

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
CP-Xylazin 2% injekció A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Medicus Partner Kft., 2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.

Tel.: 23/530-540, Web: www.vetcentre.com



A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: Produlab Pharma B. V. Forellenweg 16, NL-4941 SJ Raamsdonksveer, Hollandia

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

CP-Xylazin 2% injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml készítmény tartalmaz:

Hatóanyag:

Xilazin: 20,0 mg/ml

Vivőanyagok:

Metil-parahidroxibenzoát

Propil-parahidroxibenzoát

Sósav

Nátrium citrát

Citromsav monohidrát

Nátrium klorid

Víz parenterális célra

4. JAVALLATOK

Nyugtató, fájdalomcsillapító és izomrelaxáns készítmény kutya és macska számára.

5. ELLENJAVALLATOK

A készítmény alkalmazása ellenjavallt a következő esetekben:

- keringési és légzési zavarok
- hypotensio
- sokkos állapot
- vese ill. májműködési zavarok
- epilepszia
- diabetes mellitus
- előrehaladott vemhesség
- nyelőcső elzáródás, gyomorcsavarodás gyanúja



Idős illetve legyengült állatok esetén a készítmény alkalmazásakor fokozott óvatossággal kell eljárni.

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagával, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

A készítmény alkalmazása során a következő mellékhatások fordulhatnak elő:

- kezdeti vérnyomás emelkedést követően a vérnyomás csökkenése, bradycardia, szívritmuszavar
- hányás
- légzésdepresszió
- hyperglycaemia
- polyuria

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya, macska

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Kutya:

Intravénás vagy intramuszkuláris alkalmazásra.

Általános adagja: 1-3 mg xilazin/ttkg, (azaz 0,05-0,15 ml CP-Xylazin 2% injekció/ttkg)

Ketaminnal való kombinációban: 2 mg xilazin/ttkg + 6-10 mg ketamin/ttkg im.

Macska:

Intravénás, intramuszkuláris vagy szubkután alkalmazásra.

Általános adagja: 2-4 mg xilazin/ttkg (azaz 0,1-0,2 ml CP-Xylazin 2% injekció/ttkg)

Ketaminnal való kombinációban:

2 mg xilazin/ttkg majd 5-10 perc múlva 5-15 mg ketamin/ttkg im.

**9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT**

l. fent.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

15-25°C között, fénytől védve tárolandó.

A kiskereskedelmi csomagolású készítmény felhasználási ideje 3 év.

Felbontás után 28 napon belül felhasználandó.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz**

Dehidrált állatokon a xilazin alkalmazásakor fokozott körültekintéssel kell eljárni.

A xilazin gyenge fájdalomcsillapító hatással bír, ezért nagyobb fájdalommal járó beavatkozások esetén kiegészítő kezelés javallott.

A xilazin hánytató hatása miatt sebészeti beavatkozások előtt az állatok koplaltatása szükséges.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

A készítmény beadását terhes nők nem végezhetik.

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Bőrre vagy szembe kerülése esetén bő vízzel öblítsük le az érintett területet.

Vemhesség és laktáció alatti alkalmazás

A vemhesség első két harmadában csak a terápiás kockázat/előny gondos mérlegelését követően alkalmazható. A készítmény alkalmazása ellenjavallt a vemhesség utolsó harmadában.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

A fenotiazin származékokkal, butirofenonokkal vagy barbiturátokkal való együttes alkalmazása fokozza a kardiovaszkuláris rendszerre valamint az központi idegrendszerre ható depresszív hatást. Kombinációban alkalmazva az egyes komponensek dózisainak csökkentése szükséges. Nem alkalmazható egy időben adrenalinnal.

Túladagolás

Túladagolás esetén szívritmus zavar, vérnyomás csökkenés, súlyos légzésdepresszió illetve görcsök alakulhatnak ki. Ilyen esetben a tünetek egy része yohimbinnel ellensúlyozható. A légzésdepresszió csökkentésére doxapram adagolása javasolt.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2012. október 31.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőéhez: Medicus Partner Kft, 2051 Biatorbágy, Vendel Park, Tormásrét u. 12.

Kiszerezési egységek:

10 ml, 25 ml és 50 ml-es injekciós üveg, kartondobozban.