

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Repose vet 500 mg/ml injektioneste, liuos

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi ml sisältää:

Vaikuttava aine:

Pentobarbitaali 455,7 mg
(vastaten 500 mg pentobarbitaalinatriumia)

Apuaineet:

Apuaineiden ja muiden ainesosien laadullinen koostumus	Määrällinen koostumus, jos tämä tieto on tarpeen eläinlääkkeen annostelemiseksi oikein
Patenttisininen V (E131)	0,01 mg
Etanoli (96 %)	
Kloorivetyhappo, laimea (pH:n säättöön)	
Natriumhydroksidi (pH:n säättöön)	
Injektionesteisiin käytettävä vesi	

Kirkas, sininen vesipohjainen liuos.

3. KLIINISET TIEDOT

3.1 Kohde-eläinlaji(t)

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

3.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Eutanasia.

3.3 Vasta-aiheet

Ei anestesiakäyttöön.

3.4 Erityisvaroitukset

Pentobarbitaalin anto laskimoon saattaa useilla eri eläinlajeilla aiheuttaa induktioon liittyvää eksitaatiota. Näin ollen riittävää sedaatiota on käytettävä, jos eläinläkäri pitää tätä aiheellisenä. Hevoset, naudat ja siat on ehdottomasti esilääkittävä tilanteeseen sopivalla rauhoitusaineella riittävän syvän 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/kiihtyneisyyden välillä. Tämän vuoksi sioilla pistos pitää antaa siten, että eläimen liikkumista rajoitetaan mahdollisimman vähän. Koska sioilla injektion turvallinen antaminen laskimoon on vaikeaa, eläimen riittävää sedaatio 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 pernaan tai sellaisiin elimiin/kudoksiin, joista imetyvyys on huonoa. Tämä antoreitti sopii vain pieneläimille.

Injectio sydämen sisään on sallittu ainoastaan syytä rauhoitetulle, tajuttomille tai anestesioiduille eläimille.

3.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajilla:

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

Aggressiivisen eläimen eutanasiaa varten suositellaan helpommin annosteltavan sedatiivin (esim. suun kautta, ihon alle tai lihakseen annettavan) käyttöä esilääkitykseniä.

Induktioon liittyvän eksitaation riskin vähentämiseksi eutanasia on suoritettava rauhallisessa ympäristössä.

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

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Vain eläinlääkärin annettavaksi.

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

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

Jos valmistetta vahingossa joutuu iholle tai silmiin, ne on huuhdeltava välittömästi runsaalla vedellä. Varo injisoimasta valmistetta vahingossa itseesi tai muihin henkilöihin eläinlääkkeen annon yhteydessä.

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, tai jos valmistetta joutuu merkittävässä määrin iholle ja/si silmiin, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakauskeloste 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 eläinlääkettä.

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

Vältä suoraa kontaktia iholle ja silmien kanssa, mukaan lukien silmien koskettamista kässillä.

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 eläinlääkkeeseen liittyvistä riskeistä.

Eläinlääkettä käsiteltäessä on käytettävä henkilökohtaisia suojarusteita, kuten läpäisemättömiä suojakäsineitä.

Älä tupakoi, syö tai juo, kun käsittelet eläinlääkettä.

Tämän eläinlääkkeen antamisen jälkeen eläin menettää tajuntansa 10 sekunnissa. Jos eläin on antohetkellä pystyasennossa, loukaantumisen välttämiseksi eläinlääkevalmistetta antavan henkilön ja mahdollisesti avustavien henkilöiden on pysyteltävä tarpeeksi etäällä eläimestä. Eläinlääke on tulenarkaa. Pidä valmiste poissa sytytyslähteiden läheisyydestä.

Tietoa terveydenhuollon ammattilaisille altistuksen varalta:

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

Tämän eläinlääkkeen 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) pentobarbitaalialannoksen (vastaa 2 ml:aa tästä eläinlääkettä) on raportoitu johtaneen kuolemaan ihmislä. Myrkytyspotilaan hoidon on oltava elintoiimintoja tukeva. Lisäksi on huolehdittava riittävästä tehohoidosta ja hengitystoiminnan ylläpidosta.

Eriityiset varotoimet, jotka liittyvät ympäristön suojeeluun:

Ei oleellinen.

Muut varotoimet:

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

3.6 Haittatapahtumat

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

Yleinen (1–10 eläintä 100 hoidetusta eläimestä):	Lihasnykäykset ^a
Melko harvinainen 1–10 eläintä 1 000 hoidetusta eläimestä):	Agonaalinen hengitys ^b
Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Eksitaatio ^c

^a Lieviä.

^b Voi esiintyä sydänpysähdyksen jälkeen. Tässä vaiheessa eläin on kuitenkin jo klinisesti kuollut.

^c Esilääkitys/rauhoitus vähentää induktioon liittyvän eksitaation riskiä merkittävästi.

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

Haittatapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeiden turvallisuuden jatkuvan seurannan. Ilmoitukset lähetetään mieluiten eläinlääkärin kautta joko myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle tai kansalliselle toimivaltaiselle viranomaiselle kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta. Lisätietoja yhteystiedoista on pakkausselosteessa.

3.7 Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana

Tiineys ja laktaatio:

Jos eutanasia on aiheellinen tiineillä tai imettävillä eläimillä, tätä eläinläkettä voidaan käyttää. Tiineenä olevien eläimien suurempi elopaino on otettava huomioon annosta laskettaessa. Eläinläake 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.

3.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkkeiden kanssa ja muunlaiset yhteisvaikutukset

Vaikka sedatiivien käyttö esilääkityksenä voikin heikentyneen verenkieron vuoksi hidastaa tämän eläinläkkeen toivotun vaikutuksen alkamista, tätä vaikutusta ei välttämättä havaita klinisesti, sillä keskushermosta lamaavat lääkeet (opioidit, α_2 -reseptoriagonistit, fentiatsiinit ym.) voivat myös tehostaa pentobarbitaalinväistävää vaikutusta.

3.9 Antoreitit ja annostus

Laskimoon, sydämen sisään tai vatsaonteloona.

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 vatsaonteloona.

Lääkevalmiste annetaan ensisijaisesti laskimoon, jolloin riittävästä sedaatiosta on huolehdittava silloin, kun eläinläkäri pitää sitä tarpeellisena. Hevoset, naudat ja siat on ehdottomasti esilääkittävä ennen lääkevalmistenantoa.

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

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

Eläinlajikohtaisia antomenetelmiä on noudata tarkoin (katso taulukko).

Hevonen, nauta

- Nopeasti laskimoon	Esilääkitys on välittämätön.
----------------------	------------------------------

Sika

- Nopeasti laskimoon - Antoreitti riippuu yksilön iästä ja painosta. Valmiste voidaan antaa yläonttolaskimoon (vena cava cranialis) tai korvalaskimoon. - Sydämen sisään	Esilääkitys on välittämätön.
---	------------------------------

Lammas, vuohi

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

Koira, kissa

- Laskimoon tasaisella injektionopeudella, kunnes eläin on tajuton. - Sydämen sisään - Vatsaonteloona (vain pienikokoisille eläimille)	Kun valmiste annetaan sydämen sisään tai vatsaonteloona, esilääkitys on välittämätön.
--	---

Kani, jyrsijät, minkki

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

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.

Oikean annostuksen varmistamiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti.

3.10 Yliannostuksen oireet (sekä tarvittaessa toimenpiteet häätilanteessa ja vasta-aineet)

Ei oleellinen.

3.11 Käyttöä koskevat erityiset rajoitukset ja erityiset käytöehdot, mukaan lukien mikrobieläkkeiden ja eläimille tarkoitettujen loislääkkeiden käytön rajoitukset resistenssin kehittymisriskin rajoittamiseksi

Ei oleellinen.

3.12 Varoajat

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

4. FARMAKOLOGISET TIEDOT

4.1 ATCvet-koodi: QN51AA01

4.2 Farmakodynamiikka

Pentobarbitaalinatrium on barbituurihapon oksibarbituraattijohdos. Barbituraatit lamauttavat keskushermoston kokonaisuudessaan, mutta vaikutukset eri keskushermoston alueisiin vaihtelevat annoksesta riippuen. Täten vaikuttava aine on tehokas hypnootti ja rauhoittava lääke. Tämän lääkevalmisten välittömänä vaikutuksena on syvän anestesian aiheuttama tajuttomuus, jota suuria annoksia käytettäessä seuraa nopea hengityskeskuksen lamaantuminen. Hengitys pysähtyy, jonka jälkeen sydämen toiminta päättyy hyvin nopeasti ja eläin kuolee.

4.3 Farmakokinetiikka

Kun lääkettä annetaan verenkiertoon, barbituraatti ionisoituu. Ionisoitumisen aste riippuu lääkeaineen dissosiaatiovakiosta sekä eläimen veren pH-arvosta. Barbituraatit sitoutuvat plasman proteiineihin ja verenkierrossa kiertää sitoutunutta ja vapaata barbituraattia tietyssä suhteessa. Ainoastaan dissosioitumaton barbituraatti voi tunkeutua soluihin. Kun lääke on päässyt solun sisään, lääkemolekyylit dissosioituu jälleen ja sitoutuu solun sisäisiin rakenteisiin.

Barbituraatin soluun pääsyn ja solun sisäisen sitoutumisen aiheuttamia kudosmuutoksia ei ole kuvattu. Yleisesti ottaen kudosissa aiheutuvat vaikutukset voidaan luokitella suoriin ja epäsuoriin. Yleensä nämä vaikutukset ovat lieviä ja niistä tiedetään vähän.

Kun valmiste annetaan sydämen sisään, tajuttomuus seuraa miltei välittömästi ja sydänpysähdyks 10 sekunnissa.

Kun valmiste annetaan laskimoon, tajuttomuus saavutetaan noin 5–10 sekunnin kuluttua lääkkeen annosta.

Kuolema seuraa noin 5–30 sekuntia tämän jälkeen. Kun valmiste annetaan vatsaonteloon, eutanasia saavutetaan 3–10 minuutissa.

5. FARMASEUTTISET TIEDOT

5.1 Merkittävät yhteensopimattomuudet

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkettä ei saa sekoittaa muiden eläinlääkkeiden kanssa.

5.2 Kestoaika

Avaamattoman pakauksen kestoaika: 2 vuotta.

Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaika: 56 vuorokautta.

5.3 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei erityisiä säilytysohjeita.

5.4 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Pahvikoteloon pakatut kirkkaat tyypin I lasiset injektiopullot, jotka sisältävät 100 ml tai 250 ml valmistetta ja polypropeenista valmistetut injektiopullot, jotka sisältävät 100 ml tai 250 ml valmistetta, on suljettu bromibutylylikumitulpalla ja alumiinikorkilla.

Pakauskoot:

Pahvikotelo, jossa 1 tai 12 injektiopulhoa, joissa on 100 ml valmistetta.

Pahvikotelo, jossa 1 tai 12 injektiopulhoa, joissa on 250 ml valmistetta.

Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

5.5 Erityiset varotoimet käyttämättömiin eläinlääkkeiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään lääkkeiden paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä.

6. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI

Le Vet. Beheer B.V.

7. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

34199

8. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 22.01.2018

9. VALMISTEYHTEENVEDON VIIMEISIMMÄN TARKISTUKSEN PÄIVÄMÄÄRÄ

14.01.2025

10. ELÄINALÄÄKKEIDEN LUOKITTELU

Eläinlääkemääräys.

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaisista tietoista on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Repose vet 500 mg/ml injektionsvätska, lösning

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Varje ml innehåller:

Aktiv substans:

Pentobarbital 455,7 mg
(motsvarande 500 mg pentobarbitalnatrium)

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar	Kvantitativ sammansättning om informationen behövs för korrekt administrering av läkemedlet
Patentblått V (E131)	0,01 mg
Etanol (96 %)	
Saltsyra, utspädd (för pH-justering)	
Natriumhydroxid (för pH-justering)	
Vatten för injektionsvätskor	

Klar, blå vattenbaserad lösning.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

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

3.2 Indikationer för varje djurslag

Eutanasi.

3.3 Kontraindikationer

Använd inte för anestesi.

3.4 Särskilda varningar

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.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

I händelse av oavsiktig 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 människor. Den kan absorberas systemiskt genom huden eller ögonen och 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, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. 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 med känd överkänslighet mot pentobarbital bör 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 oavsiktig exponering. Informera om riskerna med läkemedlet, om personalen inte har någon medicinsk utbildning.

Skyddsutrustning i form av ogenomträngliga handskar ska användas vid hantering av läkemedlet.

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 sjukvårdspersonal 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.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

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.

3.6 Biverkningar

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

Vanliga (1 till 10 av 100 behandlade djur):	Ryckningar ^a
Mindre vanliga (1 till 10 av 1 000 behandlade djur):	Agonal andning ^b
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Excitation ^c

^a Mindre.

^b Kan uppkomma efter hjärtstillestånd. Vid det stadiet är djuret redan kliniskt dött.

^c Premedicinering/försedering minskar avsevärt risken för excitation under insomningen.

Döden kan bli födröjd om injektionen administreras perivaskulärt eller i organ/vävnader med låg absorptionsförmåga. Barbiturater kan orsaka irritation när de administreras perivaskulärt eller subkutant.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se i bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Dräktighet och laktation:

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.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Även om premedicinering med sedativa läkemedel kan födröja 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.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Intravenös, intrakardiell eller intraperitoneal användning.

En dos om 140 mg pentobarbitalnatrium per kg kroppsvikt, motsvarande 0,28 ml/kg, anses i allmänhet vara tillräcklig för alla indiceraade 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 använda 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, samt 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 användning.	Premedicinering är obligatoriskt.
--------------------------------	-----------------------------------

Svin

- Snabb intravenös användning. - Administreringssättet beror på det individuella djurets ålder och vikt och kan ske intravenöst via vena cava cranialis eller öronvenen. - Intrakardiell användning.	Premedicinering är obligatoriskt.
--	-----------------------------------

Får, get

- Snabb intravenös injektion. - Intrakardiell användning.	Vid intrakardiell administrering är premedicinering obligatoriskt.
--	--

Hund, katt

- Intravenös injektion med en kontinuerlig infusionshastighet tills medvetslöshet uppstår. - Intrakardiell användning.- Intraperitoneal användning (endast patienter med liten storlek).	Vid intrakardiell eller intraperitoneal administrering är premedicinering obligatoriskt.
--	--

Kanin, gnagare, mink

- Intravenös användning. - Intrakardiell användning. - Intraperitoneal användning.	Vid intrakardiell eller intraperitoneal administrering är premedicinering obligatoriskt.
--	--

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

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

Användaren bör således välja en injektionsflaska med lämplig storlek.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Ej relevant.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitärä läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 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.

4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QN51AA01

4.2 Farmakodynamik

Pentobarbitalnatrium är ett oxybarbituratderivat av barbitursyra. Barbiturater hämmar hela centrala nervsystemet, men kvantitativt påverkas olika områden på olika sätt, vilket gör läkemedlet till en potent hypnotisk och sedativ substans. Den omedelbara effekten är medvetslöshet av samma slag som vid djup anestesi, vilken vid hög dosering följs av snabb depression av andningscentrum. Andningen avstannar och hjärtverksamheten upphör strax därefter, vilket leder till snabb död.

4.3 Farmakokinetik

Efter injicering i blodcirkulationen joniseras barbiturater; till vilken grad beror på dissociationskonstanten hos ämnet och blodets pH. Barbiturater binder till plasmaproteiner, vilket skapar en jämvikt mellan bundet och obundet läkemedel i blodcirkulationen. Cellpenetrering kan bara ske med den odissocierade formen.

Efter cellpenetrering sker dissociation igen, och läkemedlet binder till intracellulära organeller. Vävnadsförändringar till följd av cellpenetreringen och intracellulär bindning har inte beskrivits. I allmänhet kan effekterna på vävnaderna kategoriseras som direkta och indirekta. Vanligtvis är dessa effekter svaga och lite är känt om dem.

Efter intrakardiell användning är medvetslösheten nästan omedelbar och hjärtstillestånd följer inom 10 sekunder.

Efter intravenös användning följer medvetslöshet inom 5-10 sekunder efter avslutad administrering. Döden följer 5-30 sekunder senare. Intraperitonealt uppnås avlivning inom 3-10 minuter.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

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

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 2 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 56 dagar.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Infektionsflaskor av klart typ I-glas innehållande 100 ml eller 250 ml och infektionsflaskor av polypropen innehållande 100 ml eller 250 ml, stängda med en gummipropp av brombutylgummi och ett aluminiumlock och förpackade i en pappkartong.

Förpackningsstorlekar:

Pappkartong med 1 eller 12 infektionsflaskor om 100 ml.

Pappkartong med 1 eller 12 infektionsflaskor om 250 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Le Vet. Beheer B.V.

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

34199

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 22.01.2018

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

14.01.2025

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).