

Rezumatul caracteristicilor produsului

[Versiunea 7.3.2, 10/2011]

ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Tranquiline 35 mg/ml, gel oral pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă

Acepromazină (ca maleat de acepromazină)	35,00 mg (47,50 mg)
---	------------------------

Excipienți**Conservanți**

Parahidroxibenzoat de metil (E218)	0,65 mg
Parahidroxibenzoat de propil (E216)	0,35 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Gel oral.

Gel galben transparent.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**4.1 Specii țintă**

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Pentru sedare și premedicație anestezică.

Neuroleptanalgezie în combinație cu un derivat morfinic.

Efect antiemetic, tratamentul simptomelor în caz de vomă și rău de mișcare.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează pentru câinii având o greutate a corpului mai mică de 17,5 kg.

Nu se utilizează pentru animalele în stare de soc, în stări severe de excitație emoțională, cu o tendință existentă spre convulsii sau în caz de *Status epilepticus*.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Rezumatul caracteristicilor produsului

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Acepromazina poate accelera leșinul la rasele de câini brahicefalice. Rasele mari de câini sunt în mod special sensibile la acepromazină și de aceea, la aceste rase, trebuie folosită doza minimă posibilă.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Acepromazina are un efect analgezic mic, dacă există, de aceea, procedurile dureroase trebuie evitate.

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

În caz de ingerare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și informați profesioniștii din domeniul sănătății de otrăvirea cu fenotiazine. Arătă prospectul sau eticheta medicului. NU CONDUCETI MAȘINA, deoarece pot apărea sedarea și modificări ale tensiunii arteriale. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la acepromazină sau alte fenotiazine trebuie să evite contactul cu produsul.

Persoanelor cu piele sensibilă sau în contact permanent cu produsul li se recomandă purtarea de mănuși impermeabile.

După utilizare, spălați bine mâinile și pielea expusă.

În caz de vârsare accidentală pe piele, imediat după expunere, spălați pielea expusă cu apă din abundență.

Evitați contactul cu ochii. În caz de contact accidental cu ochii, clătiți ușor cu apă de la robinet timp de 15 minute și cereți imediat sfatul medicului dacă persistă vreo iritație.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Deoarece acepromazina scade tonusul sistemului nervos simpatice, după administrare este posibil să apară o scădere temporară a tensiunii arteriale.

Inhibarea reglării temperaturii.

Sunt posibile următoarele modificări reversibile în hemogramă:

- scăderea temporară a numărului de eritrocite și a concentrației de hemoglobină;
- scăderea temporară a numărului de trombocite și leucocite.

Deoarece crește secreția de prolactină, administrarea acepromazinei poate duce la tulburări de fertilitate.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Până în momentul actual, nu s-au raportat efecte teratogene după utilizarea acepromazinei la cățele. Totuși, deoarece nu există niciun studiu specific despre efectele teratogene, utilizarea acepromazinei în perioada de gestație nu este recomandată și trebuie utilizată doar după o evaluare beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Acepromazina potențează acțiunea medicamentelor depresive ale sistemului nervos central. Utilizarea în același timp cu esterii organici de tip fosfat crește toxicitatea acepromazinei. Deoarece acepromazina scade tonusul sistemului nervos simpatic, produsul nu trebuie administrat în același timp cu medicamentele pentru scăderea tensiunii arteriale.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Instrucțiuni de dozare

Indicație	Doză	Volum doză	
Sedare ușoară	1,0 mg/kg	0,5 ml	½ doză unică pe cale orală/17,5 kg greutate corporală
Sedare	2,0 mg/kg	1,0 ml	Doză unică pe cale orală/17,5 kg greutate corporală
Premedicație	3,0 mg/kg	1,5 ml	1½ doză unică pe cale orală/17,5 kg greutate corporală

Produsul este ambalat într-o seringă 10 ml din polietilenă. Pistonul are un inel de blocare, care ar trebui să fie adaptat pentru a furniza volumul necesar, în conformitate cu indicațiile directoare de dozare. Intervale de 1,0 ml, sunt tipărite pe pistonul seringii, dar pistonul este marcat la intervale de 0,5 ml. O singură întoarcere a inelului de blocare va muta inelul înapoi permitând expulzarea unui volum doză de 0,5 ml. Două rotații ale inelului de blocare va furniza un volum doză de 1,0 ml. Trei rotații ale inelului de blocare sunt necesare pentru o doză de 1,5 ml. Seringa se bagă în gura animalului și doza corespunzătoare este expulzată în obrazul animalului. Gelul, palatabil, poate fi amestecat și în mâncare.

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

Supradozarea are drept rezultat apariția mai devreme a simptomelor sedative și un efect prelungit.

Efecte toxice sunt ataxia, hipotensiunea, hipotermia și efectele extrapiramidale.

Antidot: Se poate folosi noradrenalină pentru a contracara efectele cardiovasculare.

Un antidot posibil în caz de apnee și sincopă – metilamfetamină și steroid solubil.

4.11 Timp(i) de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică:

Sistemul nervos

Codul veterinar ATC:

QN05AA04

Rezumatul caracteristicilor produsului

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Acepromazina este un derivat de fenotiazină. Această grupă de molecule aparține neurolepticelor: acestea depresează sistemul nervos central și influențează efectele asociate pe sistemul autonomic. Aceste efecte se datorează interferenței acestora cu diferenți receptori neurotransmițători (dopaminergici, adrenergici) și interferența acestora cu activitatea hipotalamusului. Activitatea sedativă începe în 15-30 de minute de la tratament și durează 6-7 ore.

5.2 Particularități farmacocinetice

Acepromazina este absorbită parțial în tractul gastrointestinal. Gradul de legare de proteinele plasmatic sunt mari și este larg distribuită în țesuturile corpului. Nivelurile plasmatic sunt, de obicei, scăzute. Acepromazina este foarte bine metabolizată și se elimină în principal prin urină.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Parahidroxibenzoat de metil (E218)

Parahidroxibenzoat de propil (E216)

Acetat de sodiu trihidrat

Cyclamat de sodiu (E952)

Hidroxietilceluloză

Glicerol (E422)

Apă purificată

6.2 Incompatibilități

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

6.3 Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare:	2 ani
---	-------

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar:	28 zile
---	---------

Păstrați seringa după ce a fost scoasă din ambalaj în cutia de carton originală și depozitați într-un loc uscat.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A nu se refrigera sau congela.

A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Recipient:	Cilindrul seringii este din polietilenă de înaltă densitate, alb. Pistonul seringii este din polietilenă cu densitate scăzută , alb.
Sistem de închidere:	Capac cu ajustaj alunecător din polietilenă de înaltă densitate, alb.
Volum de umplere:	10 ml
Dispozitiv de dozare:	Produsul este prezentat într-o seringă de dozare pe cale orală, care este gradată la intervale de 1 ml.

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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Floris Veterinaire Produkten BV
Kempenlandstraat 33
5262 GK Vught
Olanda

8. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI****10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI****INTERDICȚII PENTRU DE VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu este cazul.

ANEXA II
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**ETICHETA SERINGII****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Tranquiline 35 mg/ml, gel oral pentru câini.
Acepromazină (ca maleat de acepromazină).

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml conține:

Substanță activă

Acepromazină 35,00 mg
(ca maleat de acepromazină) (47,50 mg)

Excipienti**Conservanți**

Parahidroxibenzoat de metil (E218) 0,65 mg
Parahidroxibenzoat de propil (E216) 0,35 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Gel oral.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚII

Pentru sedare și premedicație anestezică.
Neuroleptanalgezie în combinație cu un derivat morfinic.
Efect antiemetic, tratamentul simptomatic în caz de vomă și rău de mișcare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Etichetare și prospect

Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: {lună/an}

Perioada de valabilitate după desigilare/deschidere: 28 zile

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

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A nu se refrigera sau congelează.

A se feri de îngheț.

A se proteja de lumină.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

Se elibereză numai pe bază de rețetă veterinară.

P-RF

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Numai pentru uz veterinar.

14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDERE COPILOR"

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Floris Veterinaire Produkten BV, Kempenlandstraat 33, GK5262 Vught, Olanda

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

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

Tranquiline 35 mg/ml, gel oral pentru câini.
Acepromazină (ca maleat de acepromazină).

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Fiecare ml conține:

Substanță activă

Acepromazină (ca maleat de acepromazină)	35,00 mg (47,50 mg)
---	------------------------

Excipienți**Conservanți**

Parahidroxibenzoat de metil (E218)	0,65 mg
Parahidroxibenzoat de propil (E216)	0,35 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Gel oral.

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 ml.

5. SPECII ȚINTĂ

Câini.

6. INDICAȚII

Pentru sedare și premedicație anestezică.
Neuroleptanalgezie în combinație cu un derivat morfinic.
Efect antiemetice, tratamentul simptomatic în caz de vomă și rău de mișcare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Citii prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ

Citii prospectul înainte de utilizare.

Pentru utilizator

În caz de ingerare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și informați profesioniștii din domeniul sănătății de otrăvirea cu fenotiazine. Arată prospectul sau eticheta medicului.
NU CONDUCETI MAȘINA, deoarece pot apărea sedarea și modificări ale tensiunii arteriale. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la acepromazină sau alte fenotiazine trebuie să evite contactul cu produsul.

Persoanelor cu piele sensibilă sau în contact permanent cu produsul li se recomandă purtarea de mănuși impermeabile.

După utilizare, spălați bine mâinile și pielea expusă.

În caz de vârsare accidentală pe piele, imediat după expunere, spălați pielea expusă cu apă din abundență.

Evitați contactul cu ochii. În caz de contact accidental cu ochii, clătiți ușor cu apă de la robinet timp de 15 minute și cereți imediat sfatul medicului dacă persistă vreo iritație.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP: {lună/an}

Perioada de valabilitate după desigilare/deschidere: 28 zile

Dupa desigilare, se va utiliza până la.....

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A nu se refrigera sau congelează.

A se proteja de lumină.

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

Citii prospectul înainte de utilizare.

13. MENTIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

Etichetare și prospect

Numai pentru uz veterinar.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

P-RF

14. MENTIUNEA "A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR"

A nu se lăsa la îndemâna și la vederea copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Floris Veterinaire Produkten BV, Kempenlandstraat 33, GK5262 Vught, Olanda

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot:

B. PROSPECT

Etichetare și prospect**PROSPECT**

Tranquiline 35 mg/ml, gel oral pentru câini

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

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Floris Veterinaire Produkten BV, Kempenlandstraat 33, GK 5262 Vught, Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Tranquiline 35 mg/ml, gel oral pentru câini.

Acepromazină (ca maleat de acepromazină).

3. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare ml de produs conține:

Substanță activă

Acepromazină (ca maleat de acepromazină)	35,00 mg (47,50 mg)
---	------------------------

Excipienți

Conservanți

Parahidroxibenzoat de metil (E218)	0,65 mg
Parahidroxibenzoat de propil (E216)	0,35 mg

4. INDICAȚII

Pentru sedare și premedicație anestezică.

Neuroleptanalgezie în combinație cu un derivat morfinic.

Efect antiemetic, tratamentul simptomatic în caz de vomă și rău de mișcare.

5. CONTRAINDIICAȚII

A nu se folosi la câinii având o greutate a corpului mai mică de 17,5 kg.

A nu se folosi la animalele în stare de șoc, în stări severe de excitație emoțională, cu o tendință existentă spre convulsii sau în caz de *Status epilepticus*.

A nu se folosi în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.

6. REACȚII ADVERSE

Deoarece acepromazina scade tonusul sistemului nervos simpatice, după administrare este posibil să apară o scădere temporară a tensiunii arteriale.

Inhibarea reglării temperaturii.

Sunt posibile următoarele modificări reversibile în hemogramă:

- scăderea temporară a numărului de eritrocite și a concentrației de hemoglobină;
- scăderea temporară a numărului de trombocite și leucocite.

Deoarece crește secreția de prolactină, administrarea acepromazinei poate duce la tulburări de fertilitate.

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

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare pe cale orală.

Instrucțiuni de dozare

Indicație	Doză	Volum doză	
Sedare ușoară	1,0 mg/kg	0,5 ml	½ doză unică pe cale orală/17,5 kg greutate corporală
Sedare	2,0 mg/kg	1,0 ml	Doză unică pe cale orală/17,5 kg greutate corporală
Premedicație	3,0 mg/kg	1,5 ml	1½ doză unică pe cale orală/17,5 kg greutate corporală

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Produsul este ambalat într-o seringă 10 ml din polietilenă. Pistonul are un inel de blocare, care ar trebui să fie adaptat pentru a furniza volumul necesar, în conformitate cu indicațiile directoare de dozare. Intervale de 1,0 ml, sunt tipărite pe pistonul seringii, dar pistonul este marcat la intervale de 0,5 ml. O singura întoarcere a inelului de blocare va muta inelul înapoi permitând expulzarea unui volum doză de 0,5 ml. Două rotații ale inelului de blocare va furniza un volum doză de 1,0 ml. Trei rotații ale inelului de blocare sunt necesare pentru o doză de 1,5 ml. Seringa se bagă în gura animalului și doza corespunzătoare este expulzată în obrazul animalului. Gelul, palatabil, poate fi amestecat și în mâncare.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Etichetare și prospect

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A nu se refrigeră sau congelează.

A se proteja de lumină.

După utilizare, puneți capacul seringii la loc. Păstrați seringa după ce a fost scoasă din ambalaj în cutia de carton originală și depozitați într-un loc uscat.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă și cutia de carton "Exp: Expiră la"

Perioada de valabilitate după prima deschidere a containerului: 28 zile

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Acepromazina poate accelera leșinul la rasele de câini brahicefalice. Rasele mari de câini sunt în mod special sensibile la acepromazină și de aceea, la aceste rase, trebuie folosită doza minimă posibilă.

Acepromazina are un efect analgezic mic, dacă există, de aceea, procedurile dureroase trebuie evitate.

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

În caz de ingerare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și informați profesioniștii din domeniul sănătății de otrăvirea cu fenotiazine. Arătați prospectul sau eticheta medicului.
NU CONDUCEȚI MAȘINA, deoarece pot apărea sedarea și modificări ale tensiunii arteriale. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la acepromazină sau alte fenotiazine trebuie să evite contactul cu produsul.

Persoanelor cu piele sensibilă sau în contact permanent cu produsul li se recomandă purtarea de mănuși impermeabile.

După utilizare, spălați bine mâinile și pielea expusă.

În caz de vârsare accidentală pe piele, imediat după expunere, spălați pielea expusă cu apă din abundență.

Evitați contactul cu ochii. În caz de contact accidental cu ochii, clătiți ușor cu apă de la robinet timp de 15 minute și cereți imediat sfatul medicului dacă persistă vreo iritație.

Utilizare în perioada de gestație

Până în momentul actual, nu s-au raportat efecte teratogene după utilizarea acepromazinei la cățele. Totuși, deoarece nu există niciun studiu specific despre efectele teratogene, utilizarea acepromazinei în perioada de gestație nu este recomandată și trebuie utilizată doar după o evaluare beneficiu/risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale

Acepromazina potențează acțiunea medicamentelor depresive ale sistemului nervos central.

Utilizarea în același timp cu esterii organici de tip fosfat crește toxicitatea acepromazinei.

Deoarece acepromazina scade tonusul sistemului nervos simpatice, produsul nu trebuie administrat în același timp cu medicamentele pentru scăderea tensiunii arteriale.

Etichetare și prospect**Supradozarea**

Supradozarea are drept rezultat apariția mai devreme a simptomelor sedative și un efect prelungit. Efecte toxice sunt ataxia, hipotensiunea, hipotermia și efectele extrapiramidale.

Antidot: Se poate folosi noradrenalină pentru a contracara efectele cardiovasculare.

Un antidot posibil în caz de apnee și sincopă la câini – metilamfetamină și steroid solubil.

Incompatibilități

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

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 eliminat în conformitate cu cerințele locale.

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

15. ALTE INFORMAȚII

Numai pentru uz veterinar

Acepromazina este un derivat de fenotiazină. Această grupă de molecule aparține neurolepticelor: acestea depresează sistemul nervos central și influențează efectele asociate pe sistemul autonomic. Aceste efecte se datorează interferenței acestora cu diferenții receptorii neurotransmițători (dopaminergici, adrenergici) și interferența acestora cu activitatea hipotalamusului. Activitatea sedativă începe în 15-30 de minute de la tratament și durează 6-7 ore.

Acepromazina este absorbită parțial în tractul gastrointestinal. Gradul de legare de proteinele plasmatic este mare și este larg distribuită în țesuturile corpului. Nivelurile plasmatic sunt, de obicei, scăzute. Acepromazina este foarte bine metabolizată și se elimină în principal prin urină.

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară

P-RF

Cantități de ambalare

Recipient: Cilindrul seringii este din polietilenă de înaltă densitate, alb.
Pistonul seringii este din polietilenă cu densitate scăzută a, alb.

Sistem de Capac cu ajustaj alunecător din polietilenă de înaltă densitate, alb.
închidere:

Volum de 10 ml
umplere:

Dispozitiv de Produsul este prezentat într-o seringă de dozare pe cale orală, care este
dozare: gradată la intervale de 1 ml.

Număr Autorizație de comercializare

Deținătorul autorizației de comercializare

Floris Veterinaire Produkten BV, Kempenlandstraat 33 5262 GK Vught, Olanda