

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Revertor 5 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

atipamezola hidrohlorīds 5,0 mg
(atbilst 4,27 mg atipamezola)

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs	Kvantitatīvais sastāvs, ja šī informācija ir būtiska veterināro zāļu pareizai ievadīšanai
Metilparahidroksibenzoāts (E218)	1,0 mg
Nātrijs hlorīds	
Sālsskābe (pH pielāgošanai)	
Nātrijs hidroksīds (pH pielāgošanai)	
Ūdens injekcijām	

Dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi, kaķi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Atipamezola hidrohlorīds ir selektīvs $\alpha 2$ -antagonists un ir indicēts medetomidīna un deksmedetomidīna sedatīvās iedarbības atcelšanai suņiem un kaķiem.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot:

- vaislas dzīvniekiem,
 - dzīvniekiem ar aknu vai nieru slimībām.
 - ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vai pret jebkuru no palīgvielām.
- Skatīt arī 3.7. apakšpunktu.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Pēc šo veterināro zāļu ievadīšanas dzīvniekiem jāļauj atpūsties klusā vietā. Atgūšanās laikā dzīvniekus nedrīkst atstāt bez aprūpes. Pirms barības vai dzēriena piedāvāšanas pārliecinieties, ka dzīvnieks ir atguvis normālu rīšanas refleksu.

Dažādo devu ieteikumu dēļ jāievēro piesardzība, šīs veterinārās zāles lietojot neatbilstoši instrukcijai citiem dzīvniekiem, kas nav mērksugas.

Ja lieto nevis medetomidīnu, bet citus sedatīvus līdzekļus, jāpatur prātā, ka var turpināties šo līdzekļu iedarbība arī pēc (deks)medetomidīna antagonizēšanas.

Atipamezols neatceļ ketamīna iedarbību, kas, lietojot to atsevišķi, var izraisīt krampju lēkmes suņiem un krampjus kaķiem. Vienlaicīgi lietojot ketamīnu, atipamezolu nelietot agrāk kā 30 - 40 minūtes pēc tā ievadīšanas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Atipamezola stiprās farmakoloģiskās iedarbības dēļ izvairīties no tā saskares ar ādu, acīm un gļotādām. Ja notikusi nejauša izšļakstīšanās, nekavējoties skarto vietu mazgāt ar tīru, tekošu ūdeni. Ja kairinājums nepāriet, meklēt medicīnisko palīdzību. Novilkt apšļakstīto apģērbu, kas ir tiešā saskarē ar ādu.

Ievērot piesardzību, lai izvairītos no nejaušas norīšanas vai pašinjicēšanas. Ja notikusi nejauša pašinjicēšana vai norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi, kaķi:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Hiperaktivitāte, vokalizācija ¹ Tahikardija Pastiprināta siekalošanās, vemšana, patvaļīga defekācija Muskuļu trīce Palielināts elpošanas biežums Patvaļīga urinēšana
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Sedācija ²
Nenoteikts biežums (nevar noteikt pēc pieejamiem datiem)	Hipotensija ³ Hipotermija ⁴

¹ Netipiska

² Iespējama sedācijas atkārtotāšanās vai arī atgūšanās laika nesaīsināšanās.

³ Pārejoša. Novērota pirmo desmit minūšu laikā pēc injekcijas.

⁴ Kaķiem, kuriem lieto mazas devas, lai daļēji pārtrauktu medetomidīna vai deksmedetomidīna iedarbību.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā. Nav ieteicams lietot grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav ieteicama atipamezola vienlaicīga lietošana ar veterinārajām zālēm, kas iedarbojas uz centrālo nervu sistēmu, piemēram, diazepāmu, acepromazīnu vai opiātiem.

3.9. Lietošanas veids un devas

Intramuskulārai lietošanai

Vienreizējai intramuskulārai injekcijai.

Atipamezola hidrohlorīdu ievadīt 15 - 60 minūtes pēc medetomidīna vai deksmedetomidīna hidrohlorīda ievadīšanas.

Suņiem: intramuskulāra atipamezola hidrohlorīda deva [μg] ir piecas reizes lielāka nekā iepriekš ievadītā medetomidīna hidrohlorīda deva vai desmit reizes lielāka nekā deksmedetomidīna hidrohlorīda deva. Tā kā šo veterināro zāļu aktīvās vielas (atipamezola hidrohlorīds) koncentrācija ir piecas reizes lielāka salīdzinājumā ar zālēm, kas satur 1 mg/ml medetomidīna hidrohlorīda, un desmit reizes lielāka, salīdzinot ar zālēm, kas satur 0,5 mg deksmedetomidīna hidrohlorīdu, izvēlēties atbilstošu šo veterināro zāļu tilpumu.

Devas noteikšanas piemērs suņiem:

Medetomidīna 1 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana suņiem
0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 40 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.	0,04 ml/kg ķ.sv., t. i., 200 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.
Deksmedetomidīna 0,5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana suņiem
0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 20 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.	0,04 ml/kg ķ.sv., t.i., 200 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.

Kaķiem: intramuskulāra atipamezola hidrohlorīda deva [μg] ir divas ar pusi reizes lielāka nekā iepriekš ievadītā medetomidīna hidrohlorīda deva vai piecas reizes lielāka nekā deksmedetomidīna hidrohlorīda deva. Tā kā šo veterināro zāļu aktīvās vielas (atipamezola hidrohlorīds) koncentrācija ir piecas reizes lielāka salīdzinājumā ar zālēm, kas satur 1 mg/ml medetomidīna hidrohlorīdu, un desmit reizes lielāka, salīdzinot ar zālēm, kas satur 0,5 mg deksmedetomidīna hidrohlorīdu, ievadīt pusi no iepriekš ievadītā medetomidīnu vai deksmedetomidīnu saturošo veterināro zāļu tilpuma.

Devas noteikšana piemērs kaķiem:

Medetomidīna 1 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana kaķiem
0,08 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 80 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.	0,04 ml/kg ķ.sv., t.i., 200 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.
Deksmedetomidīna 0,5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana kaķiem
0,08 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 40 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.	0,04 ml/kg ķ.sv., t.i., 200 $\mu\text{g/kg}$ ķ.sv.

Atgūšanās laiks tiek saīsināts līdz apmēram 5 minūtēm. Dzīvnieks atgūst kustību spēju apmēram 10 minūšu laikā pēc šo veterināro zāļu ievadīšanas.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Atipamezola hidrohlorīda pārdozēšana var izraisīt pārejošu tahikardiju un pārmērīgu uzbudinājumu (hiperaktivitāte, muskuļu trīce). Ja nepieciešams, šos simptomus var mazināt ar (deks)medetomidīna hidrohlorīda devu, kas ir mazāka par parasti lietoto klīnisko devu.

Ja atipamezola hidrohlorīds netīšām tiek ievadīts dzīvniekam, kam iepriekš nav ievadīts (deks)medetomidīna hidrohlorīds var rasties hiperaktivitāte un muskuļu trīce. Šī iedarbība var turpināties apmēram 15 minūtes.

Pārmērīgo uzbudinājumu kaķiem vislabāk var kontrolēt, mazinot ārējos stimulus.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QV03AB90

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Atipamezols ir stiprs un selektīvs α_2 -receptoru blokējošs līdzeklis (α_2 -antagonists), kas veicina neirotransmitera noradrenalīna izdalīšanos centrālajā un arī perifērajā nervu sistēmā. Simpatiskās nervu sistēmas aktivācijas rezultātā aktivizējas centrālā nervu sistēma. Cita farmakodinamiskā iedarbība, piemēram, ietekme uz sirds un asinsvadu sistēmu, ir neliela, tomēr pirmo 10 minūšu laikā pēc atipamezola hidrohlorīda injekcijas var novērot pārejošu asinsspiediena pazemināšanos.

Kā α_2 -antagonists atipamezols var novērst (vai kavēt) α_2 -receptoru agonista medetomidīna vai deksmedetomidīna iedarbību. Tādējādi atipamezols pilnībā neitralizē (deks)medetomidīna hidrohlorīda sedatīvo iedarbību suņiem un kaķiem un var izraisīt pārejošu sirdsdarbības paātrināšanos.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc intramuskulāras injekcijas atipamezola hidrohlorīds ātri uzsūcas. Maksimālā koncentrācija centrālajā nervu sistēmā tiek sasniegta 10 - 15 minūšu laikā. Izklīdes tilpums (V_d) ir apmēram 1 - 2,5 l/kg. Ziņotais atipamezola hidrohlorīda pusperiods ($t_{1/2}$) ir apmēram 1 stunda. Atipamezola hidrohlorīds metabolizējas ātri un pilnīgi. Metabolīti izdalās galvenokārt ar urīnu, un neliels daudzums ar fekālijām.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā citām veterinārajām zālēm. Skatīt arī 3.8. apakšpunktu.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā:	3 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas:	28 dienas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Caurspīdīgs stikla (I tipa) flakons ar brombutilgumijas aizbāzni (I tips), pārklāts ar gofrētu alumīnija vāciņu.

Kartona kastīte ar 1, 5, 10 flakonu/flakoniem, kas satur 10 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/08/1715

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 18/02/2008

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

12/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTĪTE

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Revertor 5 mg/ml šķīdums injekcijām

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Aktīvā viela: atipamezola hidrohlorīds 5,0 mg

(atbilst 4,27 mg atipamezola)

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

10 ml

5 x 10 ml

10 x 10 ml

4. MĒRĶSUGAS

Suņi, kaķi.



5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

i.m.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

Pēc atvēršanas izlietot 28 dienu laikā, izlietot līdz ...

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

CP-Pharma HandelsGES. mbH

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/MRP/08/1715

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**Flakons (10 ml)****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Revertor



10 ml

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Atipamezola hidrochlorīds 5,0 mg/ml
(atbilst 4,27 mg atipamezola)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 28 dienu laikā, izlietot līdz ...

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Revertor 5 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem

2. Sastāvs

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

atipamezola hidrohlorīds 5,0 mg
(atbilst 4,27 mg atipamezola)

Palīgvielas:

Metilparahidroksibenzoāts (E218) 1,0 mg

Dzidrs, bezkrāsains šķīdums.

3. Mērķsugas

Suņi, kaķi.



4. Lietošanas indikācijas

Atipamezola hidrohlorīds ir selektīvs α_2 -antagonists un ir indicēts medetomidīna un deksmedetomidīna sedatīvās iedarbības atcelšanai suņiem un kaķiem.

5. Kontrindikācijas

Nelietot:

- vaislas dzīvniekiem,
- dzīvniekiem ar aknu vai nieru slimībām.
- ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vai pret jebkuru no palīgvielām.

Skatīt arī apakšpunktu "Grūsnība un laktācija".

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Pēc šo veterināro zāļu ievadīšanas dzīvniekiem jāļauj atpūsties klusā vietā. Atgūšanās laikā dzīvniekus nedrīkst atstāt bez aprūpes. Pirms barības vai dzēriena piedāvāšanas pārliecinieties, ka dzīvnieks ir atguvis normālu rīšanas refleksu.

Dažādo devu ieteikumu dēļ jāievēro piesardzība, šīs veterinārās zāles lietojot neatbilstoši instrukcijai citiem dzīvniekiem, kas nav mērķsugas.

Ja lieto nevis medetomidīnu, bet citus sedatīvus līdzekļus, jāpatur prātā, ka var turpināties šo līdzekļu iedarbība arī pēc (deks)medetomidīna antagonizēšanas.

Atipamezols neatceļ ketamīna iedarbību, kas, lietojot to atsevišķi, var izraisīt krampju lēkmes suņiem un krampjus kaķiem. Vienlaicīgi lietojot ketamīnu, atipamezolu nelietot agrāk kā 30 - 40 minūtes pēc tā ievadīšanas.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Atipamezola stiprās farmakoloģiskās iedarbības dēļ izvairīties no tā saskares ar ādu, acīm un gļotādām. Ja notikusi nejauša izšļakstīšanās, nekavējoties skarto vietu mazgāt ar tīru tekošu ūdeni. Ja kairinājums nepāriet, meklēt medicīnisko palīdzību. Novilkt apšļakstīto apģērbu, kas ir tiešā saskarē ar ādu. Ievērot piesardzību, lai izvairītos no nejaušas norīšanas vai pašinjicēšanas. Ja notikusi nejauša pašinjicēšana vai norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā. Nav ieteicams lietot grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav ieteicama atipamezola vienlaicīga lietošana ar veterinārajām zālēm, kas iedarbojas uz centrālo nervu sistēmu, piemēram, diazepāmu, acepromazīnu vai opiātiem.

Pārdozēšana:

Atipamezola hidrohlorīda pārdozēšana var izraisīt pārejošu tahikardiju un pārmērīgu uzbudinājumu (hiperaktivitāte, muskuļu trīce). Ja nepieciešams, šos simptomus var mazināt ar (deks)medetomidīna hidrohlorīda devu, kas ir mazāka par parasti lietoto klīnisko devu.

Ja atipamezola hidrohlorīds netīšām tiek ievadīts dzīvniekam, kam iepriekš nav ievadīts (deks)medetomidīna hidrohlorīds, var rasties hiperaktivitāte un muskuļu trīce. Šī iedarbība var turpināties apmēram 15 minūtes.

Pārmērīgo uzbudinājumu kaķiem vislabāk var kontrolēt, mazinot ārējos stimulus.

Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi:

Drīkst ievadīt tikai praktizējošs veterinārārsts.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm. Skatīt arī apakšpunktu “Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi”.

7. Blakusparādības

Suņi, kaķi:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Hiperaktivitāte, vokalizācija ¹ Tahikardija Pastiprināta siekalošanās, vemšana, patvaļīga defekācija Muskuļu trīce Palielināts elpošanas biežums Patvaļīga urinēšana
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Sedācija ²
Nenoteikts biežums	Hipotensija ³

(nevar noteikt pēc pieejamiem datiem)	Hipotermija ⁴
---------------------------------------	--------------------------

¹ Netipiska

² Iespējama sedācijas atkārtotāšanās vai arī atgūšanās laika nesaīsināšanās.

³ Pārejoša. Novērota pirmo desmit minūšu laikā pēc injekcijas.

⁴ Kaķiem, kuriem lieto mazas devas, lai daļēji pārtrauktu medetomidīna vai deksmedetomidīna iedarbību.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Intramuskulārai lietošanai (i.m.)

Vienreizējai intramuskulārai injekcijai.

Atipamezola hidrohlorīdu ievadīt 15 - 60 minūtes pēc medetomidīna vai deksmedetomidīna hidrohlorīda ievadīšanas.

Suņiem: intramuskulāra atipamezola hidrohlorīda deva [µg] ir piecas reizes lielāka nekā iepriekš ievadītā medetomidīna hidrohlorīda deva vai desmit reizes lielāka nekā deksmedetomidīna hidrohlorīda deva. Tā kā šo veterināro zāļu aktīvās vielas (atipamezola hidrohlorīds) koncentrācija ir piecas reizes lielāka salīdzinājumā ar zālēm, kas satur 1 mg/ml medetomidīna hidrohlorīda, un desmit reizes lielāka, salīdzinot ar zālēm, kas satur 0,5 mg deksmedetomidīna hidrohlorīdu, izvēlēties atbilstošu šo veterināro zāļu tilpumu.

Devas noteikšanas piemērs suņiem

Medetomidīna 1 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana suņiem
0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t. i., 40 µg/kg ķ.sv	0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t. i., 200 µg/kg ķermeņa ķ.sv.
Deksmedetomidīna 0,5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana suņiem
0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 20 µg/kg ķ.sv.	0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.) t.i., 200 µg/kg ķ.sv.

Kaķiem: intramuskulāra atipamezola hidrohlorīda deva [µg] ir divas ar pusi reizes lielāka nekā iepriekš ievadītā medetomidīna hidrohlorīda deva vai piecas reizes lielāka nekā deksmedetomidīna hidrohlorīda deva. Tā kā šo veterināro zāļu aktīvās vielas (atipamezola hidrohlorīds) koncentrācija ir piecas reizes lielāka salīdzinājumā ar zālēm, kas satur 1 mg/ml medetomidīna hidrohlorīdu, un desmit reizes lielāka, salīdzinot ar zālēm, kas satur 0,5 mg deksmedetomidīna hidrohlorīdu, ievadīt pusi no iepriekš ievadītā medetomidīnu vai deksmedetomidīnu saturošo veterināro zāļu tilpuma.

Devas noteikšana piemērs kaķiem

Medetomidīna 1 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana kaķiem
0,08 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 80 µg/kg ķ.sv.	0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 200 µg/kg ķ.sv.

Deksmedetomidīna 0,5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana	Revertor 5 mg/ml šķīduma injekcijām devas noteikšana kaķiem
0,08 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 40 µg/kg ķ.sv.	0,04 ml/kg ķermeņa svara (ķ.sv.), t.i., 200 µg/kg ķ.sv.

Atgūšanās laiks tiek saīsināts līdz apmēram 5 minūtēm. Dzīvnieks atgūst kustību spēju apmēram 10 minūšu laikā pēc šo veterināro zāļu ievadīšanas.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Skatīt apakšpunktu “Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode”.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem nepieejamā un neredzamā vietā.

Uzglabāt flakonu ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 28 dienas.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

Kartona kastīte ar 1, 5, 10 flakonu/flakoniem, kas satur 10 ml.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

12/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

CP-Pharma Handelsgesellschaft GmbH
Ostlandring 13
DE - 31303 Burgdorf
Vācija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Zoovetvaru OÜ
Uusaru 5
76505 Saue
Igaunija
Tel: + 372 6 709 006
E-mail: zoovet@zoovet.ee

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

17. Cita informācija