

## PAKENDI INFOLEHT

Imalgene 100 mg/ml, süstelahus koertele ja kassidele.

### 1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VÄLJASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
2, Avenue Tony Garnier  
6900, Lyon  
Prantsusmaa

Partii väljastamise eest vastutav tootja:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS  
4 Chemin du Calqu  
31000 Toulouse  
Prantsusmaa

### 2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Imalgene 100 mg/ml, süstelahus koertele ja kassidele.

### 3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

**Toimeaine:**

1 ml süstelahust sisaldab:  
Ketamiini (hüdrokloriidina) 100 mg

**Abiained:**

Klorobutanool  
Süstevesi

### 4. NÄIDUSTUS(ED)

Koerte ja kasside rahustamine raviprotseduuridel ja diagnostilisteks uuringuteks.  
Anesteesia kombinatsioonis teiste ravimitega lühiajaliste operatsioonide tegemisel.

### 5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada loomadel, kellel esineb:  
hüpertensioon,  
kardiovaskulaarse süsteemi puudulikkus,  
neeru- ja maksapuudulikkus,  
epilepsia.

Mitte kasutada loomadel, kellele on manustatud fosfororgaanilisi ravimeid.

Mitte kasutada tiinetel loomadel (välja arvatud keisrilõike korral).

Mitte kasutada silmaoperatsioonide korral.

## 6. KÕRVALTOIMED

Silmad jäävad anesteesia ajal avatuks, seetõttu on vajalik silmade niisutamine sarvkesta kuivamise vältimiseks.

Manustamise järel võib tekkida hingamise depressioon ja südameseiskus.

Oksendamine, salivatsioon (raviks atropiin), kõri või bronhide spasm, krambid (raviks diasepaam) ja Hüpotermia.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

## 7. LOOMALIIGID

Koer, kass.

## 8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISTEE(D) JA –MEETOD

Intravenoosselt või intramuskulaarselt koertele.

Intramuskulaarselt kassidele.

Manustamine toimub järgnevalt:

Koer:

Preparaatide kombinatsioon	Doos	Manustamisviis	Kommentaar
Medetomidin või ksülasiin	1mg/25 kg 1-3mg/kg	i.m i.m	
3-5 min pärast			
Ketamiin	3mg/kg või 10mg/kg	i.v i.m	
Diasepaam	0,5-1mg/kg	i.v	Kombinatsiooni kasutatakse halvas üldseisundis loomadele. Kui operatsioon kestab üle 60 min ja anesteesia väheneb siis kasutada iga 10-20 min järel ketamiini ja ksülasiini algses annuses
Ketamiin Ksülasiin	3mg/kg 0,3mg/kg	i.v i.v	

Kass:

Preparaatide kombinatsioon	Doos	Manustamisviis	Kommentaar
Ketamiin Ksülasiin	5-10mg/kg 0,5-1mg/kg	i.m i.m	
Diasepaam Ketamiin	0,3-0,5mg/kg 10-15mg/kg	i.m i.m	Kombinatsiooni kasutatakse halvas üldseisundis loomadele

## 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISVIISI OSAS

Liigse salivatsiooni ärahoidmiseks võib kasutada premedikatsiooniks atropiini annuses 0,05 mg/kg kehamassi kohta intramuskulaarselt.

## **10. KEELUAJAD**

Ei rakendata.

## **11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED**

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.  
See ravimpreparaat ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.  
Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 28 päeva.

## **12. ERIHOIATUSED**

Soovitav on looma 12 tundi enne operatsiooni mitte toita.  
Suure verekaotusega loomadel tuleb doosi vähendada.  
Ketamiini toime ajal ja ärkamisperioodil tuleb hoolikalt jälgida kopsude ja südame tegevust.  
Ärkamise ajal peab ruum olema vaikne, et vältida erutusseisundi teket.  
Silmad jäävad anesteesia ajal avatuks, vajalik silmade niisutamine sarvkesta kuivamise vältimiseks.  
Pärast kasutamist pesta käed.  
Mitte kasutada samaaegselt koliinesteraasi inhibiitoritega (fosfororgaaniliste ühenditega).  
Kesknärvisüsteemi pärssivad ained (näiteks barbituraadid, diasepaam) võivad pikendada anesteesiast ärkamise aega, halotaan ja klooramfenikool pikendavad toimeaega.  
Hoiduda üledoseerimisest. Ketamiinil on väga lai terapeutiline indeks, kuid mitmekordne üledoseerimine võib põhjustada toime pikenemise ja süvenemise ning hingamise pärssumise.

## **13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Kasutamata veterinaarravimid või nende jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

## **14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Jaanuar 2020

## **15. LISAINFO**

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.  
AS Optimer,  
Pärnu mnt 463,  
Tallinn 10916  
tel/faks 6081181