

Exagon® Vet.

pentobarbitalnatrium 400 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Egenskaber

Exagon® Vet. er et barbiturat.

Exagon® Vet. anvendes udelukkende til euthanasi af dyr.

Dyrearter

Hest, pony, kvæg, svin, hund, kat, mink, ilder, hare, kanin, marsvin, hamster, rotte, mus, høns, due, selskabsfugl, slange, skildpadde, firben/øgle og frø.

Indikationer

Aflivning, **Exagon® Vet.** (pentobarbitalnatrium) er et koncentreret produkt (40 %).

Dosering/indgivelse

Varierer efter dyreart og administrationsvej. Hos heste og kvæg skal præmedicinering anvendes til fremkaldelse af dyb sedation før eutanasi. Tilstrækkelig sedation bør altid anvendes inden injektion med **Exagon Vet.** Intrakardial administration må kun anvendes, hvis dyret er stærkt sederet, bevidstløst eller under anæstesi.

Indgivelse

I.v. injektion bør foretrækkes.

Ved anæstesi/ dyb sedation kan

intrakardiel injektion anvendes.

intraperitoneal injektion anvendes på smådyr.

Ved anæstesi/dyb sedation/bevidstløshed kan

intrapulmonær injektion anvendes som en sidste udvej til høns, duer, selskabsfugle, slanger, skildpadder, firben/øgler og frøer.

Pakningsstørrelse

5 x 100 ml (Vnr 18 28 31)

Se bagsiden for mere information.

salfarm
www.salfarm.com



Euthanasi

Exagon® Vet.

pentobarbitalnatrium 400 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Indikation

Euthanasia

Vejledende dosering

Heste,ponyer: 1 ml pr. 4,5-5 kg. Kvæg: 1-2 ml pr. 10 kg. Svin: Intravenøst eller Intrakardielt: 0,1 ml/kg legemsvægt til dyr >30 kg og 0,2 ml/kg legemsvægt til dyr <30 kg. Administrationsvej: Pattegrise (op til 8 kg): intravenøst (vena cava cranialis) eller intrakardielt. Fravænnede svin (8-25 kg), ungsvin (25-40 kg), fedesvin (40-100 kg): intravenøst (vena cava cranialis eller marginal ørevene) eller intra-kardielt. Ørner og søer (over 100 kg): intravenøst (marginal ørevene). Fiksering: Bør reduceres til et minimum. Hvis fikseringer nødvendige, bør den foretages med en trykbræms. Hunde: Intravenøst: Kontinuerlig injektion (cirka 1,2 ml/s) indtil bevidstløshed, derefter resten som hurtig bolusinjektion: 1 ml pr. 3-5 kg. Intrakardielt og intraperitonealt: 1 ml pr. 3-4 kg. Katte: Intravenøst: Kontinuerlig injektion indtil bevidstløshed, derefter resten som hurtig bolusinjektion: 1 ml pr. 2-3 kg. Intrakardielt og intraperitonealt: 1 ml pr. kg. Mink,ilder: Intravenøst eller intrakardielt: 1 ml pr. dyr. Harer, kaniner, marsvin, hamstere, rotter, mus: Intravenøst, intrakardielt eller intraperitonealt: 1 ml pr. 0,5-2 kg. Høns, duer, selskabsfugle: Intravenøst eller intrapulmonært: 1-2 ml pr. kg. Slang, skildpadder, firben/øgler, frøer: Afhængigt af dyrets størrelse injiceres 0,5 til 1,0 ml ind i thoraxkaviteten nær hjertet. Døden kan forventes efter 5-10 minutter. Dosis afhænger af dyreart og administrationsvej. Intravenøs injektion bør foretrækkes, og tilstrækkelig sedation bør anvendes. Præmedicinering skal anvendes til heste og kvæg, hvor en alternativ eutanasiemetode også skal være tilgængelig. Når intravenøs administration er vanskelig, og kun hvis dyb sedation eller anæstesi er anvendt, kan det veterinære lægemiddel administreres intrakardielt. Alternativt, og kun for smådyr, kan intraperitoneal injektion anvendes, men udelukkende efter tilstrækkelig sedation. Intrapulmonær injektion må kun anvendes til høns, duer, selskabsfugle, slanger, skildpadder, firben/øgler og frøer, og kun som en **sidste udvej**, hvis der ikke kan udføres venepunktur (på grund af f.eks. hæmatom, kredsløbssvigt). Dyret skal være dybt sederet, bevidstløst eller under anæstesi. Intravenøs injektion til smådyr skal udføres med en kontinuerlig injektionshastighed, indtil bevidstløshed indtræder. Hos heste, kvæg og svin skal pentobarbital injiceres som en hurtig bolusinjektion. For at opnå en lettere og mindre smertefuld injektion i en marginal ørevene hos svin skal lægemidlet fortyndes med steril, isotonisk natriumchlorid (0,9 %) opløsning i blandingsforholdet 1:1. De lokale retningslinjer for fortynding af lægemidler skal følges. Den foretrukne metode til fugle er intravenøs injektion.

Overdosering

Ikke relevant.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til dyr, der er bestemt til menneskeføde eller dyrefoder. Må ikke anvendes til anæstesi. Må ikke anvendes til injektion i bughulen hos skildpadder, da tiden til død kan blive unødvendigt forlænget.

Bivirkninger

Mindre muskeltrækninger eller gispen kan forekomme efter injektion. Indtræden af døden kan forsinkes, hvis injektionen administreres perivaskulært. Perivaskulær eller subkutan administration kan forårsage vævsirritation. Intrapulmonær administration vil sandsynligvis forårsage høst, gispen og respirationsbesvær. Pentobarbital kan give induktionsexcitation. Præmedicinering/sedation kan reducere risikoen for induktionsexcitation betydeligt.

Interaktion

CNS-depressiva (narkotiske midler, phenothiaziner, antihistaminer, etc.) kan øge pentobarbitals virkning.

Særlige advarsler

For at mindske risikoen for induktionsexcitation anbefales det, at euthanasia udføres i et roligt område. Intravenøs injektion af pentobarbital kan forårsage induktionsexcitation hos flere dyrearter og tilstrækkelig sedation bør generelt anvendes. Undgå perivaskulær administration. Intraperitoneal injektion må kun anvendes efter tilstrækkelig sedation. Undgå administration i milt eller organer/væv med lav absorptionskapacitet. Denne administrationsvej er kun egnet til små pattedyr. Intrakardiel injektion må kun anvendes, hvis dyret er stærkt sederet, bevidstløst eller under anæstesi. Den intrapulmonære administrationsvej kan forlænge indtræden af virkningen med øget risiko for bivirkninger, og skal være forbeholdt de

tilfælde, hvor andre administrationsveje ikke er mulige. Intrapulmonær administration må kun anvendes til stærkt sederede, bevidstløse eller anæsteserede høns, duer, selskabsfugle, slanger, skildpadder, firben/øgler eller frøer. Barbiturater er meget persistente i kadavere og er også meget stabile ved normale madlavningsstemperaturer.

Særlige forsigtighedsregler for dyr: Hvis andre dyr indtager eutaniserede dyr, kan det føre til intoksikation, anæstesi og eller dødsfald. Barbiturater er meget persistente i kadavere og er også meget stabile ved normale madlavningsstemperaturer.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Efter administration af dette lægemiddel vil der forekomme halvt liggende stilling i løbet af 10 sekunder. Hvis dyret står op på administrationstidspunktet, skal personen, der administrerer veterinærlægemidlet, og eventuelle andre tilstedeværende personer, være omhyggelige med at holde en sikker afstand fra dyret for at undgå skade.

Pentobarbital er et potent lægemiddel, der er toksisk for mennesker - der skal udvises stor omhu for at undgå indtagelse og selvinjektion. Undgå direkte kontakt med hud og øjne. Brug handsker ved håndtering. Pentobarbital kan absorberes via hud og slimhinder. Derudover kan lægemidlet forårsage irritation af øjne og hud, samt overfølsomhedsreaktioner. Dette lægemiddel må kun anvendes ved tilstedeværelse af en anden person, som kan assistere i tilfælde af eksponering ved hændeligt uheld. Hvis denne person ikke er en sundhedsperson, skal vedkommende instrueres i risiciene ved dette lægemiddel. I tilfælde af hændeligt uheld skal følgende iværksættes: Hud - der skal straks vaskes med vand og derefter grundigt med sæbe og vand. Straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Øjne - der skal straks skylles med rigelige mængder koldt vand. Straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Indtagelse - Munden skal skylles. Straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Vedkommende skal holde sig varm og i hvile. Utsigtet selvinjektion - der skal omgående søges lægehjælp (tag indlægssedlen med), og lægen skal underrettes om barbituratforgiftning. Patienten må ikke efterlades uden opsyn. KØR IKKE BIL, da sedation kan forekomme. Dette lægemiddel er brandbart. Må ikke udsættes for antændelseskilder. Der må ikke ryges. Til lægen: Frie luftveje opretholdes, og der skal gives symptomatisk og understøttende behandling

Tilbageholdelsestid

Ikke relevant. Der bør tages passende forholdsregler for at sikre, at dyrekadavere, efter behandling med dette veterinærlægemiddel, samt biprodukter af disse dyr, ikke bliver anvendt til konsum eller dyrefoder.

Pakningsstørrelse: 5 x 100 ml

Udleveringsgruppe: APK

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, Lichtenegg, 4600 Wels, Østrig.

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.