

PAKENDI INFOLEHT

1. Veterinaarravimi nimetus

Analeptol, 50 mg/ml + 50 mg/ml süstelahus veistele, hobustele, sigadele, koertele ja kassidele

2. Koostis

Üks ml sisaldab:

Toimeained:

heptaminool	50 mg
(vastab 62,6 mg-le heptaminoolvesinikkloriidile)	
diprofülliin	50 mg

Abiained:

Bensüülalkohol (E1519)	20 mg
------------------------	-------

Selge, värvitu kuni kergelt kollane süstelahus.

3. Loomaliigid

Veis, hobune, siga, koer ja kass.



4. Näidustused

Ägeda kardiovaskulaarse ja/või hingamispuudulikkuse toetav (analeptiline) ravi.

5. Vastunäidustused

Mitte kasutada loomadel, kellel esineb teadaolev ülitundlikkus bensüülalkoholi suhtes.

Mitte kasutada hüpertensiivsetel loomadel.

6. Erihoiatused

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Veterinaarravim võib selles sisalduva bensüülalkoholi tõttu põhjustada ülitundlikkusreaktsioone.

Inimesed, kes on bensüülalkoholi suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima. Nahale sattumisel loputada kohe veega. Kui teil tekivad pärast kokkupuudet ravimiga sellised sümptomid nagu nahalööve, pöörduge arsti poole ja näidake talle pakendi infolehte.

Veterinaarravim võib põhjustada naha- ja/või silmaärritust. Vältida sattumist nahale ja silma.

Veterinaarravimi sattumisel nahale või silma loputada kohe veega. Ärrituse püsimise korral pöörduda arsti poole. Pärast kasutamist pesta käed.

Juhuslikul süstimisel iseendale võib veterinaarravim põhjustada kõrvaltoimeid. Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Tiinus ja laktatsioon

Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Võimalik on diprofüllüüni sünergistlik toime teiste ksantiinide, nagu kofeiini ja propentofüllüüniga.

Üleannustamine

Liiga suur annus võib põhjustada hüperventilatsiooni, mille tagajärjel tekivad respiratoorne alkaloos, hüpertensioon, tahhükardia, lihasspasmid ja kesknärvisüsteemi üldine erutus.

Kokkusobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

7. Kõrvaltoimed

Ei ole teada.

Kõrvaltoimetest teatamine on oluline. See võimaldab ravimi ohutuse pidevat jälgimist. Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaarravim ei toimi, võtke kõigepealt ühendust oma loomaarstiga. Samuti võite teatada mis tahes kõrvaltoimetest ravimi müügiloa hoidjale või ravimi müügiloa hoidja kohalikule esindajale, kasutades käesoleva infolehe lõpus esitatud kontaktandmeid või riiklikku teavitussüsteemi: www.ravimiamet.ee.

8. Annustamine loomaliigiti, manustamisviis(id) ja -meetod

Täiskasvanud veised, hobused ja sead:
aeglane intravenoosne või intraperitoneaalne manustamine.

Vasikad, varsad, põrsad, koerad ja kassid:
aeglane intravenoosne, intramuskulaarne või intraperitoneaalne manustamine.

10 mg heptaminooli ja 10 mg diprofüllüüni kilogrammi kehamassi kohta, s.t 2 ml lahust 10 kg kehamassi kohta.

Ravi võib korrata 4 kuni 5 tunni möödumisel 4 kuni 5 päeva jooksul.

Veterinaarravimi intramuskulaarsel manustamisel tuleb jälgida, et ühte süstekohta ei manustataks rohkem kui 10 ml lahust. Kui ravimi koguanus on suurem kui ühte süstekohta manustatav maksimaalne annus, tuleb kasutada mitut süstekohta.

9. Soovitused õige manustamise osas

10. Keeluajad

Veised ja hobused:
Lihale ja söödavatele kudedele: 2 päeva pärast intravenoosset või intraperitoneaalset manustamist.
Piimale: 48 tundi.

Sead:
Lihale ja söödavatele kudedele: 2 päeva pärast intravenoosset või intraperitoneaalset manustamist.

Vasikad, varsad, põrsad:

Lihale ja söödavatele kudedele: 2 päeva pärast intravenooset või intraperitoneaalset manustamist.
Lihale ja söödavatele kudedele: 7 päeva pärast intramuskulaarset manustamist.

11. Säilitamise eritingimused

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

Ärge kasutage seda veterinaarravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud sildil pärast märgit „Exp.“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 56 päeva.

12. Erihoiatused ravimpreparaadi hävitamiseks

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Kasutamata jäänud veterinaarravimi või selle jäätmete hävitamiseks kasutada kohalikele nõuetele vastavaid ravimite ringlusest kõrvaldamise skeeme ja veterinaarravimile kehtivaid kogumissüsteeme. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

13. Veterinaarravimite klassifikatsioon

Retseptiravim.

14. Müügiloa number (numbrid) ja pakendi suurused

Pappkarbis on üks 20 ml viaal või üks 50 ml viaal.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

15. Pakendi infolehe viimase läbivaatamise kuupäev

Märts 2023

Üksikasjalik teave selle veterinaarravimi kohta on liidu ravimite andmebaasis (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktandmed

Müügiloa hoidja ja ravimpartii vabastamise eest vastutav tootja ning kontaktandmed võimalikest kõrvaltoimetest teatamiseks

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Saksamaa

+49 5136 60660

17. Muu teave