

**PAKKAUSSSELOSTE:**  
Separon vet. 40 mg/ml injektioneste, liuos, sialle

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

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

## **2. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

Separon vet. 40 mg/ml injektioneste, liuos, sialle

atsaperoni

### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

1 millilitra sisältää:

## Vaikuttava aine:

Atsaperoni 40 mg

Apuaine et:

Natriummetabisulfiitti (E 223) 2,0 mg

Metyyliparahydroksibentsoaatti (E 218) 0,5 mg

Propylparahydroksibentsoatti 0,05 mg

Kirkas, vaaleankeltainen tai keltainen liuos.

#### 4. KÄYTTÖAIHEET

#### **Neuroleptinen rauhoitusaine sialle:**

käytetään aggressiivisesti käyttäytyville eläimille

- uuteen ryhmään yhdistämisen jälkeen
  - emakoille (omien porsaiden syöminen)

Käytetään stressaantuneille eläimille ja stressin ehkäisyn

- verenkiertoelimistön stressi
  - kuljetukseen liittyvä stressi

## Kunjetaks obstetriiset tilat

esilääkityksenä paikallis- ja yleisanestesiassa

oireiden lievytykseen eläimillä, joilla on ravitsemuksellinen lihasten surkastuminen.

## 5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää kovin kylmissä olosuhteissa, sillä ääreisverenkierron vasodilaation vuoksi voi esiintyä verenkiertoelimistön kollapsia ja hypotermiaa (joita hypotalamuksen lämmönsäätykeskuksen toiminnan estäminen lisää).

Tätä eläinlääkevalmistetta ei saa käyttää kuljetettaessa tai yhdistettäessä uusiin ryhmiin sikoja, jotka on tarkoitus teurastaa ennen varoajan päättymistä.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

## **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Suurimman suositellun annoksen käytön yhteydessä saattaa esiintyä kuolaamista, vapinaa ja läähetystä. Nämä haittavaikutukset häviävät itsestään eikä niistä jää pysyviä vaurioita. Karjuilla voi esiintyä palautuvaa siittimen esiinluiskahdusta.

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

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen {www.fimea.fi/elainlaakkeet}.

## **7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Sika

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

Lihakseen.

Saa antaa vain injektiona lihakseen, korvan taakse. Injektiossa on käytettävä pitkää injektioneulaa. Injektiot on annettava mahdollisimman lähelle korvaa sen taakse, kohtisuorasti ihoon nähdien. Jos injektiot annetaan painavalle eläimelle niskaan käyttäen lyhyttä injektioneulaa, vaarana on, että osa lääkkeestä pistetään rasvakudokseen. Tällöin injektion teho voi olla mitätön.

Älä anna uutta injektiota, jos eläin ei reagoi aloitusannokseen. Eläimen on toivuttava täydellisesti ennen kuin uusi injektiot annetaan eri päivänä.

Aggressiivinen käytös (toisilleen tuntemattomien sikojen yhdistäminen samaan ryhmään, omien porsaiden syöminen), porsiminen

2 mg atsaperonia/painokilo (ts. 1 ml valmistetta 20 kg:n ruumiinpainoa kohti)

Stressi

- Verenkiertoelimistön stressi  
0,4 mg atsaperonia/painokilo (ts. 0,2 ml valmistetta 20 kg:n ruumiinpainoa kohti)
- Kuljetukseen liittyvä stressi  
Porsaiden, vieroitettujen porsaiden ja karjujen kuljetus  
1,0 mg atsaperonia/painokilo (ts. 0,5 ml valmistetta 20 kg:n ruumiinpainoa kohti)

Emakoiden ja lihasikojen kuljetus

0,4 mg atsaperonia/painokilo (ts. 0,2 ml valmistetta 20 kg:n ruumiinpainoa kohti)

Esilääkitys paikallis- ja yleisanestesiassa, ravitsemuksellinen lihassurkastuma

1–2 mg atsaperonia/painokilo (ts. 0,5 - 1 ml valmistetta 20 kg:n ruumiinpainoa kohti)

On käytettävä asianmukaisella asteikolla varustettua ruiskua, jotta tarvittava annostilavuus voidaan antaa tarkasti. Tämä on erityisen tärkeää pieniä määriä injektoitaessa. Valmistetta saa antaa enintään 5 ml yhteen injektiokohtaan.

Karjuille ei pidä antaa yli 1 mg/kg:n annosta, sillä suurempi annos voi aiheuttaa siittimen esiinluiskahduksen, jolloin siitin voi vahingoittua.

Kumitulpan saa lävistää enintään 20 kertaa. Kun samasta injektiopullosta otetaan useita annoksia, on suositeltavaa käyttää aspiraationeulaa tai moniannosruiskua, jotta tulppaa ei lävistettäisi liian usein.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Katso kohta 8.

## **10. VAROAIKA (VAROAJAT)**

Teurastus: 18 vrk.

## **11. SÄILYTYSOLOSOHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Ei erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistrojettua viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä/pahvikotelossa merkinnän EXP jälkeen. Eräänlyspäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaike: 28 vuorokautta.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

### Erityisvaroituksia kohde-eläinlajeille:

Hoidettujen eläinten on vaikuttuksen alkaessa saatava olla yksin rauhallisessa paikassa.

Rasvakudokseen annettu injektiota saattaa johtaa ilmeisen riittämättömään tehoon.

Vietnamilaisilla roikkovatsasioilla on havaittu satunnaisia kuolemantapauksia. Tämän on ajateltu johtuvan injektion antamisesta rasvakudokseen, mikä voi johtaa hitaaseen induktioon, ja herkästi lisäännosten antamiseen sekä mahdolliseen yliannostukseen. On tärkeää, että ohjeissa mainittua annosta ei ylitetä vietnamilaisilla roikkovatsasioilla.

Älä anna uutta injektiota, jos eläin ei reagoi aloitusannokseen. Eläimen on toivuttava täydellisesti ennen kuin uusi injektiot annetaan eri päivänä.

### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistrojettu antava henkilö on noudatettava:

Atsaperoni, sodiumdisulfiitti ja metyyli- ja propyyli-p-hydroksibentsoatti voivat aiheuttaa yliherkkyyssreaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä atsaperonille tai jollekin apuaineista, tulee välttää kosketusta valmisteen kanssa.

Tämä valmiste voi ärsyttää ihoa, silmiä ja suun limakalvoja. Vältä valmisten joutumista iholle, silmiin ja suun limakalvoille. Pese mahdolliset roiskeet iholta, silmistä ja suun limakalvolta välttämästi runsaalla vedellä. Jos ärsytyks jatkuu, ota yhteytä lääkäriin.

Vahinkoinjektiota tai aineen nielemisen voi aiheuttaa sedaation. Valmisten pistämistä itsensä vahingossa on välttämätöntä. Välttääksesi vahinkoinjektiota kuljeta tästä eläinlääkevalmistrojettu vain ruiskussa, jossa ei ole neulaa. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistrojettu käänny välttämästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällyks. ÄLÄ AJA AUTOA.

Raskaana olevat naiset eivät saa antaa tästä eläinlääkevalmistrojettua. Tietoja atsaperonin esiintymisestä imettävien naisten rintamaidossa ei ole. Imettävien naisten pitää käsitellä tästä eläinlääkevalmistrojettua äärimmäisen varovasti.

Pese kädet käytön jälkeen.

### Tiineys ja imetyks:

Voidaan käyttää tiineyden ja imetyksen aikana.

### Yhteisvaikutukset muiden lääkeaineiden kanssa ja muut yhteisvaikutukset:

- Atsaperoni vahvistaa kaikkien keskushermmostoa lamaavien aineiden ja verenpainetta alentavien aineiden vaikutusta (perifeerisestä  $\alpha$ -adrenolyysisistä johtuen).
- Adrenolyttisten aineiden aiheuttama takykardian voimistuminen.

- Samanaikainen käyttö α- ja β-sympatomimeettien, kuten esimerkiksi adrenaliiinin (epinefriinin) kanssa, johtaa matalaan verenpaineeseen eli hypotensioon (adrenaliiinin aiheuttama käänteinen muutos).

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Yliannostustapaussessa heräämisen yhteydessä voi esiintyä aggressiivista käytöstä.

Vietnamilaisilla roikkovatsasioilla toistuva annostus voi johtaa kuolemaan johtuen aloitusannoksen imetyymisestä rasvakudokseen.

Yhteensopimattomuudet:

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

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

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

26.05.2023

**15. MUUT TIEDOT**

Farmakologiset ominaisuudet

Atsaperoni on butyrofenoneihin kuuluva neuroleptinen aine, jota käytetään sioille sen rauhoittavien (sedatiivisten) ja aggressiota lievittävien vaikutusten vuoksi.

Se on keskus- ja ääreishermiston vaikuttava dopamiinireseptorin salpaaja, joka saa aikaan annosriippuvaisen sedaation. Suuret annokset saavat aikaan ekstrapyramidaalisia motorisia oireita, mukaan lukien katalepsian.

Sioilla sedaatio kestää 1 - 3 tuntia. Sedaatio ja aggressiota vähentävät vaikutukset alkavat 5 - 10 minuutin kuluessa terapeutisten annosten antamisen jälkeen. Kaikki atsaperonin vaikutukset häviävät 6 - 8 tunnissa.

Parenteraalisesti annettuna atsaperoni jakautuu nopeasti elimistöön ja saavuttaa huippupitoisuudet veressä, aivoissa ja maksassa 30 minuutin kuluttua. Aivoissa saavutetut pitoisuudet ovat 2 - 6 kertaa suurempia kuin veressä saavutetut pitoisuudet. Atsaperonin ja sen metaboliittien huippupitoisuus plasmassa saavutetaan 45 minuutia annoksen antamisen jälkeen.

Sen jälkeen, kun atsaperonia annostellaan sioille terapeutisina annoksina, annoksesta 70 - 90 % erittyy 48 tunnin aikana munuaisten kautta ja 1 - 6 % vastaavasti ulosteen kautta.

Pakauskoot:

1 x 50 ml, 1 x 100 ml

Kaikkia pakauskokoa ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Suomi/Finland

Vetcare Oy

PL 99 24101 Salo

**BIPACKSEDEL:**  
**Separon vet. 40 mg/ml injektionsvätska, lösning för svin**

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

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

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Österrike

**2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Separon vet. 40 mg/ml injektionsvätska, lösning för svin

azaperon

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

1 milliliter innehåller:

**Aktiv substans:**

Azaperon 40 mg

**Hjälpmän:**

Natriummetabisulfit (E223)	2,0 mg
Metylparahydroxibensoat (E218)	0,5 mg
Propylparahydroxibensoat	0,05 mg

Klar, ljust gul till gul lösning.

**4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)**

Ett sederande neuroleptikum för svin:

För användning till djur med aggressivt beteende

- efter omgruppering
- till suggor (suggan biter ihjäl kultingarna)

För användning till stressade djur och för att förebygga stress

- kardiovaskulär stress
- transportrelaterad stress

Obstetrikt konditioner

Som premedicinering vid lokal anestesi eller narkos

För symptomlindring hos djur med nutritionell muskeldystrofi

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Använd inte vid mycket kalla förhållanden eftersom kardiovaskulär kollaps och hypotermi (ökad genom hämning av värmeregleringcentrum i hypotalamus) kan uppkomma på grund av perifer vasodilatation.

Detta läkemedel är kontraindicerat för användning vid transport eller för omgruppering av svin som kommer att slaktas före avslutad karenstid.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpmännen.

## 6. BIVERKNINGAR

Salivavsöndring, tremor och flämning kan uppkomma vid den högsta rekommenderade dosen. Dessa biverkningar försvinner spontant och efterlämnar ingen bestående skada.

Reversibel penisprolaps kan uppkomma hos galtar.

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

För Finland: Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet [www.fimea.fi/web/sv/veterinar](http://www.fimea.fi/web/sv/veterinar)

För Sverige: Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket.

Läkemedelsverket  
Box 26  
751 03 Uppsala  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

## 7. DJURSLAG

Svin

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

För intramuskulär användning.

Ges som strikt intramuskulär injektion, bakom örat. En lång injektionsnål ska användas och injektionen ska ges så nära bakom örat som möjligt och vinkelrätt mot huden. Det finns en risk att en del av läkemedlet injiceras i fettet om tunga djur injiceras med en kort nål i nacken. I detta fall kan injektionen ha obetydlig effekt.

Upprepa inte injektionen om djuret inte responderar på första dosen; avvakta full återhämtning innan re-injektion ges en annan dag.

Aggressivt beteende (omgruppering, ihjälbitning av kultingar), obstetrikt

2 mg azaperon/kg kroppsvikt (dvs. 1 ml läkemedel per 20 kg kroppsvikt)

Stress

– Kardiovaskulär stress

0,4 mg azaperon/kg kroppsvikt (dvs. 0,2 ml läkemedel per 20 kg kroppsvikt)

– Transportrelaterad stress

Transport av kultingar, avvanda kultingar och galtar

1,0 mg azaperon/kg kroppsvikt (dvs. 0,5 ml läkemedel per 20 kg kroppsvikt)

Transport av suggor och slaktsvin

0,4 mg azaperon/kg kroppsvikt (dvs. 0,2 ml läkemedel per 20 kg kroppsvikt)

Förmedicinering vid lokal anestesi och narkos, nutritionell muskeldystrofi

1 – 2 mg azaperon/kg kroppsvikt (dvs. 0,5-1 ml läkemedel per 20 kg kroppsvikt)

En lämplig graderad spruta måste användas för korrekt administrering av den dosvolym som krävs. Detta är särskilt viktigt vid administrering av små volymer. Administrera högst 5 ml per injektionsställe.

En dos på 1 mg/kg ska inte överskridas hos galtar eftersom en högre dos kan leda till prolaps av penis som därefter kan skadas.

Gummiproppen kan punkteras maximalt 20 gånger. Vid användning av injektionsflaskan flera gånger rekommenderas en aspirationsnål eller en flerdosspruta för att undvika överdriven perforering av proppen

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

Se avsnitt 8.

## **10. KARENSTID(ER)**

Kött och slaktbiprodukter: 18 dygn

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten/kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar.

## **12. SÄRSKILDA VARNINGAR**

### Särskilda varningar för respektive djurslag:

I väntan på insättande av läkemedlets effekt ska behandlade djur lämnas ensamma i en tyst omgivning. Injektion i fettvävnad kan leda till skenbar otillräcklig effekt.

Enstaka dödsfall har observerats hos vietnamesiska hängbukssvin. Detta tros bero på injektion i fett som leder till långsam induktion och tendens att använda ytterligare doser som leder till överdosering. Det är viktigt att den angivna dosen inte överskrids hos denna ras.

Upprepa inte injektionen om djuret inte responderar på första dosen; avvakta full återhämtning innan re-injektion ges en annan dag.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Azaperon, natriummetabisulfit och methyl- och propylparahydroxybensoat kan orsaka överkänslighetsreaktioner. Personer som är överkänsliga för azaperon eller något av hjälpmännen ska undvika kontakt med läkemedlet.

Detta läkemedel kan vara irriterande för hud, ögon och munslemhinna. Undvik kontakt med hud, ögon och munslemhinna. Tvätta bort stänk från hud, ögon och munslemhinna omedelbart med rikligt med vatten. Uppsök läkare om irritationen kvarstår.

Oavsiktig självinjektion eller intag kan leda till sedering. Försiktighet ska iakttas för att undvika oavsiktig självinjektion. Transportera detta läkemedel endast i spruta utan injektionsnål för att förhindra oavsiktig självinjektion. Vid oavsiktig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. KÖR INTE BIL.

Detta läkemedel bör inte hanteras av gravida kvinnor. Data saknas om förekomst av azaperon i bröstmjölken hos ammande kvinnor. Ammande kvinnor ska hantera läkemedlet med extrem försiktighet.

Tvätta händerna efter användning.

#### Dräktighet och digivning:

Kan användas under dräktighet och digivning.

#### Andra läkemedel och Separon vet.:

- Azaperon har en potentierande effekt på alla substanser som är centralt hämmande och substanser som är hypotensiva (på grund av perifer  $\alpha$ -adrenolyt).
- Förstärkning av takykardi orsakad av adrenolytiska medel.
- Samtidig användning med  $\alpha$ - och  $\beta$ -sympatomimetiska substanser såsom epinefrin (adrenalin) leder till hypotonii ("adrenalinreversering").

#### Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Aggressivt beteende kan uppkomma under uppvaknade vid överdosering.

Upprepad dosering till vietnamesiska hängbukssvin kan leda till dödsfall på grund av absorption av den initiala dosen i fett.

#### Blandbarhetsproblem:

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

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

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

### **14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

26.05.2023

### **15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

#### Farmakologiska egenskaper

Azaperon är ett neuroleptikum av butyrofenontyp som används till svin för dess sedativa och antiaggressiva effekter.

Det är en central och perifer dopaminreceptorblockerare som ger dosrelaterad sedering. Högre doser ger extrapyramidal motoriska symptom inklusive katalepsi.

Hos svin varar sederingen 1-3 timmar och anslag av sedering och antiaggressiva effekter ses inom 5-10 minuter efter terapeutiska doser. Alla effekter av azaperon har släppt efter 6-8 timmar.

Parenteralt administrerat azaperon distribueras snabbt och når maximala koncentrationer i blodet, hjärnan och levern efter 30 minuter. De nivåer som nås i hjärnan är 2-6 gånger höger än de i blod. Tiden till maximala plasmakoncentrationer av azaperon och dess metaboliter är 45 minuter efter dos. Efter administrering av terapeutiska doser av azaperon till svin utsöndras 70-90 % av dosen inom 48 timmar via njurarna och 1- 6 % av dosen respektive via feces.

#### Förpackningsstorlekar:

1 x 50 ml, 1 x 100 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

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

Ombud i Finland:

Vetcare Oy

PB 99 24101 Salo