

**PAKENDI INFOLEHT**  
**Mepidor, 20 mg/ml süstelahus hobustele**

**1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII  
VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS**

Müügiloa hoidja ja partii vabastamise eest vastutav tootja:  
VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria

**2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Mepidor, 20 mg/ml süstelahus hobustele  
mepivakaiinvesinikkloriid

**3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

Iga ml sisaldab:

**Toimeaine:**

Mepivakaiinvesinikkloriid                      20 mg  
(vastab 17,4 mg mepivakaiinile)

Selge, värvitu kuni kergelt kollakas lahus.

**4. NÄIDUSTUS(ED)**

Intraartikulaarne- ja epiduraalanesteesia hobustel.

**5. VASTUNÄIDUSTUSED**

Mitte kasutada, kui esineb ülitudlikkust amiidide rühma kuuluvate lokaalanestetikumide või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

**6. KÕRVALTOIMED**

Selle ravimi süstimise järgselt võib vähestel juhtudel esineda lokaalset, pehmete kudede mööduvat turset.

Tahtmatu intravaskulaarse süstimise või lokaalanestetikumi ülemäärase kasutamise korral võib tekkida süsteemne toksilisus, mida iseloomustavad kesknärvisüsteemi kõrvaltoimed.

Süsteemse toksilisuse ilmnedes tuleks kardiorespiratoorse depressiooni korral manustada hapnikku ja krampide kontrolli all hoidmiseks manustada diasepaami.

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti. Võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

**7. LOOMALIIGID**

Hobune.

## 8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Ravimi süstimisel tuleb järgida kõiki aseptilisi ettevaatusabinõusid.

Intraartikulaarne anesteesia: 60...600 mg mepivakaiinvesinikkloriidi (3...30 ml ravimpreparaati), sõltuvalt liigese suuruselt.  
Epiduraalseks kasutamiseks: 0,2...0,25 mg/kg (1,0...1,25 ml/100 kg), kuni 10 ml/hobuse kohta, sõltuvalt nõutava anesteesia sügavusest ja ulatusest.

Kõikidel juhtudel tuleb soovitud efekti saavutamiseks annus hoida minimaalsel vajalikul tasemel. Toime kestus on ligikaudu 1 tund. Enne intraartikulaarset või epiduraalset manustamist raseerida ja põhjalikult desinfitseerida.

Antud ravim ei sisalda antimikrobiaalset säilitusainet. Viaali tohib kasutada vaid ühe korra. Kasutamata ravim tuleb hävitada.

## 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

Vt lõik 12. „Erihoiatused“.

## 10. KEELUAEG(AJAD)

Lihale ja söödavatele kudedele: 3 päeva.  
Piimale: 72 tundi.

## 11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.  
Hoida viaal originaalpakendis, valguse eest kaitstult.  
Veterinaarravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.  
Ärge kasutage veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil ja karbil pärast „EXP“.  
Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: kohe kasutamiseks.

## 12. ERIHOIATUSED

Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Ei ole.

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Intravaskulaarse süstimise vältimiseks tuleb enne manustamist ja manustamise ajal aspireerida.

Mepivakaiini analgeetiline toime, kui seda kasutatakse lonkeuuringu osana, hakkab kaduma 45...60 minuti möödudes. Siiski võib analgeesia mõjutada kõnnakut rohkem kui kaks tundi.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Inimesed, kes on mepivakaiini või amiidide rühma kuuluvate lokaalanesteetikumide suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Ravim võib ärritada nahka ja silmi.

Vältida nahale ja silma sattumist. Nahale ja silma sattunud pritsmed pesta kohe rohke veega maha. Ärrituse püsimisel pöörduda arsti poole. Võivad esineda kõrvaltoimeid lootele. Rasedad naised peavad ravimi käsitlemist vältima. Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale võivad ilmneda kardiorespiratoorsed ja/või kesknärvisüsteemi nähud. Tuleb olla ettevaatlik, et vältida juhuslikku ravimi süstimist iseendale. Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti. Mitte juhtida mootorsõidukit. Pärast kasutamist pesta käed.

#### Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Mepivakaiin läbib platsentabarjääri. Ei ole tõendeid, et mepivakaiin on reproduktiivtoksilise või teratogeense toimega. Siiski võib amiidide rühma anesteetikumide, nt mepivakaiin, kumuleerumine hobuste lootes põhjustada neonataalset depressiooni ja elustamisvõimaluste häirumist. Seetõttu tuleb sünnitusabis seda anesteediat kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

#### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Mepivakaiini tuleb ettevaatusega kasutada loomadel, kes saavad ravi amiidrühma teiste lokaalanesteetikumidega, kuna nende ravimite toksilised toimed on üksteist võimendavad.

#### Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Üleannustamisega seotud sümptomid ühtivad sümptomitega, mis ilmnevad pärast tahtmatut intravaskulaarset süstimist, nagu on kirjeldatud lõigus „Kõrvaltoimed“.

#### Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

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

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

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

Aprill 2023

### **15. LISAINFO**

Pakendi suurused: 10 ml, 5 x 10 ml, 6 x 10 ml.  
Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel veterinaarravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.