

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOMOSEDAN 7,6 mg/ml gel oromucozal

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanță activă:

Detomidina 6,4 mg/ml
(Echivalent hidroclorură de detomidină 7,6 mg/ml)

Excipient:

Albastru brillant FCF (E133) 0,032 mg/ml
Pentru lista completa de excipienți, vezi secțiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Gel oromucozal
Gel albastru, translucid.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Cal

4.2 Indicații pentru utilizare

Sedarea, pentru a facilita contentia pentru proceduri veterinare non-invazive (ex. tubarea naso-gastrică, radiografie, pilirea dintilor) și pentru proceduri de întreținere (ex. corectarea copitei, potcovire).

4.3 Contraindicații

A nu se utiliza în cazul animalelor grav bolnave, care suferă de insuficiență cardiacă sau de disfuncții hepatice sau renale.
A nu se utiliza împreună cu sulfonamide cu rol potențiator administrate pe cale intravenoasă.
A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la alți excipienți.

4.4 Atenționări speciale

Spre deosebire de alte produse veterinare de uz oral, acest produs nu este conceput pentru a fi înghițit. În schimb, produsul trebuie plasat sub limba calului. După administrarea produsului, animalul trebuie lăsat să se poată odihni într-un loc liniștit. Înainte de inițierea oricărei proceduri, permiteți sedativului să își facă efectul (aproximativ 30 de minute).

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Caii care sunt aproape de sau sunt în soc endotoxic sau traumatic sau caii ce suferă de afecțiuni cardiace, afecțiuni avansate ale pulmonilor, sau febra, ar trebui să fie tratați în conformitate cu evaluarea raportului risc/beneficiu efectuată de medicul veterinar responsabil.

Protejați caii tratați de temperaturi extreme. Unii cai, desi aparent sedati profund, pot răspunde la stimuli externi.

Nu trebuie administrate apă sau alimente înainte de dispariția efectului sedativ al produsului.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Detomidina este un agonist al adrenoreceptorilor alfa-2, care poate cauza sedare, somnolență, scăderea tensiunii arteriale și a frecvenței cardiaice la oameni.

Reziduurile produsului pot fi prezente pe cilindrul și pe pistonul seringii de administrare orală sau pe buzele cailor, în urma administrării sublinguale.

Produsul poate cauza iritație cutanată locală în urma contactului prelungit cu pielea. Evitați contactul cu membranele mucoase și cu pielea. Pentru prevenirea contactului cu pielea trebuie purtate manusi impermeabile. Deoarece seringa poate avea urme de produs după aplicare, aceasta trebuie protejată cu capacul din dotare și amplasată în ambalajul exterior de carton în vederea distrugerii. În caz de contact cu produsul, spălați imediat, cu apă din abundență, pielea și/sau membranele mucoase expuse.

Evitați contactul cu ochii și caz de contact accidental, clătiți cu apă proaspătă din abundență. Dacă apar simptome, consultați medicul.

Femeile gravide trebuie să evite contactul cu produsul. După expunerea sistemică la detomidina, pot apărea contractii uterine și scăderea presiunii vasculare la fat.

În caz de ingestie accidentală sau de contact prelungit cu mucoasele, consultați medicul, furnizându-i prospectul produsului, dar NU CONDUCETI VEHICULE, deoarece pot apărea efecte de sedare și modificare a tensiunii arteriale.

Sfat pentru medici: Detomidina este un agonist al adrenoreceptorilor alfa-2 destinat utilizării la animale. Simptomele raportate după expunere umană accidentală includ ameteala, hipotensiune, hipertensiune, bradicardie, senzatia de prurit, amortea, durere, dureri de cap, somnolenta, pupile dilatate și vomă. Tratamentul va fi simptomatic, de sustinere cu terapie intensivă adecvata.

Alte precauții

Seringa poate fi folosită numai o dată. Seringile golite parțial trebuie aruncate.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Toți agoniștii adrenoreceptorilor alfa-2, inclusiv detomidina, pot cauza scăderea frecvenței cardiaice, schimbări ale conductivitatii miocardice (evidențiate ca și blocuri partiale SinoAtriale și AtrioVentriculare), modificări ale frecvenței respiratorii, ne-coordonare, ataxie și transpirație. Poate fi observat un efect diuretic la 2 până la 4 ore după tratament. Există posibilitatea apariției de cazuri izolate de hipersensibilitate, inclusiv răspuns paradoxal (excitație). Datorită aplacării continue a capului în timpul sedării, poate apărea scurgerea de mucus din cavitatea nazală și, uneori, edem la nivelul capului și feței. Menținerea capului într-o poziție ușor ridicată previne în general aceste efecte. Poate apărea prolapsul parțial și temporar al penisului la armăsari și la animalele castrate. În cazuri rare, caii pot prezenta semne de colică medie ca urmare a administrării agoiștilor adrenoreceptorilor alfa-2 deoarece substanțele din aceasta clasa inhibă motilitatea intestinală.

În cadrul studiilor asupra produsului au fost observate următoarele efecte adverse: eritem tranzitoriu la locul aplicării dozei, piloerecția, edemul limbii, hipersalivăție, creșterea urinarii, flatulență, epiforă, edem alergic, tremor muscular și paloarea membranelor mucoase.

4.7 Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Gestație:

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil. Studiile de laborator efectuate pe şobolani și iepuri nu au demonstrat efecte teratogene, feto-toxice, materno-toxice.

Lactație:

Detomidina este excretată în lapte în concentrații reduse. A se utiliza în conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Detomidina potențiază efectul altor sedative și anestezice. Sulfonamidele cu efect potențiator administrate pe cale intravenoasă nu trebuie utilizate la animalele anesteziate sau sedate, deoarece pot apărea aritmii cu potențial fatal.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul este administrat sublingual în doza de 40 mcg/kg de greutate corporală. Seringa de dozare administrează produsul în trepte din 0,25 în 0,25 ml. Următorul tabel de dozare evidențiază volumul de doză care trebuie administrat corespunzător greutății corporale, în trepte de 0,25 ml.

Greutate corporală aproximativă (Kg)	Volumul dozei (ml)
150 – 199	1,00
200 – 249	1,25
250 – 299	1,50
300 – 349	1,75
350 – 399	2,00
400 – 449	2,25
450 – 499	2,50
500 – 549	2,75
550 – 600	3,00

Instrucțiuni de dozare: Utilizând mănuși impermeabile, îndepărtați seringa din ambalajul secundar,. Menținând pistonul în poziție, roțiți inelul de fixare pe piston până ce inelul poate aluneca liber în sus și în jos pe piston. Poziționați inelul astfel încât partea cea mai apropiată de cilindru să se afle în dreptul marcajului ce corespunde volumului dorit. Roțiți inelul pentru a-l fixa în poziție.

Asigurați-vă că nu există alimente în cavitatea bucală a calului. Îndepărtați capacul de pe vârful seringii și păstrați-l în vederea utilizării ulterioare. Introduceți din lateral vârful seringii în cavitatea bucală a calului, plasând vârful seringii sub limbă, la nivelul comisurii bucale. Apăsați pistonul până când inelul de fixare intră în contact cu cilindrul, eliminând produsul sub limbă.

Scoateți seringa din gura calului, puneți la loc capacul acesteia și amplasați seringa în ambalajul de carton exterior în vederea distrugerii. Scoateți și aruncați mănușile sau spălați-le cu cantități mari de apă de la robinet.

Dacă apare o greseala substantială de dozare sau deglutitie a produsului (ex. Calul scuipa sau inghită mai mult cu 25% din cantitatea estimată), se înlocuiește imediat portia pierduta din doza, cu atenție pentru a evita supradozarea accidentală. Pentru animalele la care nu se înregistrează o sedare corespunzătoare ca timp, pentru a completa procedura, re-administrarea produsului în timpul procedurii poate să nu fie practică, întrucât absorbtia transmucosală este foarte scăzută ca să imbunatătășească în timpul de sedare. În astfel de situații o iavasa poate usura contentia. Alternativ, veterinarul poate administra alte sedative injectabile în funcție de politica clinicii.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

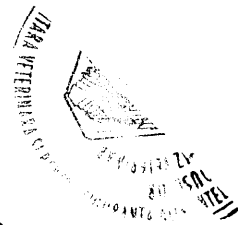
Supradozarea se manifestă în special printr-o întârziere a dispariției efectului sedativ. Dacă efectul sedativ întârzie să dispară, asigurați-i animalului un loc liniștit și cald în care să își revină.

Efectele detomidinei pot fi eliminate utilizând un antidot specific, atipamezolul, un antagonist al alfa-2 adrenoreceptorilor.

4.11 Timp de așteptare

Carne și organe: Zero zile.

Lapte: Zero ore.



5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: psiholeptic
Codul veterinar ATC: QN05 CM90.

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Substanța activă a produsului este detomidina. Structura sa chimică este hidroclorură de 4-(2,3-dimetilbenzil) imidazol. Detomidina este un agonist al adrenoreceptorilor alfa-2 cu un efect central de inhibare a transmiterii impulsurilor nervoase mediate prin noradrenalină. La animale, nivelul de conștiință este redus, iar pragul de durere este ridicat. Durata și gradul de sedare depind de doză. În cadrul studiilor efectuate cu doza recomandată de 40 mcg/kg de gel, timpul până la apariția efectului sedativ a fost de aproximativ 30 – 40 minute, iar durata de sedare a fost de 2 până la 3 ore. Durata de timp până la instalarea sedării după administrarea i.m. de 40 mcg/kg a fost de 10 – 20 min, iar durata de sedare a fost de 3 până la 4 ore de la administrare. La administrarea de detomidină, frecvența cardiacă scade. Poate apărea o modificare temporară a conductivității mușchiului cardiac, evidențiată prin blocuri parțiale atrioventriculare și sinoatriale. Frecvența respiratorie este ușor scăzută. La unii cai, s-au observat reacții constând în transpirație, salivăție și tremor muscular ușor. Poate apărea prolapsul parțial și temporar al penisului la armăsari și la animalele castrate. Concentrația sangvină de glucoză poate crește temporar.

5.2. Particularități farmacocinetice

La doza de 40 mcg/kg de produs, media C_{max} a fost de 4,3 ng/ml și media t_{max} a fost de 1,83 ore (intre 1 și 3 ore). În urma administrării sublinguale semnele clinice de sedare au fost evidente la aproximativ o jumătate de oră după administrare.

Biodisponibilitatea detomidinei gel administrată sublingual la cai este de aproximativ 22%. Dacă produsul este înghițit, biodisponibilitatea este semnificativ scăzută.

Eliminarea detomidinei se realizează prin metabolizare cu un timp de înjumătărire de circa 1,25 ore. Metabolitii medicamentului sunt eliberați în special prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Albastru brillant FCF (E133)
Hidroxipropilceluloză
Propilen glicol
Lauril sulfat de sodiu
Hidroxid de sodiu (pentru ajustarea pH-ului)
Acid clorhidric, diluat (pentru ajustarea pH-ului)
Apa purificată.

6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Păstrați seringă în ambalajul de carton pentru a se proteja de lumină. Seringa poate fi folosită o singură dată. Seringile goale parțial trebuie aruncate.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Seringă preumplută, pentru o singură administrare, permite dozarea între 1,0 și 3,0 ml și este ambalată într-un ambalaj exterior de carton. Seringa preumplută constă dintr-un tub de seringă (HDPE), capac (LDPE), piston (HDPE) și inelul de blocare.

Dimensiunea ambalajului: 1 × 3,0 ml (1 seringă per carton)

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finlanda

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

090102

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

29.7.2009

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

17.12.2013

PROSPECT
DOMOSEDAN GEL 7,6 mg/ml gel oromucozal

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare

Orion Corporation
Orionintie 1
FIN-02200 Espoo
Finlanda

Producător și responsabil pentru eliberarea seriei:

Orion Corporation
Tengströminkatu 8
20360 Turku
Finland

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOMOSEDAN 7,6 mg/ml gel oromucozal
Hidroclorura de detomidina

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

DOMOSEDAN GEL este un gel albastru translucid, ce contine 7,6 mg./ml hidroclorură de detomidina (substanța activă).

Alt ingredient: Albastru briliant FCF (E133)

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Sedarea, pentru a facilita contentia pentru proceduri veterinare non-invazive (ex. tubarea naso-gastrica, radiografie, pilirea dintilor) și pentru proceduri de întreținere (ex. corectarea copitei, potcovire).

5. CONTRAINDICAȚII

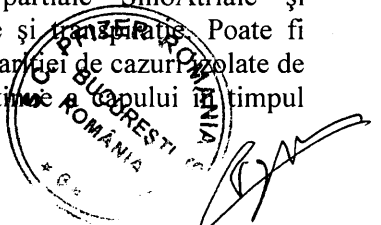
A nu se utiliza în cazul animalelor grav bolnave, care suferă de insuficiență cardiacă sau de disfuncții hepatice sau renale.

A nu se utiliza împreună cu sulfonamide cu rol potențiator administrate pe cale intravenoasă.

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Toti agonistii adrenoreceptorilor alfa-2, inclusiv detomidina, pot cauza scaderea frecvenței cardiaice, schimbari ale conductivitatii miocardice (evidențiate ca si blocuri partiale SinoAtriale și AtrioVentriculare), modificari ale frecvenței respiratorii, ne-coordonare, ataxie și ~~anestezie~~. Poate fi observat un efect diuretic la 2 pînă la 4 ore după tratament. Există posibilitatea apariției de cazuri izolate de hipersensibilitate, inclusiv răspuns paradoxal (excitație). Datorită aplicării continue a produsului în timpul



sedării, poate apărea scurgerea de mucus din cavitatea nazală și, uneori, edem la nivelul capului și feței. Menținerea capului într-o poziție ușor ridicată previne în general aceste efecte. Poate apărea prolapsul parțial și temporar al penisului la armăsari și la animalele castrate. În cazuri rare, caii pot prezenta semne de colică medie ca urmare a administrării agoistilor adrenoreceptorilor alfa-2 deoarece substanțele din aceasta clasa inhibă motilitatea intestinală.

În cadrul studiilor asupra produsului au fost observate următoarele efecte adverse: eritem tranzitoriu la locul aplicării dozei, piloerecția, edemul limbii, hipersalivație, creșterea urinarii, flatulență, epiforă, edem alergic, tremor muscular și paloarea membranelor mucoase.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Cal.

8. Cantități de administrat și calea de administrare

Produsul este administrat sublingual la o rată de 40 mcg/kg de greutate corporală. Seringă de dozare administrează produsul în trepte din 0,25 în 0,25 ml. Următorul tabel de dozare evidențiază volumul de doză care trebuie administrat corespunzător greutății corporale, în trepte de 0,25 ml.

Greutate corporală aproximativă (Kg)	Volumul dozei (ml)
150 – 199	1,00
200 – 249	1,25
250 – 299	1,50
300 – 349	1,75
350 – 399	2,00
400 – 449	2,25
450 – 499	2,50
500 – 549	2,75
550 – 600	3,00

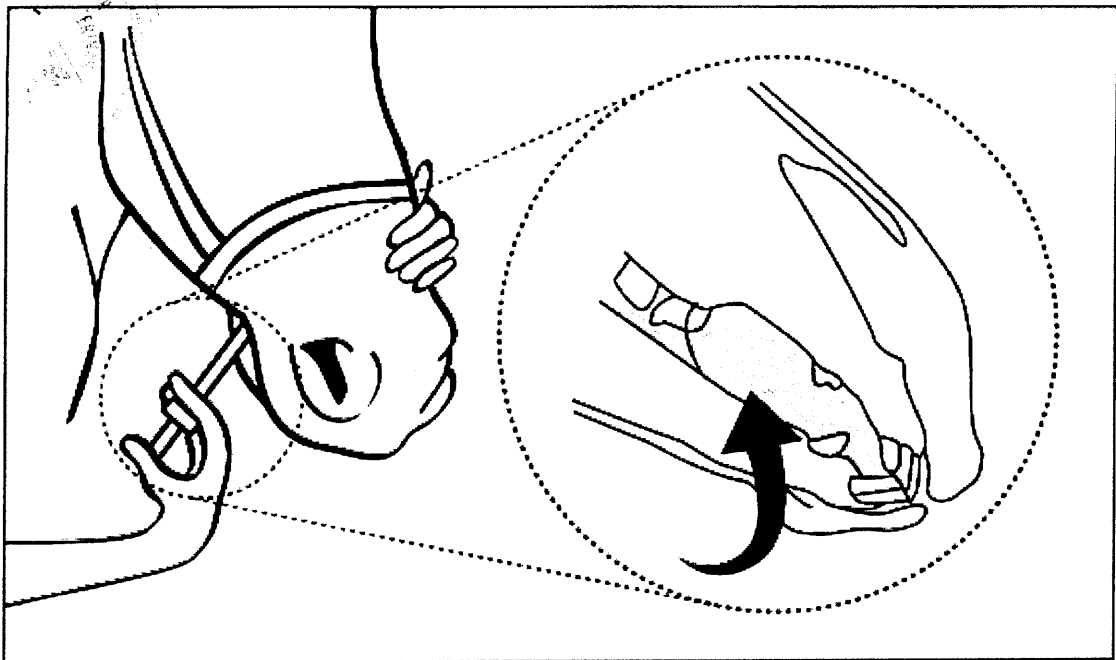
9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Utilizând mânuși impermeabile, îndepărtați seringă din ambalajul secundar. Menținând pistonul în poziție, roțiți inelul de fixare pe piston până ce inelul poate aluneca liber în sus și în jos pe piston. Poziționați inelul astfel încât partea cea mai apropiată de cilindru să se afle în dreptul marcajului ce corespunde volumului dorit. Roțiți inelul pentru a-l fixa în poziție.

Asigurați-vă că nu există alimente în cavitatea bucală a calului. Îndepărtați capacul de pe vârful seringii și păstrați-l în vederea utilizării ulterioare. Introduceți din lateral vârful seringii în cavitatea bucală a calului, plasând vârful seringii sub limbă, la nivelul comisurii bucale. Apăsați pistonul până când inelul de fixare intră în contact cu cilindrul, eliminând produsul sub limbă.

Următoarea imagine indică modul corect de administrare.





DOMOSEDAN GEL se administreaza sub limba.

Scoateți seringa din gura calului, puneți la loc capacul acesteia și amplasați seringa în ambalajul de carton exterior în vederea distrugerii. Scoateți și aruncați mănușile sau spălați-le cu cantități mari de apă de la robinet.

Daca apare o greseala substantiala de dozare sau deglutitie a produsului (ex. Calul scuipa sau inghită mai mult cu 25% din cantitatea estimata), se inlocuieste imediat portia pierduta din doza, cu atentie pentru a evita supradozarea accidentală. Pentru animalele la care nu se inregistreaza o sedare corespunzatoare ca timp, pentru a completa procedura, re-administrarea produsului in timpul procedurii poate sa nu fie practica, intrucat absorbtia transmucosala este foarte scazuta ca sa imbunatatim timpul de sedare. In astfel de situatii o iavasa poate usura contentia. Alternativ, veterinarul poate administra alte sedativa injectabile in functie de politica clinicii.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

) Carne si organe: Zero zile.
Lapte: Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.
Păstrați seringa în ambalajul de carton pentru a se proteja de lumină.
A nu se folosi după data de expirare mentionată pe carton.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Spre deosebire de alte produse veterinare de uz oral, acest produs nu este conceput pentru a fi înghițit. În schimb, produsul trebuie plasat sub limba calului. După administrarea produsului, animalul trebuie lăsat să se poată odihni într-un loc liniștit. Înainte de inițierea oricărei proceduri, permiteți sedativului să își facă efectul (aproximativ 30 de minute).

Sfat pentru medici: Detomidina este un agonist al adrenoreceptorilor alfa-2 destinat utilizării la animale. Simptomele raportate după expunere umană accidentală includ ameteala, hipotensiune, hipertensiune,



bradicardie, senzatia de prurit, amorteala, dureri de cap somnolenta, pupile dilatate si voma. Tratamentul va fi simptomatic, de suport cu terapie intensiva adevarata.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Caii care sunt aproape de sau sunt in soc endotoxic sau traumatic sau caii ce suferă de afectiuni cardiaice sau febra, ar trebui sa fie tratati in conformitate cu evaluarea raportului beneficiu/risc de catre medicul veterinar responsabil. Protejati caii tratati de temperaturi extreme. Unii cai, desi aparent sedati profund, pot raspunde la stimuli externi.

Nu trebuie administrate apa sau alimente înainte de dispariția efectului sedativ al produsului.

Gestatie: Se va folosi in mod responsabil in functie de evaluarea riscului/beneficiului de catre veterinar. Studiile de laborator in pe iepuri si sobolani nu au evidențiat efecte teratogene, fetotoxice sau maternotoxice.

Lactatie: Detomidina este excretata in cantitati decelabile in lapte.

Fertilitate: Siguranta produsului nu a fost invetigata la caii de reproductie.

Detomidina potenteaza efectul altor sedative si anestezice. Sulfonamidele cu efect potentiator administrate intravenos nu trebuie sa fie folosite la animale anesteziate sau sedate existand risk potential de disritmie fatala.

Efectul detomidinei poate fi eliminat folosind un antidot specific atipamezol, un antagonist al adrenoreceptorilor alfa-2.

In absenta studiilor de compatibilitate acest produs medicinal veterinar nu trebuie sa fie amestecat cu alte produse medicinale veterinar.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Detomidina este un agonist al adrenoreceptorilor alfa-2, care poate cauza sedare, somnolență, scăderea tensiunii arteriale și a frecvenței cardiace la oameni.

Reziduurile produsului pot fi prezente pe cilindrul și pe pistonul seringii de administrare orală sau pe buzele cailor, în urma administrării sublinguale.

Produsul poate cauza iritație cutanată locală in urma contactului prelungit cu pielea. Evitați contactul cu membranele mucoase și cu pielea. Pentru prevenirea contactului cu pielea trebuie purtate manusi impermeabile. Deoarece seringa poate avea urme de produs după aplicare, aceasta trebuie protejată cu capacul din dotare și amplasată în ambalajul exterior de carton în vederea distrugerii. În caz de contact cu produsul, spălați imediat, cu apă din abundență, pielea și/sau membranele mucoase expuse.

Evitați contactul cu ochii. În caz de contact accidental al produsului cu ochii, clătiți cu apă proaspătă din abundență. Dacă apar simptome, consultați medicul.

Femeile gravide trebuie să evite contactul cu produsul. Dupa expunerea sistematică la detomidina, pot apărea contractii uterine și scăderea presiunii vasculare la fat.

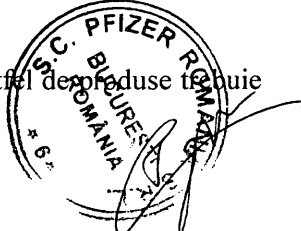
În caz de ingestie accidentală sau de contact prelungit cu mucoasele, consultați medicul, furnizându-i prospectul produsului, dar NU CONDUCETI VEHICULE, deoarece pot apărea efecte de sedare și modificare a tensiunii arteriale.

Alte precautii

Seringa poate fi folosita numai o data. Seringile golite parțial trebuie aruncate.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.



Medicamentele nu trebuie aruncate via apa menajera sau in deseul din adapost.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

XXXXXXXXX

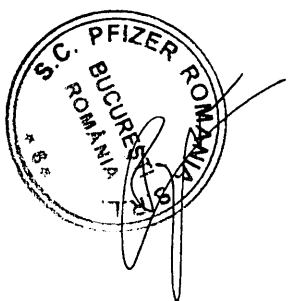
15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunea ambalajului: 1 x 3,0 ml (1 seringa per carton).

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Pfizer Romania srl,
Splaiul Independenței 179,
050099, Sector 5, București
Tel: +40 21 207 28 93
Fax: + 40 21 207 28 03

VERIFICAT,
DR.MED. VET. DRĂGHICI ALINA
Alina





ETCHETARE ȘI PROSPECT



)

A. ETICHETARE

)



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

DOMOSEDAN 7,6 mg/ml gel oromucozal
Hidroclorura de detomidina

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml contine:

Hidroclorură de detomidină 7,6 mg
Albastru brillant FCF (E133) 0,032 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Gel oromucozal.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

3,0 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Cal.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Sedarea, pentru a facilita contentia pentru proceduri veterinare non-invazive și pentru proceduri minore de întreținere.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citiți prospectul înainte de utilizare.
Administrare sublinguala.

Tabel de dozare:

Greutate corporală aproximativă (Kg)	Volumul dozei (ml)
150 – 199	1,00
200 – 249	1,25
250 – 299	1,50
300 – 349	1,75
350 – 399	2,00
400 – 449	2,25
450 – 499	2,50
500 – 549	2,75
550 – 600	3,00



8. TEMPORALITY

Carne si organe: Zero zile.

Lapte: Zero zile.

9. ATTENTIONARE (ATTENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Seringa poate fi folosita o singura data. Seringile parțial consumate trebuie sa fie aruncate.

Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

Expira (Luna/An)

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Păstrați seringa în ambalajul de carton pentru a se proteja de lumină.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Aruncati materialul neutilizat în conformitate cu cerințele locale.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz

„Numai pentru uz veterinar”.

„Se elibereaza numai pe baza de prescriptie medicala”

P-RF

14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Orion Corporation

Orionintie 1

02200 Espoo

Finlanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot

VERIFICAT
DR-MED-VET DRAGHICI ALINA


INFORMATII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

DOMOSEDAN 7,6 mg/ml gel oromucozal
Hidroclorură de detomidină

2. CANTITATEA SUBSTANȚELOR ACTIVE

3. DIMENSIUNILE AMBALAJULUI (Greutate / Volum / Numar de doze)

3,0 ml

4. CALE DE ADMINISTRARE

Administrare sublinguala

5. TEMP DE ASTEPTARE

6. NUMAR DE LOT

Numar Lot

7. DATA EXPIRARII

Expira (Luna/An)

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONI
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE,**

„Pentru uz veterinar” Se elibereaza numai cu prescriptie medicala.

P-RF

VERIFICAT,
DR. MED. VET. DRĂGHICI ALINA
Eugen