

Vetaxyl 20 mg/ml

soluție injectabilă pentru bovine, cabaline, câini și pisici

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs, dacă sunt diferite

Deținătorul autorizației de comercializare: SC Maravet SRL, Str. Europa nr. 9, Baia Mare, România, Tel/Fax: +40 262 211 964

E-mail: office@maravet.com

Producător pentru eliberarea seriei: Przedsiębiorstwo Wielobranżowe VET-AGRO Sp. z o.o., ul. Gliniana 32, 20-616 Lublin, Polonia

Denumirea produsului medicinal veterinar

VETAXYL 20 mg / ml soluție injectabilă pentru bovine, cabaline, câini și pisici

Xilazină

Declararea substanței active și a altor ingrediente

Substanță activă:

Xilazină	20,00 mg/ml
(sub formă de clorhidrat de xilazină)	23,31 mg/ml

Excipienți:

Paraxidroxibenzoat de metil (E 218)	1,0 mg/ml
-------------------------------------	-----------

Indicații

Pentru sedare, analgezie și relaxare musculară cu scopul de a stăpâni animalele pentru transport, proceduri medicale sau tehnologice la animalele hiperactive, examene medicale, inclusiv radiografie, examenele orale, genitale și rectale.

Pentru premedicație în proceduri chirurgicale simple sau în caz de anestezie complexă cu utilizarea altor analgezice, stupefiante sau de analgezie prin inhalare.

Contraindicații

A nu se utiliza în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza în caz de obstrucții ale aparatului digestiv (torsione gastrică, obstrucție esofagiană), la câini și pisici datorită acțiunii emetice a xilazinei.

A nu se administra intra-arterial.

A nu se utiliza la animale gestante (cu excepția perioadei de travaliu).

A nu se utiliza la animale care au următoarele afecțiuni: aritmie, insuficiență respiratorie, hepatică sau renală.

A nu se utiliza la animale, care sunt în stare de șoc, emaciate, subnutrite și deshidratate.

Reacții adverse

Creșterea inițială a tensiunii arteriale, urmată de bradicardie și de scădere a tensiunii arteriale. Tulburări cardiace, bradisfigmie și încetinirea respirației, tulburări de termoreglare, agitație emoțională. La pisici și câini vărsături. În caz de administrare intramusculară la pisici și câini au fost observate reacții de durere.

La bovine fără repaus alimentar anterior - contracții uterine, salivație excesivă, redusă activitate motorie a mușchilor maseteri, flatulență, salivație.

La iepi - contracții uterine, la armăsari - prolapsul penisului. Blocuri atrioventriculare și convulsii tonico-clonice pot să apară la cabaline. După administrarea subcutanată de xilazină, tumefacție și necroză au fost observate la locul de injectare.

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

Specii țintă

Bovine, cabaline, câini și pisici.

Posologie pentru fiecare specie, căi de administrare și mod de administrare

Se administrează intravenos sau intramuscular.

Administrați în raport cu efectul dorit.

Bovine - administrare intramusculară

0,25 – 1,5 ml Vetaxyl / 100 kg greutate corporală (0,05 - 0,3 mg xilazină / kg greutate corporală)

Dozele scăzute și medii sunt recomandate.

Cabaline - administrarea intravenoasă

3-5 ml Vetaxyl / 100 kg greutate corporală (0,6 – 1,0 mg de xilazină / kg greutate corporală)

Câini - administrarea intravenoasă sau intramusculară

IM: 0,5 – 1,5 ml Vetaxyl / 10 kg greutate corporală (1,0 – 3,0 mg xilazină/kg greutate corporală)

IV: 0,25 – 0,5 ml Vetaxyl / 10 kg greutate corporală (0,5 - 1,0 mg xilazină / kg greutate corporală).

Pisici - administrarea intramusculară

0,05 -0,15 ml / kg greutate corporală (1,0 – 2,0 mg xilazină / kg greutate corporală).

Recomandări privind administrarea corectă

Animalele nu vor fi hrănite timp de 12 ore înainte de administrare.

Timp de așteptare

Bovine: carne și organe - 3 zile, lapte - 3 zile.

Cabaline: carne și organe - 3 zile.

Câini și pisici - nu este cazul.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25° C, în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

A nu se congela sau refrigera.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă, cutie, flacon, după {EXP}.

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

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Acțiunea analgezică a xilazinei administrată singură poate fi insuficientă sau nu este de durată pe întreaga perioadă de sedare, prin urmare, în procedurile dureroase ar trebui să fie utilizate analgezice. Animalele tratate trebuie să fie plasate într-un loc calm, liniștit și cald.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Riscurile potențiale și beneficiile ar trebui analizate cu atenție și evaluate înainte de administrarea xilazinei la animalele care suferă de boli cardiovasculare, bătrâne sau într-o stare generală proastă, precum și la cele care suferă de tulburări renale sau hepatice.

Bovinele anesteziate ar trebui să fie menținute în poziție sternală pentru a preveni flatulența, se recomandă la bovine ca poziția capului să fie joasă pentru a preveni aspirația de salivă.

Animalele nu vor fi hrănite timp de 12 ore înainte de administrare.

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

În caz de auto-injecție accidentală, solicitați imediat asistență medicală și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Evitați să conduceți. Produsul poate provoca tulburări arteriale și sedare.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Administrarea la animale care sunt în lactație necesită observarea timpului de așteptare pentru lapte.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Interacțiunea dintre xilazină și epinefrină este nedeterminată, prin urmare, utilizarea de epinefrină în atenuarea hipotensiunii arteriale postxilazină ar trebui să fie limitată, în special în cabaline.

Utilizarea simultană de xilazină și rezerpină este contraindicată.

Xilazina intensifică acțiunea altor sedative, analgezice și anestezice. Folosită în combinație cu opiaceele, xilazina poate provoca depresie respiratorie. Administrarea în comun a xilazinei cu ketamină și atropină permite folosirea de doze mai mici și un curs optim al anesteziei animalului. Efectele xilazinei pot fi limitate prin administrarea de medicamente antagonice la receptorii alfa-2.

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

Rezultatele supradozării conduc la depresie a funcției respiratorii, insuficiență circulatorie progresivă, inclusiv colaps circulator, convulsii. Efectele xilazinei pot fi limitate prin administrarea de medicamente antagoniste pe receptorii alfa-2. Ar trebui amintit, totuși, că un antidot va contracara doar acțiunea xilazinei. În anestezia complexă atunci când este utilizat în combinație cu de exemplu ketamină, antagoniști pentru receptorii α -2adrenergici nu trebuie administrați până la aproximativ 40 de minute după administrarea ketaminei datorită pericolului de convulsii. Următoarele medicamente ar trebui să fie administrate în scopul de a păstra efectele xilazinei la animale de companie:

Yohimbina: 0,11 mg / kg greutate corporală - i.v., i.m.

Talazolin: 0,5 - 2 mg / kg greutate corporală - i.m.

Atipamezol: 0,04 – 0,5 mg / greutate corporală - i.m.

În caz de supradozare conduce la insuficiență respiratorie, pacientul ar trebui să fie plasat sub un duș rece și trebuie efectuată respirație artificială.

Incompatibilități

Nu a fost realizată nici o cercetare privind incompatibilitățile produsului medicinal veterinar, nu ar trebui să fie administrat în asociere cu

alte medicamente, excepție produsele care conțin ketamină.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Alte informații

Flacon PET de 20 ml sau 50 ml sigilat cu un dop din cauciuc bromobutlic și o capsă din aluminiu. Fiecare flacon este ambalat separat într-o cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.