjoni fil-vina jew fil-muskolu
- Qtates: injezzjoni fil-muskolu

Il-prodott mhuwiex maħsub għal injezzjonijiet ripetuti.

Dexdomitor, butorphanol u/jew ketamine jistgħu jithalltu fl-istess siringa minħabba li ntwerew li huma farmakologiskament kompatibbli.

Doža: id-doži rakkomandati huma kif ġej:

KLIEB:

Id-doži ta' Dexdomitor huma maħduma fuq il-wisgha tal-wiċċ tal-ġisem:

Fil-vina: sa 375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Fil-muskolu: sa 500 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Meta tuża flimkien ma' butorfanol (0.1 mg/kg) għal irqad fil-fond u serħan mill-uġiġħ, id-doża ta' dexmedetomidine fil-muskolu hija 300 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem. Id-doża ta' premedikazzjoni ta' dexmedetomidine hija ta' 125–375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem, mogħtija 20 minuta qabel jinbdew proceduri li jeħtieġu l-anestesija. Id-doża għandha tkun aġġustata skond it-tip ta' kirurgija, it-tul tal-proċedura u t-temperament tal-pazjent.

L-użu ta' dexmedetomidine u butorfanol flimkien iwassal għal irqad u serħan mill-uġiġħ li jibdew f'mħux aktar tard minn 15-il minuta wara l-amministrazzjoni. L-ogħla effett ta' rqad u serħan mill-uġiġħ jintlaħaq fi żmien 30 minuta mill-amministrazzjoni. L-irqad idum mill-anqas 120 minuta wara l-amministrazzjoni u s-serħan mill-uġiġħ idum mill-anqas 90 minuta. L-annimal jirpilja minn jeddu fi żmien 3 siegħat.

L-użu ta' dexmedetomidine bħala premedikazzjoni, inaqqsas b'mod sostanzjali id-doża ta' mediciċina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija u jnaqqas l-anestetiċi volatili għal waqt l-anestesija. Fi studju kliniku, il-bżonn ta' propofol u thiopental tnaqqas b'30% u 60% rispettivament. Il-mediciċini kollha għal bidu u waqt tal-anestesija għandhom jingħataw skond l-effett milħuq. Fi studju kliniku dexmedetomidine wassal għal serħan mill-uġiġħ għal 0.5–4 siegħat. Imma dan it-tul ta' żmien jiddeppi minn numru to' fatturi varjabbl u aktar serħan mill-uġiġħ għandu jingħata skond il-ġudizzju kliniku.

Id-doži li jikkorrispondu, bbażati fuq il-piż, jidhru fit-tabelli kif ġej. Huwa rakkomandat l-użu ta' siringa xierqa biex ikun żgurat li volumi żgħar jitkejjlu sew.

Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 125 mikrogrammi/m ² (mkg/kg)	Dexmedetomidine 375 mikrogrammi/m ² (mkg/kg)	Dexmedetomidine 500 mikrogrammi/m ² (mkg/kg)	(ml)
2-3	9.4	0.2	28.1	0.6
3.1-4	8.3	0.25	25	0.85
4.1-5	7.7	0.35	23	1
5.1-10	6.5	0.5	19.6	1.45
10.1-13	5.6	0.65	16.8	1.9
13.1-15	5.2	0.75		
15.1-20	4.9	0.85		

Għal irqad fil-fond u ħelsien mill-uġiġħ mal-butorphanol

Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 300 mikrogrammi/m ² fil-muskolu (mkg/kg)	(ml)
2 -3	24	0.6
3.1-4	23	0.8
4.1-5	22.2	1
5.1-10	16.7	1.25
10.1-13	13	1.5
13.1-15	12.5	1.75

Għal piżżejjiet oħla, uža DEXDOMITOR 0.5 mg/ml u t-tabelli ta' dożagi tiegħu.

QTATES:

Id-doża għall-qtates hija ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine hydrochloride /kg piż li huma daqs volum ta' doża ta' 0.4 ml Dexdomitor /kg piż meta jintuża għal proċeduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw fit-it ugiġi jew ugiġi moderat fejn ikun hemm bżonn li trażżan, traqqad u sserraħ mill-ugħiġi.

Meta dexmedetomidine jintuża għal premedikazzjoni fil-qtates, tintuża l-istess doża. Premedikazzjoni b'dexmedetomidine tnaqqas b'mod sinifikattiv id-doża tas-sustanza li hemm bżonn biex tibda l-anestesija u tnaqqas l'ammonti ta' anestesija volatile li jkun hemm bżonn waqt l-anestesija. Fi studju kliniku l-ammont ta' propofol li kien hemm bżonn tnaqqas b'50%. Is-sustanzi anestetiċi kollha li jintużaw fil-bidu jew waqt l-anestesija għandhom jingħataw skont l-effett.

L-anestesija tista' tinbeda 10 minuta wara l-premedikazzjoni b'doża ta' 5 mg ketamina /kg piż fil-muskolu jew b'amministazzjoni ta' propofol fil-vina skont l-effett. Id-doži għall-qtates jidhru fit-tabu kif ġej.

Piż tal-qattus (kg)	Dexmedetomidine 40 mikrogrammi/kg fil-muskolu (mkg/kg)	(ml)
1-2	40	0.5
2.1-3	40	1

Għal piżijiet oħla, uža Dexdomitor 0.5 mg/ml u t-tabelli ta' dožaġġ tiegħu.

L-effetti mistennija ta' rqad u serhan mill-ugħiġi jintlaħqu fi żmien 15-il minuta mill-amministrazzjoni u jibqgħu sa 60 minuta wara l-amministrazzjoni. L-irqad jista' jiġi rriversjat b'atipamezole. Atipamezole m'għandhiex tingħata qabel 30 minuta mill-amministarzzjoni tal-ketamina.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Huwa rakkommandat li l-annimali jkunu msajma għal 12-il siegħa qabel l-amministrazzjoni. Ilma jista' jingħata.

L-annimal m'għandux jingħata ilma jew ikel wara t-trattament sakemm ikun jista' jibla.

10. Perjodi ta' tiżim

Mħux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Tiffriżax.

Kemm idum tajjeb wara li tifħu l-ewwel darba: 3 xħur f°25°C.

Żomm fejn ma jidherx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data tal-iskadenza li tidher fuq it-tikketta u l-pakkett wara Exp.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħluu ġew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett

Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq: EU/2/02/033/003-004.

Daqsijiet tal-pakketti: kaxxa tal-kartun b'vjala 1 jew 10 vjali ta' 15ml

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qeqħidin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif

{JJ/XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju tinstab fil-Baži tad-data tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Il-Finlandja

Manifattur responsabbi għall-hruġ tal-lott:

Orion Corporation

Orion Pharma

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Il-Finlandja

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tas-sid tal-awtorizzazzjoni tal-kummerċ.

België/Belgique/Belgien

Vetoquinol NV /SA

Galileilaan 11/401

2845 Niel

BELGIUM

Tel: +32 3 877 44 34

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“

Ukmergės g. 126

LT-08100 Vilnius, Lietuva

Tel: +370 5 2769499

Република България

Vet Trade

1, Bulgaria boulevard,
6000 Stara Zagora, Bulgaria

Тел: +359 42 636 858

Luxembourg/Luxemburg

PROPHAC s.a.r.l

5 Rangwe

L-2412 Howald

LUXEMBOURG

Phone number : (+352) 482 482-600

Česká republika
Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420 227 027 263

Danmark
Orion Pharma A/S,
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland
VETOQUINOL GmbH
Reichenbachstrasse 1
85737 Ismaning
GERMANY
Tel: +49 89 999 79 74 0

Eesti
UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769499

Ελλάδα
ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ.: +30 6946063971

España
Ecuphar Veterinaria S.L.U.
C/Cerdanya,
10-12 Planta 6º08173 Sant Cugat del Vallés
Barcelona (España)
Tel: +34 93 5955000

France
VETOQUINOL S.A
Magny-Vernois
70200 LURE
FRANCE
Tel: +33 3 84 62 55 55

Hrvatska
IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12
10000 Zagreb
Tel: +385 91 2575 785

Ireland
Vetoquinol Ireland Limited
12 Northbrook Road

Magyarország
Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Malta
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Nederland
VETOQUINOL B.V.
Postbus 9202,
4801 LE, BREDA
NETHERLANDS
Tel: +31 10 498 00 79

Norge
Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Österreich
VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
4600 Wels
Austria
Tel.: +43 (0)7242 490 -20

Polska
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 8333177

Portugal
Belphar, Lda.
Sintra Business Park, N°7, Edifício 1 – Escritório 2K
Zona Industrial de Abrunheira 2710-089 Sintra
Tel: +351 308 808 321

România
Orion Pharma România srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
Bucureşti, 050883
Tel: +40 31845 1646

Slovenija
IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8

D06 E8W5 Dublin 6
IRELAND
Tel: +44 1280 814 500

Ísland
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: +358 10 4261

Italia
Vetoquinol Italia S.r.l.
Via Luigi Galvani, 18
47122 Forli (FC)
Italia
Tel: +39 0543 462411

Κύπρος
ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ.: +30 6946063971

Latvija
UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769499

1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)1 2006654

Slovenská republika
Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263

Suomi/Finland
ORION PHARMA Eläinlääkkeet
PL/PB 425,
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: + 358 10 4261

Sverige
Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2,
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: +358 10 4261

FULJETT TA' TAGHRIF FIL-PAKKETT
DEXDOMITOR 0.5 mg/ml soluzzjoni għal injezzjoni

1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Dexdomitor 0.5 mg/ml soluzzjoni għal injezzjoni

2. Kompożizzjoni

Kull ml fiha:

Sustanza Attiva:

0.5 mg dexmedetomidine hydrochloride ekwivalenti għal 0.42 mg dexmedetomidine

Lista ta' ingredjenti:

Methyl parahydroxybenzoate (E 218)	1.6 mg
Propyl parahydroxybenzoate (E 216)	0.2 mg

3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb u qtates.

4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Proċeduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw ffit uġiġħ jew uġiġħ moderat fejn ikun hemm bżonn li trażżan, traqqad u sserrah mill-uġiġħ fil-krieb u qtates.

Premedikazzjoni fil-qtates fil-bidu u waqt l-anestesija ġenerali bil-ketamina.

Rqad fil-fond u serhan mill-uġiġħ fil-krieb meta jintuża flimkien ma' butorfanol għal-proċeduri medici u proċeduri kirurgici żgħar.

Premedikazzjoni fil-krieb u fil-qtates fil-bidu u waqt l-anestesija ġenerali

5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'animali bi problemi tal-qalb.

Tużax f'animali li għandhom mard sistemiku gravi jew f'animali li waslu biex imutu.

Tużax f'kaži fejn hu magħruf li hemm allergija għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti.

6. Twissijiet speċjali

Twissijiet speċjali:

L-amministrazzjoni ta' dexmedetomidine lil ġriewi ta' anqas minn 16-il ġimgha u frieh tal-qtates ta' anqas minn 12-il ġimgha ma' għietx studjata.

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeci għal xiex huwa indikat:

Animali li qed jiġu ttrattati għandhom jinżammu shan u f'temperatura kostanti kemm waqt il-proċedura kif ukoll waqt li jkunu qed jirpiljaw.

Annimali nervuži, aggressivi jew eċċitati għandhom jingħataw il-possibilita li jikkalmaw qabel jinbeda t-trattament.

Għandu jintuża b'kawtela f'annimali xjuh.

Jista' jkun hemm ċpar fil-kornea waqt li traqqad. L-ghajnejn għandhom jiġu protetti b'zejt apposta.

Il-funzjoni tan-nifs u tal-qalb għandha tiġi cċekkjhatha ta' spiss u b'mod regolari. Jista' jkun ta' ghajjnuna li tkejjel il-livell ta' ossiġġu fid-demm minn fejn il-polz, iżda dan mhuwiex meħtieg biex ikun hemm iċċekkjar xieraq.

Għandu jkun hemm apparat li jagħti l-arja bl-idejn f'każ li jkun hemm nuqqas jew qtugħ ta' nifs fil-qtates meta dexmedetomidine u ketamina jintużaw wara xulxin biex tinbeda l-anestesija. Tajjeb li jkun hemm ukoll ossiġġu għal-lest jekk wieħed jinduna jew jissuspetta nuqqas ta' ossiġġu fid-demm.

Premedikazzjoni b'dexmedetomidine, fil-bidu u waqt l-anestesija generali, fuq klieb u qtates morda u debboli, għandha issir biss skond il-valutazzjoni tal-benefiċċju u r-riskju.

Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Fil-każ ta' teħid mill-halq jew ta' injezzjoni fuqek stess aċċidentalni, fittex parir mediku minnufih u uri l-fuljett ta' tagħrif li hemm fil-pakkett jew it-tikketta lit-tabib imma SSUQX INTI minħabba li jista' jkun hemm sedazzjoni jew inkella tibdil fil-pressjoni tad-demm.

Evita l-kuntatt mal-ġilda, ma' l-ghajnejn jew mal-membrani mukuži; huwa rrakkomandat l-użu ta' ingwanti impermeabbi. Fil-każ ta' kuntatt mal-ġilda jew mal-membrani mukuži, laħlaħ b'ħafna ilma l-ġilda esposta minnufih wara l-espożizzjoni, u neħhi l-hwejjeg ikkontaminati li huma f'kuntatt dirett mal-ġilda. Fil-każ ta' kuntatt ma' l-ghajnejn, laħlaħ b'ħafna il-ma frisk. Jekk ikun hemm xi sintomi, fittex il-parir ta' tabib.

Jekk mara tqila timmaniġġja l-prodott, din għandha toqghod attenta hafna li ma tinjettax lilha nfisha. Dan minħabba li jistgħu jseħħu kontrazzjonijiet tal-utru kif ukoll tnaqqis fil-pressjoni tad-demm tal-fetu wara espożizzjoni aċċidentalni.

Parir lit-tobba: Dexdomitor huwa α_2 -adrenoreceptor agonist, sintomi wara assorbiment jistgħu jinvolvu effetti klinici inkluż sedazzjoni dipendenti fuq id-doża, dipressjoni respiratorja, bradikardja, pressjoni għolja b'mod anormali, halq xott, u ipergliċemija. Giet irrapportata wkoll arrhythmias ventrikolari. Sintomi respiratorji u emodinamiċi għandhom jiġu trattati b'mod sintomatiku L-antagonist α_2 -adrenoceptor specifiku, atipamezole, li huwa approvat ghall-użu f'annimali żgħar, intuża fin-nies biex jantagonizza l-effetti ta' dexmedetomidine, b'mod sperimentalisti biss.

Nies fejn hu magħruf li għandhom sensittività għas-sustanza attiva jew għal xi wieħed mill-ingredjenti, għandhom jamministrax il-prodott medicinali veterinarju bil-għaqal.

Tqala u treddiġi

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabilita fit-tqala u t-treddiġi fl-ispeċi immirati. Għalhekk l-użu tal-prodott mhuwiex rakkomandat fit-tqala u fi żmien il-ħalib.

Fertility

Is-sigurtà ta' dexmedetomidine ma ġietx stabilita f'irġiel intenzjonati għat-tgħammir

Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra ja u forom oħra ja' interazzjoni:

L-użu ta' sustanzi oħra li jnaqqsu l-effetti tas-sistema centrali nervuža hu mistenni li jsaħħa l-effetti ta' dexmedetomidine u għalhekk għandu jsir tibdil xieraq fid-doża. L-użu ta' dexmedetomidine bħala

premedikazzjoni, inaqwas b'mod sostanzjali id-doža ta' medicina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija. Għandha tingħta attenzjoni waqt l-amministrazzjoni ta' medicini bil vina għall-effett. Il-bżonijiet ta' anestetiċi volatili biex imantnu l-anestesija jopnqas wkoll.

Antikolinerġiċi ma' dexmedetomidine għandhom jintużaw bil-għaqal.

Qtates: Warra l-amministrazzjoni ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine/kg piż fil-muskolu flimkien ma' 5 mg ketamina/kg piż lil qtates, l-ogħla konċentrazzjoni ta' dexmedetomidine żidiet b'darbejn imma ma kienx hemm effett fuq T_{max} . Il-medja tal-half life ta' eliminazzjoni ta' dexmedetomidine żidiet għal 1.6 siegħat u l-ammont totali (AUC) żidet b'50%.

Doža ta' 10 mg ketamina/kg flimkien ma' 40 mikrogrammi dexmedetomidine /kg tista' twassal biex il-qalb thabba b'rata mgħaġġla.

L-użu ta' atipamezole wara dexmedetomidine, ireġġa' lura l-effetti malajr u b'hekk jiqsar il-perjodu li fih jippli l-annimal. Normalment il-kliet u l-qtates ikunu mqajma u fuq saqajhom fi żmien 15-il minuta.

Għal informazzjoni dwar reazzjonijiet mhux mixtieqa, ara sessjoni: Effetti mhix mixtieqa.

Doža eċċessiva:

F'każijiet ta' doža eċċessiva għandhom jiġu segwiti ir-rakkomandazzjoni kif ġej:

KLIEB: F'każi ta' doža eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal hajja, id-doža xierqa ta' atipamezole hija 10 darbiet aktar mid-doža inizjali ta' dexmedetomidine (mikrogrammi/ kg piż jew mikrogrammi/ metru kwadru tal-wiċċi tal-ġisem). Il-volum ta' doža ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa wieħed f'ħamsa (1/5) tal-volum ta' doža ta' Dexdomitor 0.1 mg/ml li ingħata lill-kelb, ikun xi jkun il-mod ta' amministrazzjoni ta' Dexdomitor.

QTATES: F'każi ta' doža eċċessiva, jew fejn l-effetti ta' dexmedetomidine jistgħu ikunu ta' theddida għal hajja, l-antagonista xieraq huwa atipamezole, amministrat b'injezzjoni fil-muskolu bid-doža kif ġej: 5 darbiet aktar mid-doža inizjali ta' dexmedetomidine f'mikrogrammi/kg piż. Wara li tingħata doža eċċessiva ta' dexmedetomidine bi tlett darbiet (3X), flimkien ma' 15 mg ketamina/ kg, atimpamezole tista' tingħata fil-livell ta' doža rakkomandat biex tregħġa' lura l-effetti ta' dexmedetomidine.

B'konċentrazzjoni għolja ta' dexmedetomidine fid-demm, l-irqad ma jiżdiedx għalkemm il-livell ta' serhan mill-ugħiġi jiżdied hekk kif tiżdied id-doža.

Il-volum ta' doža ta' atipamezole b'konċentrazzjoni ta' 5 mg/ml huwa daqs nofs il-volum ta' Dexdomitor li ingħata lil qattus.

7. EFFETTI MHUX MIXTIEQA

Klieb

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali trattati):	Bradikardja ¹ Membrani mukożi ċinotici ² Membrani mukożi pallidi ²
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimali trattati):	Aritmja ¹
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimali)	Edima pulmonari

ittrattati):	
Frekwenza indeterminate (ma tistax tigi stabilita mid-data disponibbli):	<p>Eċitazzjoni¹</p> <p>Blokk tal-qalb¹</p> <p>Pressjoni għolja tad-demm³</p> <p>Kontrazzjonijiet venrtikolari prematuri¹</p> <p>Aritmja supraventrikolari u nodali¹</p> <p>Salivazzjoni għolja¹</p> <p>Tqalligh¹</p> <p>Remettar⁴</p> <p>Čpar fil-kornea</p> <p>Rogħda fil-muskoli</p> <p>Irqad fit-tul¹</p> <p>Bradipneja^{1,5}</p> <p>Nuqqas ta' ossiġnu fid-demm¹</p> <p>Tnaqqis fir-rata tan-nifs</p> <p>Nifs irregolari¹</p> <p>Takipneja^{1,5}</p> <p>Eritema¹</p> <p>Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem</p> <p>Urinazjoni¹</p>

¹Meta dexmedetomidine u butorfanol jintużaw flimkien.

²Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta' ossigenazzjoni arterjali normali.

³Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terġa lura għan-normal jew taħt in-normal

⁴Jista' jseħħ 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi klieb jistgħu wkoll jirremettu fil-hin tal-irkupru.

⁵Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni.

Meta dexmedetomidine u butarfanol jintużaw flimkien fil-klieb, ġew rappurtati hemm nifs bil-mod jew mgħażżeġ. Dawn jistgħu jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad, pawsa jew waqtien tas-sinus kif ukoll kumplessi prematuri atrijali, supraventrikulari u ventrikulari.

Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni, jista' jkun hemm nifs bil-mod jew mgħażżeġ. Taħbit tal-qalb bil-mod jew mgħażżeġ ġew irrapportati u jinkludu *sinus bradycardia* fil-fond, AV block tal-ewwel u ta' t-tieni grad u waqtien tas-sinus. F'kaži rari jistgħu jidhru kumplessi prematuri supraventrikulari u ventrikulari, pawsa tas-sinus u AV block tat-tielet grad.

Qtates

Komuni ħafna (>1 annimal / 10 annimali ttrattati):	<p>Aritmja¹</p> <p>Bradikardja¹</p> <p>Blokk tal-qalb²</p>
---	---

	Remettar ³ Membrani mukoži pallidi ⁴ Membrani mukoži sijanotici ⁴
Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):	Aritmja supraventrikolari u nodali ¹ Tqalligh Nuqqas ta' ossignu fid-demmm ² Tnaqqis fit-temperatura tal-ġisem ²
Mhux komuni (1 sa 10 annimal / 1,000 annimal ittrattati):	Apneja ²
Rari (1 sa 10 annimali / 10,000 annimal ittrattati):	Edima pulmonari
Frekwenza indeterminate (ma tistax tiġi stabilita mid-data disponibbli):	Extrasystole ² Pressjoni għolja tad-demm ⁵ Pressjoni baxxa tad-demm ⁵ Čpar fil-kornea Roghda fil-muskoli Bradipneja ² Tnaqqis fir-rata respiratorja Nifs baxx ² Nifs iregolari ² Aġitazzjoni ²

¹Meta dexmedetomidine jintuża bħala premedikazzjoni.

²Meta dexmedetomidine u ketamine jintużaw wara xulxin

³Jista' jseħħ 5-10 minuti wara l-injezzjoni. Xi qtates jistgħu wkoll jirremettu fil-hin tal-irkupru.

⁴Minħabba vasokostrizzjoni periferali u desaturazzjoni tal-vini fil-preżenza ta' ossigenazzjoni arterjali normali.

⁵Il-pressjoni tad-demm se tiżdied inizjalment u mbagħad terga lura għan-normal jew taħt in-normal.

Dožaġġ intramuskolari ta' 40 mikrogramma/kg (segwit minn ketamina jew propofol) ta' spiss irriżulta f-bradiķardija tas-sinu u aritmja tas-sinu, kultant jirriżulta fi blokk atrioventrikulari tal-ewwel grad, u rari jirriżulta f-depolarizzazzjonijiet prematuri supraventrikulari, atrial bigeminy, pawżi fil-grad tas-sinu, blokk atrioventrikulari tat-tieni grad, jew taħbi/titmi maqbużin.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma ħadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-<detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali

8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni

Il-prodott għandu jintuża fil-:

- Klieb: injejzjoni fil-vina jew fil-muskolu
- Qtates: injejzjoni fil-muskolu

Il-prodott mhuwiex maħsub għal injejzjonijiet ripetuti.

Dexdomitor, butorphanol u/jew ketamine jistgħu jithalltu fl-istess siringa minħabba li ntwerew li huma farmakologikament kompatibbli.

Doża: id-doži rakkomandati huma kif ġej:

KLIEB:

Id-doži ta' Dexdomitor huma maħduma fuq il-wisgħa tal-wiċċ tal-ġisem:

Fil-vina: sa 375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Fil-muskolu: sa 500 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem

Meta tuża flimkien ma' butorfanol (0.1 mg/kg) għal irraqd fil-fond u serħan mill-ugħiġħ, id-doža ta' dexmedetomidine fil-muskolu hija 300 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem. Id-doža ta' premedikazzjoni ta' dexmedetomidine hija ta' 125–375 mikrogrammi/metru kwadru tal-wiċċ tal-ġisem, mogħiġja 20 minuta qabel jinbdew proċeduri li jehtiegu l-anestesija. Id-doža għandha tkun aġġustata skond it-tip ta' kirurġija, it-tul tal-proċedura u t-temperament tal-pazjent.

L-użu ta' dexmedetomidine u butorfanol flimkien iwassal għal irraqd u serħan mill-ugħiġħ li jibdew f'mħux aktar tard minn 15-il minuta wara l-amministrazzjoni. L-ogħla effett ta' rqad u serħan mill-ugħiġħ jintlaħaq fi żmien 30 minuta mill-amministrazzjoni. L-irraqd idum mill-anqas 120 minuta wara l-amministrazzjoni u s-serħan mill-ugħiġħ idum mill-anqas 90 minuta. L-annimal jippli minn jeddu fi żmien 3 siegħat.

L-użu ta' dexmedetomidine bhala premedikazzjoni, inaqqs b'mod sostanzjali id-doža ta' medicina li hemm bżonn biex tibda l-anestesija u jnaqqas l-anestetici volatili għal waqt l-anestesija. Fi studju kliniku, il-bżonn ta' propofol u thiopental tnaqqas b'30% u 60% rispettivament. Il-mediciċini kollha għal bidu u waqt tal-anestesija għandhom jingħataw skond l-effett milħuq. Fi studju kliniku dexmedetomidine wassal għal serħan mill-ugħiġħ għal 0.5 – 4 siegħat. Imma dan it-tul ta' żmien jiddeppendi minn numru to' fatturi varjabbli u aktar serħan mill-ugħiġħ għandu jingħata skond il-ġudizzju kliniku.

Id-doži li jikkorrispondu, bbażati fuq il-piż, jidhru fit-tabelli kif ġej. Huwa rakkomandat l-użu ta' siringa xierqa biex ikun żgurat li volumi żgħar jitkejjlu sew.

Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 125 mcg/m ² (mcg/kg) (ml)		Dexmedetomidine 375 mcg/m ² (mcg/kg) (ml)		Dexmedetomidine 500 mcg/m ² (mcg/kg) (ml)	
2-3	9.4	0.04	28.1	0.12	40	0.15
3-4	8.3	0.05	25	0.17	35	0.2
4-5	7.7	0.07	23	0.2	30	0.3
5-10	6.5	0.1	19.6	0.29	25	0.4
10-13	5.6	0.13	16.8	0.38	23	0.5
13-15	5.2	0.15	15.7	0.44	21	0.6
15-20	4.9	0.17	14.6	0.51	20	0.7
20-25	4.5	0.2	13.4	0.6	18	0.8
25-30	4.2	0.23	12.6	0.69	17	0.9
30-33	4	0.25	12	0.75	16	1.0
33-37	3.9	0.27	11.6	0.81	15	1.1

37-45	3.7	0.3	11	0.9	14.5	1.2
45-50	3.5	0.33	10.5	0.99	14	1.3
50-55	3.4	0.35	10.1	1.06	13.5	1.4
55-60	3.3	0.38	9.8	1.13	13	1.5
60-65	3.2	0.4	9.5	1.19	12.8	1.6
65-70	3.1	0.42	9.3	1.26	12.5	1.7
70-80	3	0.45	9	1.35	12.3	1.8
>80	2.9	0.47	8.7	1.42	12	1.9

Għal iraqad fil-fond u ġelsien mill-uġiġħ mal-butorphanol

Piż tal-kelb (kg)	Dexmedetomidine 300 mcg/m ² fil-muskolu (mcg/kg)	(ml)
2-3	24	0.12
3-4	23	0.16
4-5	22.2	0.2
5-10	16.7	0.25
10-13	13	0.3
13-15	12.5	0.35
15-20	11.4	0.4
20-25	11.1	0.5
25-30	10	0.55
30-33	9.5	0.6
33-37	9.3	0.65
37-45	8.5	0.7
45-50	8.4	0.8
50-55	8.1	0.85
55-60	7.8	0.9
60-65	7.6	0.95
65-70	7.4	1
70-80	7.3	1.1
>80	7	1.2

QTATES:

Id-doża ghall-qtates hija ta' 40 mikrogrammi dexmedetomidine hydrochloride/kg piż li huma daqs volum ta' doża ta' 0.08 ml Dexdomitor /kg piż meta jintuża għal proceduri u eżaminazzjonijiet minn barra, li jikkawżaw fit-it ugiġi jew ugiġi moderat fejn ikun hemm bżonn li trażżan, traqqad u sserraħ mill-uġiġħ.

Meta dexmedetomidine jintuża għal premedikazzjoni fil-qtates, tintuża l-istess doża. Premedikazzjoni b'dexmedetomidine tnaqqas b'mod sinifikattiv id-doża tas-sustanza li hemm bżonn biex tibda l-anestesija u tnaqqas l'ammonti ta' anestesija volatile li jkun hemm bżonn waqt l-anestesija. Fi studju kliniku l-ammont ta' propofol li kien hemm bżonn tnaqqas b'50%. Is-sustanzi anestetici kollha li jintużaw fil-bidu jew waqt l-anestesija għandhom jingħataw skont l-effett.

L-anestesija tista' tinbeda 10 minuta wara l-premedikazzjoni b'doża ta' 5 mg ketamina /kg piż fil-muskolu jew b'amministazzjoni ta' propofol fil-vina skont l-effett. Id-doži għall-qtates jidhru fit-tabella kif gej.

Piż tal-qattus	Dexmedetomidine 40 mcg/kg fil-muskolu
----------------	---------------------------------------

(kg)	(mcg/kg)	(ml)
1-2	40	0.1
2-3	40	0.2
3-4	40	0.3
4-6	40	0.4
6-7	40	0.5
7-8	40	0.6
8-10	40	0.7

L-effetti mistennija ta' rqad u serhan mill-uġiġħ dintlaħqu fi żmien 15-il minuta mill-amministrazzjoni u jibqgħu sa 60 minuta wara l-amministrazzjoni. L-irqad jista' jiġi rriversjat b'atipamezole. Atipamezole m'għandhiex tingħata qabel 30 minuta mill-amministarzzjoni tal-ketamina.

9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Huwa rakkommandat li l-annimali jkunu msajma għal 12-il siegħa qabel l-amministrazzjoni. Ilma jista' jingħata.

L-annimal m'għandux jingħata ilma jew ikel wara t-trattament sakemm ikun jista' jibla.

10. Perjodi ta' tiżmim

Mhux applikabbli.

11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna

Tiffriżax.

Wara li tingħiġeb l-ewwel doża, il-prodott jista' jinhazen għal 3 xhur f'25°C.

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal. Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data tal-iskadenza li tidher fuq it-tikketta u l-pakkett wara Exp.

12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett

Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq: EU/2/02/033/001-002.

Daqsijiet tal-pakketti: kaxxa tal-kartun b'njala 1 jew 10 vjali ta' 10 ml

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif

{JJ/XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-Database tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Dettalji ta' kuntatt

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Il-Finlandja

Manifattur responsabbi għall-ħruġ tal-lott:

Orion Corporation

Orion Pharma

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Il-Finlandja

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġebok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tas-sid tal-awtorizzazzjoni tal-kummerċ.

België/Belgique/Belgien

Vetoquinol NV /SA

Galileilaan 11/401

2845 Niel

BELGIUM

Tel: +32 3 877 44 34

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“

Ukmergės g. 126

LT-08100 Vilnius, Lietuva

Tel: +370 5 2769499

Република България

Vet Trade

1, Bulgaria boulevard,

6000 Stara Zagora, Bulgaria

Тел: +359 42 636 858

Luxembourg/Luxemburg

PROPHAC s.a.r.l

5 Rangwe

L-2412 Howald

LUXEMBOURG

Phone number : (+352) 482 482-600

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.

Na Strži 2102/61a,

Praha, 140 00

Tel: +420 227 027 263

Magyarország

Orion Pharma Kft.

1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6

Tel.: +36 1 2370603

Danmark

Orion Pharma A/S,

Ørestads Boulevard 73,

2300 København S

Tlf: +45 86 14 00 00

Malta

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 Espoo

Tel: + 358 10 4261

Deutschland

VETOQUINOL GmbH
Reichenbachstrasse 1
85737 Ismaning
GERMANY
Tel: +49 89 999 79 74 0

Eesti

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769499

Ελλάδα

ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ.: +30 6946063971

España

Ecuphar Veterinaria S.L.U.
C/Cerdanya,
10-12 Planta 6º 08173 Sant Cugat del Vallés
Barcelona (España)
Tel: +34 93 5955000

France

VETOQUINOL S.A
Magny-Vernois
70200 LURE
FRANCE
Tel: +33 3 84 62 55 55

Hrvatska

IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12
10000 Zagreb
Tel: +385 91 2575 785

Ireland

Vetoquinol Ireland Limited
12 Northbrook Road
D06 E8W5 Dublin 6
IRELAND
Tel: +44 1280 814500

Ísland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: +358 10 4261

Italia

Vetoquinol Italia S.r.l.

Nederland

VETOQUINOL B.V.
Postbus 9202,
4801 LE, BREDA
NETHERLANDS
Tel: +31 10 498 00 79

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 40 00 41 90

Österreich

VetViva Richter GmbH Durisolstrasse 14
4600 Wels
Austria
Tel.: +43 (0)7242 490 -20

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 833 31 77

Portugal

BELPHAR, Lda
Sintra Business Park, N°7, Edifício 1 – Escritório 2K
Zona Industrial de Abrunheira 2710-089 Sintra
Tel: +351 308 808 321

România

Orion Pharma România srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
Bucureşti, 050883
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)1 2006654

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet

Via Luigi Galvani, 18
47122 Forlì (FC)
Italia
Tel: +39 0543 462411

Κύπρος
ΕΛΑΝΚΟ ΕΛΛΑΣ Α.Ε.Β.Ε
Λεωφόρος Μεσογείων 335,
EL-152 31 Χαλάνδρι, Αττική
Τηλ.: +30 6946063971

Latvija
UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769499

PL/PB 425,
FI-20101 Turku/Åbo
Puh/Tel: + 358 10 4261

Sverige
Orion Pharma AB, Animal Health,
Golfvägen 2,
SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)
Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: +358 10 4261