

PAKKAUSSLEOSTE

Repose vet 500 mg/ml injektioneste, liuos

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

Myyntiluvan haltija:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Alankomaat

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

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

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEESEN NIMI

Repose vet 500 mg/ml injektioneste, liuos
pentobarbitaalinalnatrium

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 ml sisältää:

Vaikuttava aine

Pentobarbitaalinalnatrium 500 mg, joka vastaa 455,7 mg pentobarbitaalialia

Apuaineet

Patenttisininen V (E131) 0,01 mg

Kirkas, sininen vesipohjainen liuos.

4. KÄYTTÖAIHEET

Eutanasia.

5. VASTA-AIHEET

Ei anestesiakäytöön.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Lieviä lihasnykäyksiä voi ilmetä injektion annon jälkeen.

Eläimen kuolemaan kuluva aika voi pitkittyä, jos injektio annetaan perivaskulaarisesti tai johonkin sellaiseen elimeen/kudokseen, josta imeytyminen on huonoa. Barbituraatit voivat olla ärsyttäviä, jos niitä annetaan perivaskulaarisesti tai subkutaanisesti.

Pentobarbitaalinalnatrium saattaa aiheuttaa induktioon liittyvää eksitaatiota. Esilääkitys/rauhoitus vähentää induktioon liittyvän eksitaation riskiä merkittävästi.

Hyvin satunnaisesti saattaa ilmetä yksi tai muutama haukkova hengitysliike vielä sydänpysähdyksen jälkeen. Tässä vaiheessa eläin on kuitenkin jo kliinisesti kuollut.

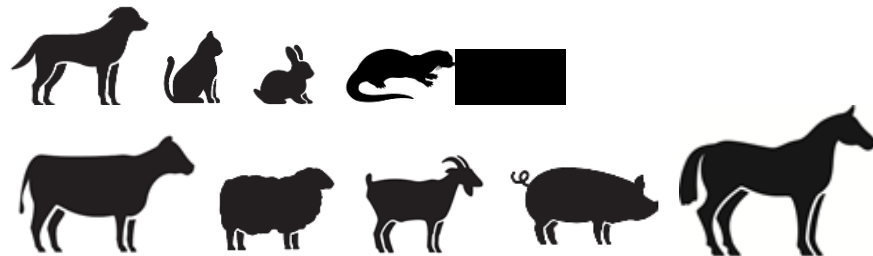
Haittavaikutusten yleisyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 /100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

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-ELÄINLAJIT

Koira, kissa, jyrsijät, kani, nauta, lammas, vuohi, sika, hevonen ja minkki.



8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Annosta, joka sisältää 140 mg pentobarbitaalinatriumia kehon painokiloa kohti (vastaa 0,28 ml/kg), pidetään yleisesti riittävänä kaikkia hyväksyttyjä antoreittejä varten.

Pienille lajeille voidaan käyttää suurempia annoksia, varsinkin jos lääkevalmiste annetaan vatsaonteloon.

Lääkevalmiste annetaan ensisijaisesti laskimoon, jolloin riittävästä rauhoituksesta on huolehdittava silloin, kun eläinlääkäri pitää sitä tarpeellisenä. Hevoset, naudat ja siat on ehdottomasti esilääkittävä ennen lääkevalmisteen antoa.

Kun anto laskimoon olisi hankala ja kun syvästä rauhoituksesta tai anestesiasta on huolehdittu, voi tämän lääkkeen antaa vaihtoehtoisesti sydämen sisään kaikille lajeille paitsi naudoille ja hevosille.

Pieneläinten (jyrsijät, kanit, minkki sekä pienikokoiset koirat ja kissat, kuten esimerkiksi pennut) osalta myös antoa vatsaonteloon voidaan harkita, mutta vain tilanteissa, joissa riittävästä rauhoituksesta on huolehdittu.

Eläinlajikohtaisia antomenetelmiä on noudatettava tarkoin (katso taulukko).

Hevonen, nauta

- Nopea injektiolaskimoon	Esilääkitys on välttämätön.
---------------------------	-----------------------------

Sika

- Nopea injektiolaskimoon	Esilääkitys on välttämätön.
- Antoreitti riippuu yksilön iästä ja painosta. Valmiste voidaan antaa yläonttolaskimoon (vena cava cranialis) tai korvalaskimoon.	
- Sydämen sisään	

Lammas, vuohi

- Nopea injektio laskimoon - Sydämen sisään	Kun valmiste annetaan sydämen sisään, esilääkitys on välttämätön.
--	--

Koira, kissa

- Laskimoon tasaisella injektionopeudella, kunnes eläin on tajuton. - Sydämen sisään - Vatsaonteloon (vain pienikokoisille eläimille)	Kun valmiste annetaan sydämen sisään tai vatsaonteloon, esilääkitys on välttämätön.
--	--

Kani, jyrsijät, minkki

- Laskimoon - Sydämen sisään - Vatsaonteloon	Kun valmiste annetaan sydämen sisään tai vatsaonteloon, esilääkitys on välttämätön.
--	--

9. ANNOSTUSOHJEET

Tulpan saa lävistää korkeintaan 40 kertaa 21G:n neulalla.

Tulpan saa lävistää korkeintaan 10 kertaa 18G:n neulalla

Tämän vuoksi käyttäjän on valittava sopivin injektiopullokokko.

10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Asianmukaisista toimenpiteistä on huolehdittava, jottei tästä valmistetta saaneita eläimiä tai niistä peräisin olevia tuotteita päädy elintarvikeketjuun tai käytetä ihmisi-/eläinravintona.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Ei erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu ulkopakkauksessa ja etiketissä erääntymispäivän (viimeisen käyttöpäivämäärän, EXP) jälkeen.

Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Avatun pakkauksen kestoaike ensimmäisen avaamisen jälkeen: 56 vuorokautta.

12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroituksen kohde-eläinlajeittain:

Pentobarbitaalin anto laskimoon saattaa useilla eri eläinlajeilla aiheuttaa induktioon liittyvää eksitaatiota. Näin ollen riittävää sedaatiota on käytettävä, jos eläinlääkäri pitää täitä aihellisena. Hevoset, naudat ja siat on ehdottomasti esilääkittävä tilanteeseen sopivalla rauhoitusaineella riittävän syyän sedaation aikaansaamiseksi ennen varsinaista eutanasiaa. Varotoimista perivaskulaarisen annon estämiseksi on huolehdittava (esim. käyttämällä laskimonsisäistä katetria).

Sioilla on osoitettu olevan suora yhteys liikkumisen rajoittamisen ja eksitaation/kiihyneisyden välillä. Tämän vuoksi sioilla pistos pitää antaa siten, että eläimen liikkumista rajoitetaan mahdollisimman vähän. Koska sioilla injektion turvallinen antaminen laskimoon on valkeaa, eläimen riittävä rauhoitus ennen pentobarbitaalin antoa laskimoon on välttämätöntä.

Anto vatsaonteloon voi aiheuttaa viiveen lääkkeen vaikutuksen alkamisessa, mikä lisää riskiä induktioon liittyvälle eksitaatiolle. Kyseistä antoreittiä on käytettävä ainoastaan sen jälkeen, kun eläin on asianmukaisesti rauhoitettu. Riittävistä varotoimista on huolehdittava, jotta vältetään anto peraan tai sellaisiin elimiin/kudoksiin, joista imetyvyys on huonoa. Tämä antoreitti sopii vain pieneläimille.

Injektio sydämen sisään on sallittu ainoastaan syvästi rauhoitetuille, tajuttomille tai anestesioiduille eläimille.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Jos lääkettä vahingossa annetaan eläimelle, jota ei ole tarkoitus lopettaa, on ryhdyttävä riittäviin ja tarkoitukseenmukaisiin toimenpiteisiin, kuten ventilaatioon sekä lisähapen ja analeptien antoon.

Aggressiivisen eläimen eutanasiaa varten suositellaan helpommin annosteltavan sedatiivin (esim. suun kautta, ihmalle tai lihakseen annettavan) käytöä esilääkityksenä.

Induktioon liittyvän eksitaation riskin vähentämiseksi eutanasia on suoritettava rauhallisessa ympäristössä.

Hevosten ja nautojen kohdalla on syytä olla käytettävissä va ihtoehtoinen eutanasiamenetelmä siltä varalta, että sitä tarvittaisiin.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava:

Vain eläinlääkärin annettavaksi.

Pentobarbitaali on hyvin tehokas hypnootti ja rauhoittava lääke, joka on ihmiselle toksinen. Lääkettä voi imetyä systeemiseen verenkiertoon ihmälle tai silmien kautta ja nieltyä. Systeeminen altistuminen pentobarbitaalille (mukaan lukien imetyminen ihmelle tai silmien kautta) aiheuttaa sedaatiota, nukahtamista, keskushermosto- ja hengityslamaa. Erityisistä varotoimista on huolehdittava lääkkeen nielemisen tai vahingossa itseensä pistämisen ehkäisemiseksi. Vahinkoinjektion välttämiseksi lääkevalmisteella täytettyä ruiskua saa kuljettaa vain ilman neulaa.

Jos vahingossa nielet valmistetta, pese suu ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon.

Jos valmistetta vahingossa joutuu ihmelle tai silmiin, ne on huuhdeltava välittömästi runsaalla vedellä. Varo injisoimasta valmistetta vahingossa itseesi tai muihin henkilöihin valmisten annon yhteydessä. Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, tai jos valmistetta joutuu merkittävässä määrin ihmelle tai silmiin, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. ÄLÄ AJA autoa, sillä lääke voi aiheuttaa sedaatiota.

Alkiotoksiset vaikutukset ovat mahdollisia.

Raskaana olevien tai imettävien naisten on noudatettava erityisiä varotoimia käsitellessään tätä valmistetta.

Tämä valmiste voi ärsyttää silmiä ja aiheuttaa ihoärsytystä sekä yliherkkyyssreaktioita (koska valmiste sisältää pentobarbitaalialia). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä pentobarbitaalille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisten kanssa.

Vältä suoraa kontaktia ihmelle ja silmien kanssa, mukaan lukien silmien koskettamista käillä.

Tätä eläinlääkevalmistetta saavat käyttää vain eläinlääkärit, kun läsnä on toinen ammattilainen, joka voi auttaa mahdollisessa altistumistilanteessa. Mikäli henkilöllä ei ole lääketieteellistä koulutusta, hänen on kerrottava valmisteeseen liittyvistä riskeistä.

Käytä läpäisemättömiä suojakäsineteitä, kun käsittelet valmistetta.

Älä tupakoi, syö tai juo, kun käsittelet valmistetta.

Tämän valmisten antamisen jälkeen eläin menettää tajuntansa 10 sekunnissa. Jos eläin on antohetkellä pystyasennossa, loukkaantumisen välttämiseksi eläinlääkevalmistetta antavan henkilön ja mahdollisesti avustavien henkilöiden on pysyteltävä tarpeeksi etäällä eläimestä.

Valmiste on tulenarkaa. Pidä valmiste poissa sytytyslähteiden läheisyydestä.

Tie toa terveydenhoidon ammattilaisille altistuksen varalta:

Elvytystoimissa on keskityttävä hengityksen ja sydämen toiminnan ylläpitoon. Vaikeassa myrkytystapaussessa toimenpiteet, jotka tehostavat elimistöön imetyyneen barbituraatin eliminaatiota, saattavat olla tarpeen.

Tämän lääkevalmisten pentobarbitaalipitoisuus on niin korkea, että jopa niinkin pieni tilavuuden kuin 1 millilitran nieleminen tai itseensä vahingossa pistäminen voi aiheuttaa vakavia keskushermostovaikutuksia aikuisilla. Yhden gramman (1 g) pentobarbitaalipitoisuuden (vastaa 2 ml:aa tästä lääkevalmisteesta) on raportoitu johtaneen kuolemaan ihmisillä. Myrkytyspotilaan hoidon on oltava elintoiomintoja tukevaa. Lisäksi on huolehdittava riittävästä tehohoidosta ja hengitystoiminnan ylläpidosta.

Muut varoitukset:

Tämän valmisten avulla lopetettujen eläinten ruhot on hävitettävä kansallisten vaatimusten mukaisesti. Tämän valmisen avulla lopetettuja eläimiä ei saa antaa ravinnoksi muille eläimille sekundaarisen myrkytsriskin vuoksi.

Tiimeys ja imetys:

Jos eutanasia on aiheellinen tiineillä tai imettävillä eläimillä, tästä valmistetta voidaan käyttää. Tiineenä olevien eläimien suurempi elopaino on otettava huomioon annosta laskettaessa. Valmiste pitää antaa laskimoon aina kun se vain on mahdollista. Sikiön saa poistaa emon kohdusta (esim. tutkimustarkoituksessa) aikaisintaan 25 minuuttia emon kuoleman varmistamisen jälkeen. Tällöin sikiö on tutkittava elonmerkkien varalta ja tarvittaessa suoritettava sen eutanasia erikseen.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Vaikka sedatiivien käyttö esilääkyksenä voikin heikentyneen verenkierron vuoksi hidastaa tämän lääkevalmisten toivotun vaikutuksen alkamista, tästä vaikutusta ei välttämättä havaita kliinisesti, sillä keskushermostoa lamaavat lääkkeet (opioidit, α 2-reseptoriagonistit, fentiatsiinit ym.) voivat myös tehostaa pentobarbitaalipitoisuuden vaikutusta.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeit):

Ei oleellinen.

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 hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

20.7.2022

15. MUUT TIEDOT

Pakauskoot: 1 tai 12 injektiopulloa, joissa on 100 ml valmistetta, 1 tai 12 injektiopulloa, joissa on 250 ml valmistetta.

Kaikkia pakauskokoa ei välttämättä ole markkinoilla.

BIPACKSEDEL:

Repose vet 500 mg/ml injektionsvätska, lösning

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 OLICKA

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet Beheer B.V.

Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nederlanderna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

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

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Repose vet 500 mg/ml injektionsvätska, lösning
pentobarbitalnatrium

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

1 ml innehåller:

Aktiv substans

Pentobarbitalnatrium 500 mg motsvarande 455,7 mg pentobarbital

Hjälpämnen

Patentblått V (E131) 0,01 mg

Klar, blå vattenhaltig lösning.

4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)

Eutanasi.

5. KONTRAINDIKATIONER

Använd inte för anestesi.

6. BIVERKNINGAR

Mindre muskelryckningar är vanliga efter injektion.

Döden kan bli fördöjd om injektionen ges perivaskulärt eller i organ/vävnader med låg absorptionsförmåga. Barbiturater kan vara irriterande när de ges perivaskulärt eller subkutant.

Pentobarbitalnatrium kan orsaka excitation under insomningen. Premedicinering/försedering minskar avsevärt risken för excitation under insomningen.

I mycket sällsynta fall uppstår ett eller några flämtande andetag efter hjärtstillestånd. Vid det stadiet är djuret redan kliniskt dött.

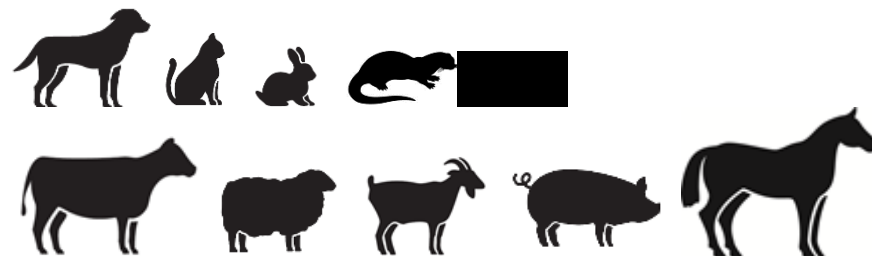
Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär. Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet (www.fimea.fi/elainlaakkeet/).

7. DJURSLAG

Hund, katt, gnagare, kanin, nötkreatur, får, get, svin, häst och mink.



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

En dos om 140 mg pentobarbitalnatrium per kg kroppsvikt, motsvarande 0,28 ml/kg, anses i allmänhet vara tillräcklig för alla indicerade administreringssätt.

Hos små djur kan högre doser användas, särskilt vid intraperitoneal administrering.

Intravenös administrering ska väljas i första hand, och adekvat sedering ska användas om veterinären anser att det är nödvändigt. För hästar, nötkreatur och svin är premedicinering obligatoriskt.

Om det är svårt att ge läkemedlet intravenöst, och endast efter djup sedering eller anestesi, kan läkemedlet som alternativ ges intrakardiellt för alla djurarter förutom nötkreatur och häst.

Alternativt kan man, enbart till små djur – gnagare, kanin, mink, hund och katt med liten storlek, såsom hundvalpar och kattungar – ge läkemedlet via den intraperitoneala vägen, men bara efter lämplig sedering.

De olika administreringssätten för varje djurart måste följas noggrant (se schema).

Häst, nötkreatur

- Snabb intravenös injektion.

Premedicinering är obligatoriskt.

Svin

- Snabb intravenös injektion.
- Administreringssättet beror på det individuella djurets ålder och vikt och kan ske intravenöst via vena cava cranialis eller öronvenen.
- Intrakardiell administrering.

Premedicinering är obligatoriskt.

Får, get

- Snabb intravenös injektion.
- Intrakardiell administrering.

Vid intrakardiell administrering är premedicinering obligatoriskt.

Hund, katt

- Intravenös injektion med en kontinuerlig infusionshastighet tills medvetslöshet uppstår.
- Intrakardiell administrering.
- Intraperitoneal administrering (endast patienter med liten storlek).

Vid intrakardiell eller intraperitoneal administrering är premedicinering obligatoriskt.

Kanin, gnagare, mink

- Intravenös administrering.
- Intrakardiell administrering.
- Intraperitoneal administrering.

Vid intrakardiell eller intraperitoneal administrering är premedicinering obligatoriskt.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Proppen ska inte punkteras mer än 40 gånger med en 21G nål.

Proppen ska inte punkteras mer än 10 gånger med en 18G nål.

Användaren bör således välja en injektionsflaska med lämplig storlek.

10. KARENSTIDER

Lämpliga åtgärder måste vidtas för att kadaver från djur som behandlats med detta läkemedel och restprodukterna från dessa djur inte kommer in i livsmedelskedjan och inte används för människors eller djurs konsumtion.

11. SÄRSKILDA FÖRVARNINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och etiketten efter EXP.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter att behållaren öppnats: 56 dagar.

12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag

Intravenös injektion av pentobarbital kan orsaka excitation under insomningen hos flera djurarter, och adekvat sedering bör ges om veterinären bedömer att det är nödvändigt. Hos häst, nötkreatur och svin är premedicinering med ett lämpligt sederande läkemedel obligatoriskt för att framkalla djup sedering

före avlivning. Åtgärder bör vidtas för att undvika perivaskulär administrering (t.ex. genom användning av en intravenös kateter).

Hos svin har det påvisats att det finns en direkt korrelation mellan fasthållning och graden av excitation och agitation. Injektion till svin ska således ske med minsta möjliga fasthållning. På grund av svårigheter att ge en säker intravenös injektion till svin är adekvat sedering av djuret före intravenös administrering av pentobarbital obligatorisk.

Intraperitoneal administrering kan medföra långsamt tillslag, vilket medför en ökad risk för excitation under insomningen. Intraperitoneal administrering får bara användas efter lämplig sedering. Åtgärder bör vidtas för att undvika administrering i mjälten eller organ/vävnad med låg absorptionsförmåga. Detta administreringssätt är endast lämpligt för små djur.

Intrakardiell injektion får bara användas om djuret är tungt sederat, medvetslöst eller sövt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

I händelse av oavsiktlig administrering till ett djur som inte är aktuellt för avlivning, är åtgärder som konstgjord andning, administrering av syrgas och användning av analeptika lämpliga.

När ett aggressivt djur ska avlivas rekommenderas premedicinering med ett mer lättadministrerat (oralt, subkutant eller intramuskulärt) sederande läkemedel.

För att minska risken för excitation under insomningen bör avlivning utföras i en lugn omgivning.

För hästar och nötkreatur bör en alternativ avlivningsmetod finnas tillgänglig vid behov.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur: Får endast användas av veterinär.

Pentobarbital är en potent hypnotisk och sedativ substans som är giftig för mänskor. Den kan absorberas systemiskt genom huden och eller ögonen om den sväljs. Systemiskt upptag (inklusive absorption via hud eller ögon) av pentobarbital orsakar sedering, sömn, CNS- och andningsdepression. Särskild försiktighet krävs för att undvika oavsiktligt intag och självinjektion. Läkemedlet får bara bäras i en spruta utan monterad nål för att förhindra oavsiktlig injektion.

Vid oavsiktligt intag, skölj munnen och uppsök genast läkare. Oavsiktligt spill på huden eller i ögonen måste sköljas bort omedelbart med rikligt med vatten.

Undvik självinjektion eller oavsiktlig injektion av andra personer vid administrering av läkemedlet.

Vid oavsiktlig självinjektion eller allvarlig hud- och/eller ögonkontakt, sök omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. KÖR INTE bil eftersom sedering kan uppkomma.

Embryotoxiska effekter kan inte uteslutas. Gravida och ammande kvinnor måste vara extra försiktiga vid hantering av detta läkemedel. Läkemedlet kan vara irriterande för ögonen och kan orsaka irritation på huden samt överkänslighetsreaktioner (på grund av pentobarbitalinnehållet). Personer som är överkänsliga för pentobarbital ska undvika kontakt med läkemedlet.

Undvik direktkontakt med hud och ögon, inklusive hand-till-ögonkontakt.

Detta läkemedel får bara administreras av veterinärer och ska bara användas tillsammans med annan personal som kan hjälpa till i händelse av oavsiktlig exponering. Informera om riskerna med läkemedlet, om personalen inte har någon medicinsk utbildning.

Använd ogenomträngliga handskar när läkemedlet hanteras.

Rök, ät eller drick inte vid hantering av läkemedlet.

Efter administrering av detta läkemedel inträffar kollaps inom 10 sekunder. Om djuret står upp vid tidpunkten för administreringen ska försiktighet iakttas, och den person som administrerar läkemedlet och andra närvarande personer ska hålla ett säkert avstånd från djuret för att förhindra skada. Läkemedlet är brandfarligt. Förvaras åtskilt från antändningskällor.

Information till hälso- och sjukvårds personal vid exponering:

Akuta åtgärder bör inriktas på att underhålla andnings- och hjärtfunktionen. Vid svåra förgiftningar kan åtgärder för att öka elimineringen av absorberade barbiturater vara nödvändig.

Pentobarbitalkoncentrationen i läkemedlet är sådan att oavsiktlig injektion eller intag av så små mängder som 1 ml kan ge allvarliga CNS-effekter hos vuxna människor. En dos pentobarbitalnatrium om 1 g (motsvarande 2,0 ml av läkemedlet) har rapporterats vara dödligt för människor. Behandlingen ska vara stödjande med lämplig akutvård och upprättande av andning.

Andra försiktighetsåtgärder:

Kadaver från djur som avlivats med detta läkemedel ska kasseras i enlighet med nationell lagstiftning. Kadaver från djur som avlivats med detta läkemedel ska inte ges som föda till andra djur på grund av risken för sekundär förgiftning.

Dräktighet och digivning:

Om avlivning är nödvändig kan läkemedlet användas till dräktiga eller lakterande djur. Den ökade kroppsvikten hos dräktiga djur ska beaktas vid dosberäkningen. När det är möjligt ska läkemedlet injiceras intravenöst. Fostret får inte avlägsnas från den dräktiga honans kropp (t.ex. i undersökningssyfte) tidigare än 25 minuter efter att det har bekräftats att hon är död. I dessa fall ska fostret undersökas för livstecken och vid behov avlivas separat.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Även om premedicinering med sedativa läkemedel kan fördröja läkemedlets önskade effekt p.g.a. minskad cirkulationsfunktion, är detta kanske inte kliniskt märkbart eftersom CNS-depressiva läkemedel (opioider, α_2 -adrenoreceptoragonister, fenotiaziner o.s.v.) även kan öka effekten av pentobarbital.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Ej relevant.

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

20.7.2022

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar: 1 eller 12 injektionsflaskor om 100 ml, 1 eller 12 injektionsflaskor om 250 ml. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.