

Promased®

acepromazin 35 mg/ml
oral gel



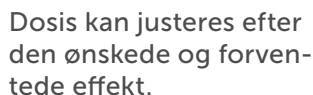
Gel til sedering og præmedicinering af hest og hund

- Gel til peroral anvendelse
- Præmedicinering og sedering
- To størrelser sprøjter - let at tilpasse dosis
- Dosisafhængig effekt



1 ml sprøjte til
mindre hunde!

salfarm
www.salfarm.com



Hundens vægt Dosering af lægemiddel	17,5 kg	35 kg	52,5 kg	70 kg
Mild sedation (1,0 mg acepromazin/kg legemsvægt)	0,5 ml	1,0 ml	1,5 ml	2,0 ml
Moderat sedation (2,0 mg acepromazin/kg legemsvægt)	1,0 ml	2,0 ml	3,0 ml	4,0 ml
Præmedicinering (3,0 mg acepromazin/kg legemsvægt)	1,5 ml	3,0 ml	4,5 ml	6,0 ml

Hundens vægt Dosering af lægemiddel	5 kg	10 kg	15 kg	17,5 kg	20 kg	25 kg	30 kg	35 kg
Mild sedation (1,0 mg acepromazin/kg legemsvægt)	0,15 ml	0,30 ml	0,45 ml	0,50 ml	0,60 ml	0,75 ml	0,90 ml	1,0 ml
Moderat sedation (2,0 mg acepromazin/kg legemsvægt)	0,3 ml	0,6 ml	0,9 ml	1,0 ml	-	-	-	-
Præmedicinering (3,0 mg acepromazin/kg legemsvægt)	0,45 ml	0,9 ml	-	-	-	-	-	-

A black and white photograph of a dark horse running through a field, kicking up dust or grass. The horse is captured in mid-stride, with its front legs lifted and its mane flowing. The background is a bright, hazy landscape.

Varigheden af effekten er 4-6 timer.

Dosis kan justeres efter den ønskede og forventede effekt.

Dosering af lægemiddel \ Hestens vægt	175 kg	350 kg	525 kg	700 kg
Mild sedation (0,1-0,2 mg acepromazin/kg legemsvægt)	0,5-1,0 ml	1,0-2,0 ml	1,5-3,0 ml	2,0-4,0 ml
Moderat sedation (0,3-0,4 mg acepromazin/kg legemsvægt)	1,5-2,0 ml	3,0-4,0 ml	4,5-6,0 ml	6,0-8,0 ml

Dosering af lægemiddel \ Hestens vægt	100 kg	125 kg	150 kg	175 kg
Mild sedation (0,1-0,2 mg acepromazin/kg legemsvægt)	0,30-0,60 ml	0,35-0,70 ml	0,40-0,85 ml	0,50-1,00 ml

Doseringsinformationen ovenfor tjener som en guideline og bør tilpasses den enkelte patient, under hensyntagen til de forskellige faktorer (f.eks. temperament, race, nervøsitet etc.), der kan påvirke følsomheden over for sedativer.

Dyrerter: Hest og hund. **Indikationer:** Til sedation og præmedicinering for anæstesi. **Dosering:** Se skemaer. Påfør gelen i hestens kindpose eller ved hundens tungenod. Efter påføring løftes dyrets hoved straks i et par sekunder og det kontrolleres, at dyret har slugt dosen. Efter administration reduceres mængden af bedøvelsesmiddel, der er nødvendig for at fremkalde anæstesi, betydeligt. Doseringerne er en guideline og bør tilpasses den enkelte patient, under hensyntagen til forskellige faktorer (f.eks. temperament, race, nervøsitet etc.) der kan påvirke følsomheden over for sedativer. For at sikre nøjagtig dosering bør legemsvægten af dyret, der skal behandles, bestemmes for og indgives. Hos hingste er det laveste dosismålede indikeret for at minimere risikoen for prolaps af penis. **10 ml sprøjte:** Dosis bestemmes ved at sætte ringen på det passende stempelemærke. Flyt den rillede doseringsring på stemplet, så den nederste kant af ringen er på linje med mærket for den ønskede dosis. Dosis af gel kan justeres med 0,5 ml interval. **1 ml sprøjte:** Tillader dosering specielt til små hunderacer. Dosis af gel kan justeres med 0,05 ml interval. **Overdosering:** Overdosering fører til hurtigere indsættelse af de sedative symptomer samt forlænget virkning. Toksiske virkninger er ataksi, hypotension, hypotermi og ekstrapyramidale virkninger. Modgift: Noradrenalin, men ikke adrenalin, kan anvendes til at modvirke de kardiovaskulære virkninger. **Kontraindikationer:** Hypotension, post-traumatisk shock, hypovolemia, kraftig emotionel ophidselse, hypotermi, hæmatologiske lidelser/koagulopati, anæmi, hjerte-/lungeinsufficiens, epilepsi, nyføde, hunde under 3 måneder gamle, overfølsomhed over for det aktive stof/hjælpestoffer. **Bivirkninger:** Hest: Forbigående fald i blodtrykket kan forekomme. Hæmning af temperaturregulering. Forbigående fald i erytrocyttal og hæmoglobin koncentration samt i trombocyt- og leukocyttal. Acepromazin kan øge prolaktinsekretionen, og føre til forstyrrelser i fertiliteten. Penisprolaps kan forekomme. Retraktion af penis skal kunne erkendes inden for 10 til tre timer. Hvis dette ikke sker, tilrådes det at kontakte dyrlægen. Administration af acepromazin har samme tids forårsaget paraphimosis efter priapisme. Tegn på aggressivitet og generaliseret CNS-stimulering kan forekomme. Prolaps af blinikhinden. Hund: Hypotension, takykardi, øget respirationsfrekvens, arytmi, miose, tåredannelse og ataksi. Modstridende kliniske tegn på aggressivitet og generaliseret CNS-stimulering kan forekomme. Prolaps af blinikhinden (det tredje øjenlåg). Forstærker virkningen af centralt dæmpende lægemidler. Samtidig administration med organophosphater eller procainhydrochlorid forstærker de toksiske virkninger. Samtidig behandling med blodtryksnænkende lægemidler bør ikke finde sted. Antacida kan medføre en nedsat gastrointestinal absorption af acepromazin (po). Opiater og adrenalin kan forstærke de hypotensive virkninger. **Særlige advarsler:** Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Bør anvendes med forsigtighed og i nedsat dosis til dyr med leversygdom eller til svækkede dyr. Undgå smertefulde aktiviteter og håndtering af beroligede dyr, medmindre de er behandlet med passende analgetika. Hest: Under sedation er heste følsomme over for almindelige auditive og visuelle stimuli (udgået lyd/pludselige bevægelser). Efter administration af lægemidlet må hesten ikke arbejde i 36 timer. Hos hingste er det laveste dosismålede indikeret for at minimere risikoen for prolaps af penis. Brug af lægemidlet til heste med en legemsvægt under 100 kg bør kun ske efter at den ansvarlige dyrlæge har foretaget en omhyggelig vurdering af risk-benefit forholdet. Konkurrence- og væddeløbsbøster: Der skal tages særlige forholdsregler for at sikre overholdelse af konkurrence reglerne. I tvivlstilfælde er det tilrådeligt at analysere urin. Metabolitter kan påvises som forbudte stoffer. Efter administration af lægemidlet skal dyrene holdes et roligt sted, og sensoriske stimuli bør så vidt muligt undgås. Hund: Hos hunde med MDRI mutation, har acepromazin tendens til at forårsage en mere dybtgående og længerevarende sedation. Hos disse hunde bør dosis reduceres med 25-50%. Hos nogle hunde, især boxere og andre kortnæsedede racer, kan der forekomme spontan besvimelse eller synkope, det er derfor tilrådeligt at bruge en lav dosis. Hos store hunderacer bør den lavest mulige dosis anvendes. Acepromazin bør bruges med forsigtighed som et hæmmende middel til aggressive hunde, da det kan gøre dyret mere tilbøjeligt til at blive forskrækket og reagere på lyde eller andre sensoriske input. Brug til hunde med en legemsvægt under 17,5 kg bør baseres på en omhyggelig risk-benefit vurdering foretaget af den ansvarlige dyrlæge. **Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** Acepromazin medfører sedation. Undgå utilsigtet indtagelse. Sæt hættene på umiddelbart efter brug, for at undgå at et barn ved et uheld indtager lægemidlet. Opbevar den åbnede sprøjte i den lukkede oprindelige pakning. Opbevares utilgængelig for børn. I tilfælde af indgift skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen/etiketten vises til lægen. UNDLAD AT KØRE. Kan forårsage allergiske reaktioner og medføre let irritation for øjne og hud. Personer, med kendt overfølsomhed over for acepromazin, andre phenothiaziner eller et eller flere af hjælpestofferne, bør undgå kontakt. Personer med følsom hud eller hyppig kontakt med lægemidlet tilrådes at bære ugenomsynlige handsker. Undgå utilsigtet kontakt med øjne og slimhinder. I tilfælde af utilsigtet kontakt med øjne og slimhinder skylles det berørte område med rindende vand i 15 minutter. I tilfælde af vedvarende irritation søges lægehjælp, og indlægssedlen/etiketten vises til lægen. Vask hænder og eksponeret hud grundigt efter brug. **Dragtighed og gævning:** Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt; man kan anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges risk-benefit vurdering. **Tilbageholdelsestid:** Hest: Må ikke anvendes til heste, hvis kød, indmad og mælk er bestemt til menneskeforbrug. Behandlingen skal noteres i hestens pas. **Pakningsstørrelse:** 1 x 1 ml, 1 x 10 ml. **Udleveringsgruppe:** B. Pris: For dagsaktuel pris se **Indehaver af markedsføringsstilladelsen:** Bjoveta, a.s., Komenského 212/12, 683 23 Ivanovice na Haně, Tjeckiet.

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.
Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding,
Tlf.: 7550 8080. Email: info@salfarm.com