

*ANEXA I*

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Euthanimal 20%, 200 mg/ml soluție injectabilă

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare ml conține

**Substanță activă:**

pentobarbital de sodiu 200 mg (echivalent cu 182 mg pentobarbital)

**Conservant:**

Alcool benzilic (E 1519) 20,0 mg

Etanol 80,0 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

Soluție limpede de culoare roșie

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Porcine, caprine, ovine, bovine, cabaline, pisici și câini

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă:**

Pentru eutanasiere.

### **4.3 Contraindicații**

Nu folosiți acest medicament pentru anesteziere.

Carcasele și produsele comestibile provenite de la animalele injectate cu acest produs nu pot intra în lanțul alimentar, iar alte animale nu pot mâncă (părți din) aceste carcase (vezi secțiunea 4.11)

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Injectarea intravenoasă de pentobarbital are capacitatea de a produce excitație prin inducție la mai multe specii de animale și trebuie aplicată o sedare adecvată dacă se consideră necesar de către medicul veterinar. Trebuie luate măsuri de precauție pentru evitarea administrării perivasculare (de exemplu prin utilizarea unui cateter intravénos).

Verificați în mod regulat, până la aproximativ 10 minute după administrare, dacă revin semnele vitale (respirație, puls, reflex cornean). În studiile clinice, s-a stabilit că acest lucru ar putea să intervină. Dacă semnele vitale revin, este recomandat să se repete administrarea folosind o cantitate de jumătate până la o doză întreagă din doza prescrisă.

Evitați utilizarea la animalele care cântăresc peste 120 kg datorită volumului ridicat de soluție injectabilă necesar și dificultății de a obține o administrare rapidă.

Pentru a reduce riscul de excitație prin inducție, eutanaserea trebuie să aibă loc într-o zonă liniștită.

În special la cabaline și bovine, medicul veterinar ar trebui să ia în considerare administrarea prealabilă a unui sedativ adecvat pentru a produce sedarea profundă înainte de eutanasiere și se recomandă să fie disponibilă o metodă alternativă de eutanasiere în cazul în care devine necesară.

#### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

##### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Nu există.

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

Pentobarbitalul este un hipnotic și un sedativ puternic, prin urmare este potențial toxic la om. Poate fi absorbit sistemic prin piele și prin înghițire. Trebuie avută grijă specială să se evite ingestia și auto-injectarea accidentală

Absorbția sistemică (incluzând absorbția prin piele și ochi) a pentobarbitalului cauzează sedare, înducerea somnului și depresie respiratorie. În plus, acest produs poate fi iritant pentru ochi și poate provoca iritarea pielii, precum și reacții de hipersensibilitate (datorită prezenței pentobarbitalului și a alcoolului benzilic). Efectele embriotoxicice nu pot fi excluse.

Evitați contactul direct cu pielea și ochii, inclusiv contactul mâini-ochi.

Evitați auto-injectarea accidentală sau injectarea accidentală a unei alte persoane atunci când administrați produsul.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la pentobarbital trebuie să evite contactul cu acest produs medicinal veterinar

Manipulați produsul cu cea mai mare grijă, mai ales personalul de sex feminin cu potențial fertil. Purtați mănuși de protecție. Acest medicament trebuie administrat numai de către medicii veterinari și trebuie utilizat numai în prezența unui alt profesionist, care poate ajuta în cazul unei expuneri accidentale. Instruiți cadrele profesioniste, dacă nu au pregătire medicală, asupra riscurilor acestui produs.

În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, trebuie să clătiți imediat cu apă din abundență. În cazul auto-injectării accidentale sau dacă există cantități semnificative de produs pe piele sau în ochi, trebuie consultat medicul și trebuie să i se arate prospectul sau eticheta. În caz de ingerare accidentală, spălați gura și consultați medicul imediat. Dar NU CONDUCEȚI VEHICULE deoarece poate apărea sedarea.

În urma administrării produsului, animalul se va prăbuși în mai puțin de 10 secunde. Prin urmare, când animalul stă în picioare în timpul administrării, persoana care administrează produsul medicinal veterinar și persoanele din jur trebuie să păstreze distanță pentru a nu fi prinse sub animal.

Acet produs este inflamabil, ţineţi-l la distanţă de surse de aprindere. Nu fumaţi.

**Informaţii destinate numai personalului medical în caz de expunere:**

Măsurile de urgenţă trebuie să menţină funcţia respiratorie şi cardiace. În cazuri de intoxicaţie gravă, trebuie luate măsuri de eliminare a barbituricelor.

**4.6 Reacţii adverse (frecvenţă şi gravitate)**

Moartea poate fi amânată în cazul în care injecţia este administrată perivascular sau în organe/tesuturi cu o capacitate redusă de absorbţie. Barbituricele pot fi iritante atunci când sunt administrate perivascular.

**Frecvenţe:**

- Tipete
- Spasme musculare

**Rare:**

- Excitaţie
- Mişcări ale membelor
- Defecaţie şi scurgeri de urină
- Tulburări respiratorii (la bovine), în special din cauza subdozării

**Foarte rare:**

- Convulsii
- Contraconiecţie a diafragmei
- Vărsături
- Una sau mai multe respiraţii cu ieftin apăr după stopul cardiac

**4.7 Utilizare în perioada de gestaţie, lactaţie sau în perioada de ouat**

Nu sunt disponibile informaţii specifice. Utilizarea acestui produs la animalele gestante este lăsată la aprecierea mediciului veterinar.

**4.8 Interacţiuni cu alte produse medicinale şi alte forme de interacţiune**

Medicamentele cu efect deprimant asupra SNC (narcotice, fenotiazine, antihistaminice, etc) pot creşte efectul pentobarbitalului.

**4.9 Cantităţi de administrat şi calea de administrare**

Bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, pisici şi câini:

100 mg/kg (corespunzând la 0,5 ml/kg) prin injecţie intravenoasă rapidă. Pentru animale mari, se recomandă utilizarea unui cateter intravénos pre-inserat

Dacă stopul cardiac nu intervine după 2 minute, trebuie administrată o a doua doză, preferabil prin injecţie intravenoasă rapidă sau, dacă această cale de administrare nu este fezabilă, prin injecţie intracardiacă; injecţia intracardiacă poate fi administrată doar după o sedare sau anesteziere profundă prealabilă.

Întrucât flaconul nu poate fi perforat de mai mult de 20 de ori, utilizatorul trebuie să aleagă cea mai potrivită dimensiune de flacon.

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

În caz de administrare accidentală la un animal care nu fusese prezentat pentru eutanasie, măsurile cum ar fi respirația artificială, administrarea de oxigen și utilizarea analgezicelor sunt adecvate.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul

Trebuie luate măsuri adecvate pentru a se asigura că toate carcasele și părțile comestibile ale animalelor injectate cu acest produs nu pătrund în lanțul alimentar și nu sunt utilizate pentru consum uman. Alte animale nu pot consuma sub nicio formă (părți din) aceste carcase, deoarece astfel ar avea loc expunerea la o doză letală de pentobarbital.

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Barbiturice pentru eutanasiere.

Codul veterinar ATC: QN51AA01.

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Pentobarbital este un sedativ și hipnotic cu acțiune de scurtă durată. Acesta provoacă depresia sistemului nervos central, deoarece pentobarbitalul modulează receptorul GABA, prin care imită activitatea acidului gamma-aminobutiric.

Barbituricele produc în special supresia sistemului activator reticular (SAR) de la nivelul creierului, care asigură în mod normal starea de alertă. Efectul imediat este pierderea conștiinței urmată de anestezie profundă, urmată de depresia rapidă a centrului respirator, la rate ridicate. Respirația se oprește și este urmată imediat de stop cardiac și moarte rapidă.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

În urma administrării intravenoase are loc distribuția rapidă în țesuturi.

Eliminarea pentobarbitalului are loc în principal în ficat prin metabolizare, în special prin intermediul sistemului citocromului P<sub>450</sub>, precum și prin excreție renală și redistribuire. La porcine, redistribuirea în țesutul adipos conduce la concentrații plasmaticе reduse și un efect prelungit.

Barbituricele se pot difuza prin placenta în țesuturile fetale, iar urme de barbiturice pot fi prezente în laptele matern.

### **6. PROPRIETĂȚI FARMACEUTICE**

## **6.1      Lista excipientilor**

Etanol 96%  
Propilenglicol  
Alcool benzilic (E1519)  
Ponceau 4R (E124)  
Apă pentru preparate injectabile

## **6.2      Incompatibilități**

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

## **6.3      Perioadă de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile.

## **6.4.     Precauții speciale pentru păstrare**

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare

## **6.5      Natura și compoziția ambalajului primar**

Cutie de carton cu un flacon de sticlă de tip II de 100 ml, sigilat cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.

Cutie de polistiren cu 12 flacoane de sticlă de tip II de 100 ml, sigilate cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.

Cutie de carton cu un flacon de sticlă de tip II de 250 ml, sigilat cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.

Cutie de polistiren cu 6 flacoane de sticlă de tip II de 250 ml, sigilate cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaje să fie comercializate.

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

Acest produs medicinal este periculos pentru oameni și animale. Eliminați orice produs neutilizat și recipientele goale în conformitate cu instrucțiunile autorităților locale de reglementare în domeniul deșeurilor.

## **7.        DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Alfasan Nederland BV  
Kuipersweg 9, Woerden  
Olanda  
Tel: 0348 - 416945

Fax: 0348 – 423577  
E-mail: alfasan@wxs.nl

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/ REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

August 2015

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Produs medicinal pentru uz exclusiv de către un medic veterinar. Nu se vinde către public.  
Administrarea și custodia produsului medicinal trebuie realizate exclusiv de către medicul veterinar.  
Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

**ANEXA III**  
**ETCHETARE ȘI PROSPECT**

metri 3

## A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

{Cutie de carton}(N1) / Ambalaj din polistiren }

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Euthanimal 20%, 200 mg/ml soluție injectabilă  
{Pentobarbital de sodiu}

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml conține

**Substanță activă:**

pentobarbital de sodiu 200 mg (echivalent cu 182 mg pentobarbital).

**Conservant:**

Alcool benzilic (E 1519) 20,0 mg

Etanol 80,0 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

1 flacon a 100 ml

1 flacon a 250 ml

12 flacoane a 100 ml

6 flacoane a 250 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porcine, caprine, ovine, bovine, cabaline, pisici și câini

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru eutanasiere

**7. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, pisici și câini:  
100 mg / kg (corespunzând la 0,5 ml/kg) prin injectare intravenoasă rapidă.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### **8. TEMPORISCAZ**

Nu este cazul.

Citiți prospectul înainte de utilizare

#### **9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Nu folosiți acest medicament pentru anesteziere.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Injectarea accidentală este periculoasă.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După desigilare, se va utiliza în termen de 28 de zile.

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare

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

Acest produs medicinal este periculos pentru oameni și animale. Eliminați orice produs neutilizat și recipientele goale în conformitate cu instrucțiunile autorităților locale de reglementare în domeniul deșeurilor

#### **13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

Numai pentru uz veterinar.

Produs medicinal pentru uz exclusiv de către un medic veterinar. Nu se vinde către public.  
Administrarea și custodia produsului medicinal trebuie realizate exclusiv de către medicul veterinar.  
Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.

#### **14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Alfasan Nederland BV  
Kuipersweg 9, Woerden

Olanda  
Tel: 0348 - 416945  
Fax: 0348 – 423577  
E-mail: alfasan@wxs.nl

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie:

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR**

{Flacon de sticlă}

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Euthanimal 20%, 200 mg/ml soluție injectabilă  
{Pentobarbital de sodiu}

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare ml conține

**Substanța activă:**

pentobarbital de sodiu 200 mg (echivalent cu 182 mg pentobarbital).

**Conservant:**

Alcool benzilic (E 1519) 20,0 mg

Etanol 80,0 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

100 ml

250 ml

**5. SPECII ȚINTĂ**

Porcine, caprine, ovine, bovine, cabaline, pisici și câini

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru eutanasiere

**7. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, pisici și câini:

100 mg / kg (corespunzând la 0,5 ml/kg) prin injectare intravenoasă rapidă.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Nu folosiți acest medicament pentru anesteziere.

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Injectarea accidentală este periculoasă.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

După desigilare, se va utiliza în termen de 28 de zile.

După desigilare, se va utiliza până la \_\_\_\_ . \_\_\_\_ . \_\_\_\_

**11. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE**

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare

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

Acest produs medicinal este periculos pentru oameni și animale. Eliminați orice produs neutilizat și recipientele goale în conformitate cu instrucțiunile autorităților locale de reglementare în domeniul deșeurilor

**13. MENȚIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

Numai pentru uz veterinar.

Produs medicinal pentru uz exclusiv de către un medic veterinar. Nu se vinde către public.  
Administrarea și custodia produsului medicinal trebuie realizate exclusiv de către medicul veterinar.

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.

**14. MENȚIUNE „A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Alfasan Nederland BV  
Kuipersweg 9, Woerden  
Olanda  
Tel: 0348 - 416945  
Fax: 0348 – 423577  
E-mail: alfasan@wxs.nl

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Serie:

Next w. S

**B. PROSPECT**

**PROSPECT PENTRU:**  
**Euthanimal 20%, 200 mg/ml soluție injectabilă**

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

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Alfasan Nederland BV  
Kuipersweg 9, Woerden  
Olanda  
Tel: 0348 - 416945  
Fax: 0348 – 423577  
E-mail: alfasan@wxs.nl

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Euthanimal 20%, 200 mg/ml soluție injectabilă  
Pentobarbital de sodiu.

**3. DECLARAAREA SUBSTANȚEI (SUBSTANȚELOR) ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE**

Fiecare ml conține

**Substanță activă:**

pentobarbital de sodiu 200 mg (echivalent cu 182 mg pentobarbital)

**Conservanți:**

Alcool benzilic (E 1519) 20,0 mg  
Etanol 80,0 mg

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Pentru eutanasiere

**5. CONTRAINDIKAȚII**

Nu folosiți acest medicament pentru anesteziere.

Carcasele și produsele comestibile provenite de la animalele injectate cu acest produs nu pot intra în lanțul alimentar, iar alte animale nu pot mâncă (părți din) aceste carcase (vezi secțiunea 10)

**6. REACTII ADVERSE**

Moartea poate fi amânată în cazul în care injecția este administrată perivascular sau în organe/țesuturi cu o capacitate redusă de absorbție. Barbituricele pot fi iritante atunci când sunt administrate perivascular

**Frecvențe:**

- Tipete
- Spasme musculare

**Rare:**

- Excitație
- Mișcări ale membrelor
- Defecație și surgeri de urină

- Tulburări respiratorii (la bovine), în special din cauza subdozării

**Foarte rare:**

- Convulsii
- Contrație a diafragmei
- Vârsături
- Una sau mai multe respirații cu ieșit apăr după stopul cardiac

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

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Porcine, caprine, ovine, bovine, cabaline, pisici și câini.

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, pisici și câini:

100 mg/kg (corespunzând la 0,5 ml/kg) prin injectare intravenoasă rapidă. Pentru animale mai mari, se recomandă utilizarea unui cateter intravénos pre-inserat

Dacă stopul cardiac nu intervine după 2 minute, trebuie administrată o a doua doză, preferabil prin injecție intravenoasă rapidă sau, dacă această cale de administrare nu este fezabilă, prin injecție intracardiacă; injecția intracardiacă poate fi administrată doar după o sedare sau anesteziere profundă prealabilă.

Evități utilizarea la animalele care căntăresc peste 120 kg datorită volumului ridicat de soluție injectabilă necesar și dificultății de a obține o administrare rapidă.

Întrucât flaconul nu poate fi perforat de mai mult de 20 de ori, utilizatorul trebuie să aleagă cea mai potrivită dimensiune de flacon.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Injectarea intravenoasă de pentobarbital are capacitatea de a produce excitație prin inducție la mai multe specii de animale și trebuie aplicată o sedare adecvată dacă se consideră necesar de către medicul veterinar. Trebuie luate măsuri de precauție pentru evitarea administrării perivasculare (de exemplu prin utilizarea unui cateter intravénos).

Pentru a reduce riscul de excitație prin inducție, eutanaiserea trebuie să aibă loc într-o zonă liniștită.

În special la cabaline și bovine, medicul veterinar ar trebui să ia în considerare administrarea prealabilă a unui sedativ adecvat pentru a produce sedarea profundă înainte de eutanasiere și se recomandă să fie disponibilă o metodă alternativă de eutanasiere în cazul în care devine necesară.

## **10. TEMPORALITATE**

Nu este cazul.

Trebuie luate măsuri adecvate pentru a se asigura că toate carcasele și părțile comestibile ale animalelor injectate cu acest produs nu pătrund în lanțul alimentar și nu sunt utilizate pentru consum uman. Alte animale nu pot consuma sub nicio formă (părți din) aceste carcase, deoarece astfel ar avea loc expunerea la o doză letală de pentobarbital.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU PĂSTRARE**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor

Acest produs medicinal nu necesită condiții speciale de păstrare. A nu se utiliza după data de expirare înscrisă pe etichetă după „exp”.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a recipientului: 28 de zile.

Atunci când fiola este abordată pentru prima dată, data la care produsul rămas în recipient trebuie aruncat trebuie completată în spațiul prevăzut pe etichetă.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

Precăutii speciale pentru utilizare la animale:

Verificați în mod regulat, până la aproximativ 10 minute după administrare, dacă revin semnele vitale (respirație, puls, reflex cornean). În studiile clinice, s-a stabilit că acest lucru ar putea să intervină. Dacă semnele vitale revin, este recomandat să se repete administrarea folosind o cantitate de jumătate până la o doză întreagă din doza prescrisă.

Precăutii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:  
Produs medicinal pentru uz exclusiv de către un medic veterinar. Nu se vinde către public.  
Administrarea și custodia produsului medicinal trebuie realizate exclusiv de către medicul veterinar.

Pentobarbitalul este un hipnotic și un sedativ puternic, prin urmare este potențial toxic la om. Poate fi absorbit sistemic prin piele și prin înghițire. Trebuie avută grijă specială să se evite ingestia și auto-injectarea accidentală

Absorbția sistemică (inclusiv absorbția prin piele și ochi) a pentobarbitalului cauzează sedare, inducerea somnului și depresie respiratorie. În plus, acest produs poate fi iritant pentru ochi și poate provoca iritarea pielii, precum și reacții de hipersensibilitate (datorită prezenței pentobarbitalului și a alcoolului benzilic). Efectele embriotoxicice nu pot fi excluse.

Evitați contactul direct cu pielea și ochii, inclusiv contactul mâini-ochi.

Evitați auto-injectarea accidentală sau injectarea accidentală a unei alte persoane atunci când administrați produsul.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la pentobarbital trebuie să evite contactul cu acest produs medicinal veterinar

Manipulați produsul cu cea mai mare grijă, mai ales personalul de sex feminin cu potențial fertil. Purtați mănuși de protecție. Acest medicament trebuie administrat numai de către medicii veterinari și trebuie utilizat numai în prezența unui alt profesionist, care poate ajuta în cazul unei expuneri accidentale. Instruiți cadrele profesioniste, dacă nu au pregătire medicală, asupra riscurilor acestui produs.

În cazul contactului accidental cu pielea sau ochii, trebuie să clătiți imediat cu apă din abundență. În cazul auto-injectării accidentale sau dacă există cantități semnificative de produs pe piele sau în ochi, trebuie

consultat medicul și trebuie să i se arate prospectul sau eticheta. În caz de ingerare accidentală, spălați gura și consultați medicul imediat. Dar NU CONDUCEȚI VEHICULE deoarece poate apărea sedarea.

În urma administrării produsului, animalul se va prăbuși în mai puțin de 10 secunde. Prin urmare, când animalul stă în picioare în timpul administrării, persoana care administrează produsul medicinal veterinar și persoanele din jur trebuie să păstreze distanța pentru a nu fi prinse sub animal.

Acest produs este inflamabil, țineți-l la distanță de surse de aprindere. Nu fumați.

**Informații destinate numai personalului medical în caz de expunere:**

Măsurile de urgență trebuie să vizeze menținerea funcției respiratorii și cardiace. În cazuri de intoxicație gravă, trebuie luate măsuri de eliminare a barbituricelor.

Gestatie:

Nu sunt disponibile informații specifice privind animalele gestante. Utilizarea acestui produs la animalele gestante este lăsată la aprecierea medicului veterinar.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Medicamentele cu efect deprimant asupra SNC (narcotice, fenotiazine, antihistaminice, etc) pot crește efectul pentobarbitalului.

Supradozare(simptome,proceduri de urgență,antidot):

În caz de administrare accidentală la un animal care nu fusese prezentat pentru eutanasie, măsurile cum ar fi respirația artificială, administrarea de oxigen și utilizarea analepticelor sunt adecvate.

Incompatibilitati:

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

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

Acest produs medicinal este periculos pentru oameni și animale. Eliminați orice produs neutilizat și recipientele goale în conformitate cu instrucțiunile autorităților locale de reglementare în domeniul deșeurilor.

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

August 2015

**15. ALTE INFORMAȚII**

Cutie de carton cu un flacon de sticlă de tip II de 100 ml, sigilat cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.  
Cutie de polistiren cu 12 flacoane de sticlă de tip II de 100 ml, sigilate cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.  
Cutie de carton cu un flacon de sticlă de tip II de 250 ml, sigilat cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.  
Cutie de polistiren cu 6 flacoane de sticlă de tip II de 250 ml, sigilate cu dop din cauciuc bromobutilic și capac din aluminiu.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.