

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Неуротранк, инжекционен разтвор за кучета и котки
Neurotranq, solution for injection for dogs and cats

2. Състав

Всеки ml от разтвора съдържа:

Активно вещество:

Acepromazine maleate 10 mg

Помощни вещества:

Sodium metabisulphite

Sodium chloride

Benzyl alcohol

Sodium citrate

Water for injections

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета и котки.

4. Показания за употреба

Като помощно средство за контрол на животните при прегледи, лечение, поваляне, рентгенова диагностика и кратки, леки оперативни намеси.

Като преанестетик при операции, като добавка при операции, извършвани с локална анестезия.

5. Противопоказания

Да не се използва при животни с анемия, хипотензия и хипотермия.

6. Специални предупреждения

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

Препоръчва се употребата на Атропин (0,045 mg/kg) в комбинация с ацепромазина преди приложението на основния анестетик, за да се намали риска от брадикардия или SA задръжка или за да се предотвратят вагусовите ефекти, които могат да предизвикат брадикардия или SA задръжка.

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

Хора с установена свръхчувствителност към ацепромазин, трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт. Индивидуално предпазно оборудване, състоящо се от ръкавици, трябва да се носи, когато се работи с ветеринарния лекарствен продукт.

Съблюдавайте нормите за добра ветеринарномедицинска практика.

Бременност и лактация:

Не се препоръчва прилагането на продукта по време на бременност.

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

Фенотиазините могат да потенцират токсичността на органофосфорните съединения и действието на прокаин хидрохлорида. Поради това се препоръчва да не се прилага ацепромазин при контрол на тремора, причинен от органофосфорните съединения, в случаите на отравяне с тях.

Да не се използва едновременно с органофосфорни обезпаразитяващи продукти срещу ендо- и ектопаразити.

Предозиране:

Ацепромазинът може да предизвика дълготрайна депресия или мускулно безпокойство, когато е приложен в големи дози, или когато е приложен на чувствителни животни.

Транквилантите трябва да се прилагат в малки дози и с повишено внимание по време на общата анестезия, също и при животни със симптоми на стрес, на отпадналост, на сърдечни заболявания, с блок на симпатиковата нервна система, хиповолемия или шок.

Фенотиазините потенцират действието на морфиномиметиците и анестетиците.

При предозиране се наблюдават хипотензия, шок, (синкоп) кома, тахикардия, депресия на дихателната система, хипотермия и възбуда.

Основни несъвместимости:

Не са известни.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Неопределена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)	– увеличена дихателна честота , – хипотензия, – тахикардия, – миоза, – атаксия, – лакримация.
--	---

Котки:

Неопределена честота (от наличните данни не може да бъде направена оценка)	– увеличена дихателна честота, – хипотензия, – тремор, – летаргия, – атония, – гърчове, – загуба на рефлекс за стоеж в изправена позиция
--	--

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или местния

представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: <https://kvmp.bfsa.bg/index.php/bg/registers/veterinarnomedicinski-producty>

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

Да се прилага само по лекарско предписание.

Интрамускулно приложение.

Дозировката трябва да е индивидуална, в зависимост от желаното ниво на транквилизация на животното.

Общо приетите дози са:

Кучета и котки 0,02 – 0,03 ml/ kg т.м.

Препоръчва се употребата на Атропин (0,045 mg/kg) в комбинация с ацепромазина преди приложението на основния анестетик, за да се намали риска от или за да се предотвратят вагусовите ефекти, които могат да предизвикат брадикардия или синоатриален арест.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Не прилагайте Неуротранк ако забележите или има данни, че животното е чувствително към продукта.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

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

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява в оригиналната опаковка.

Да не се охлажда или замразява.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане срока на годност, посочен върху етикета. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първото отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

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

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

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

№ 0022-1420

15. Дата на последната редакция на текста

11/2023

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

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партии и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Alfasan International B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
The Netherlands

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

АЛФАФАРМ ООД
Гр. Хасково
Бул. Освобождение 57
Тел. 00359 38 624841
ел. поща: drh.ismailova@abv.bg

Д-Р ВАЛЕНТИН АТАНАСОВ
ЗАМ. ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР