

VALMISTEYHTEENVETO

1 ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN KAUPPANIMI

T 61 vet

2 VAIKUTTAVAT AINEET JA APUAINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

1 ml sisältää:

Vaikuttavat aineet

Mebetsoniumjodidi	50,0 mg
Embutramidi	200,0 mg
Tetrakaiinihydrokloridi	5,0 mg

Muut aineosat

Dimetyyliformamidi	566,67 mg
injektionesteisiin käytettävä vesi	ad 1 ml

3 LÄÄKEMUOTO

Injektioneste, liuos.

4 FARMAKOLOGISET TIEDOT

Embutramidilla on voimakas narkoottinen vaikutus. Se on koiralla anesteetti iv-annoksella 15 mg/kg, ja annoksella 25 mg/kg anestesia on välitön ja täydellinen.

Mebetsoniumjodidilla on kuraretyyppinen vaikutus. Se estää ärsykkeen kulkeutumisen hermopäätteestä lihassäikeeseen. Annoksesta riippuen lamaantuvat ensin raajat, tämän jälkeen vartalo ja hengityselimet. Kuolema johtuu hapenpuutteesta ja verenkierron romahtamisesta. Selvä kuraretyyppinen vaikutus on havaittavissa koiralla annoksella 1-2 mg/kg laskimonsisäisesti annosteltuna.

Tetrakaiinihydrokloridilla on puuduttava vaikutus.

Näiden kolmen vaikuttavan aineen yhdistelmä johtaa nopeaan eutanasiaan.

5 KLIINiset TIEDOT

5.1 Kohde-eläinlajit

Koira, kissa, hevonen, nauta, sika, minkki, kesykyyhky, hamsteri, marsu ja kani.

5.2 Indikaatiot

Eutanasia. Vain eläinlääkärin annettavaksi.

5.3 Kontraindikaatiot

Ei ole.

5.4 Haittavaikutukset (esiintyvyys ja vakavuus)

Ei ole.

5.5 Erityiset varotoimet

Ennen valmisteen antamista eläimen nukuttaminen on välttämätöntä esim. ksylatsiinia+L-metadonia, barbituraatteja tai ketamiinihydrokloridia+medetomidiinia käyttäen.

Vain eläinlääkärin annettavaksi.

5.6 Käyttö tiineyden ja laktaation aikana

Ei oleellinen.

5.7 Interaktiot

Ei tunneta.

5.8 Annostus ja antotapa

Koira

Laskimonsisäisesti: 0,3 - 0,5 ml/ elopainokilo

Intrapulmonaalisesti: *alle 10 kg painaville*: 7,0 - 10,0 ml

yli 10 kg painaville: 10 ml ja kaatumisen jälkeen eläimen koosta riippuen 3-10 ml intrapulmonaalisesti tai intrakardiaalisesti

Kissa

Intrapulmonaalisesti: 1,0 ml pennut, muutaman päivän vanhat

3,0 ml alle 6 kk:n ikäiset

5,0 ml yli 6 kk:n ikäiset

10,0 ml yli 5 kg:n painoiset

Hevonen, nauta ja sika

Laskimonsisäisesti: 4,0 - 6,0 ml/ 50 elopainokiloa

Minkki, kesykyyhky, hamsteri, marsu ja kani

Intrapulmonaalisesti: 0,5 - 2,0 ml elopainosta riippuen

5.9 Yliannostus

Ei oleellinen.

5.10 Erityisselvitykset kohde-eläinlajeittain

Ei ole.

5.11 Varoajat

Ei saa käyttää eläimille, jotka on tarkoitus käyttää elintarvikkeena. T61-valmisteella lopetetut tuotanto- ja turkiseläimet ovat eläintautilainsäädännön tarkoittamaa suuririskistä eläinjätettä.

5.12 Mahdolliset varotoimet, joita lääkettä antavan henkilön on noudatettava

Jos valmistetta vahingossa joutuu avoimeen haavaan tai jos valmistetta vahingossa pistetään ihmiseen, haavaa on pestävä vedellä ja pistopaikkaa on puhdistettava voimakkaasti. Lisäksi on otettava yhteyttä lääkäriin. Vastalääkkeitä ovat analeptiset aineet (narkoottista aineosaa vastaan) ja fysostigmiini (kuraretyypistä aineosaa vastaan).

6 FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Yhteensopimattomuus

Ei tunnettuja.

6.2 Kelpoisuusaika

5 vuotta.

6.3 Säilytys

Ei erityisiä säilytysolosuhteita.

6.4 Pakkaukset ja valmisteiden kuvaus

50 ml:n ruskea lasipullo, joka on suljettu kumitulpalla ja alumiinisetillä.
Valmisteiden kuvaus: Kirkas liuos.

6.5 Myyntiluvan haltijan nimi ja toiminimi ja pysyvä osoite tai rekisteröity toimipaikka

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5830 AA Boxmeer
Alankomaat

6.6 Erityistoimet käyttämättömän valmisteiden tai valmisteesta peräisin olevan jättemateriaalin hävittämiselle

Käyttämätön valmiste toimitetaan apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle hävitettäväksi.

7 MUUT TIEDOT

7.1 Myyntiluvan numero

15375

7.2 Myyntiluvan myöntämispäivä/viimeisin valmisteyhteenvedon muuttamispäivä

9.5.2000/9.5.2000