

## HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Sedalin 35 mg/ml belsőleges gél lovak és kutyák részére A.U.V.

**1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME**  
Vétoquinol Biowet Sp. z o.o., 13-14 Kosynierów Gdynskich Street, 66-400 Gorzów Wlkp., Lengyelország

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**  
Sedalin 35 mg/ml belsőleges gél lovak és kutyák részére A.U.V.

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**  
1 ml gél tartalmaz:  
Hatóanyag: acepromazin: 35 mg (megfelel 47,5 mg acepromazin-malenikumnak)  
Segédanyagok: metil-parahidroxibenzoát: 0,65 mg  
propil-parahidroxibenzoát: 0,35 mg

**4. JAVALLAT(OK)**  
Állatok nyugtatása, védekezési reakciók kikapcsolása rögzítésnél és vizsgálatoknál. Premedikáció általános narkózis előtt. Lokális anesztézissel kombinált operációk. Kombináció morfin származékkal neuroleptanalgesiahoz. Szedáció idegességnél, kannibalizmusnál, izomszorodás (tetánia, lumbágo) esetén. Szimptomatikus terápia hányásnál, utazási betegségnél (hosszabb utazás több órás szedációval).

**5. ELLENJAVALLATOK**  
Sokk, fennálló izgalmi állapot, hipovolemia és status epilepticus fennállása esetén nem használható.

**6. MELLÉKHATÁSOK**  
Vérnyomáscsökkenést, átmeneti vörösvérsejt szám és hemoglobin koncentráció csökkenést okoz.  
A hőszabályozó központ tevékenységét gátolja, így a hőszabályozás labilissá válik.  
Prolaktin szekréció emelkedés előfordulhat.  
Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

**7. CÉLÁLLAT FAJOK**  
Ló, kutya.

**8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT**  
Egy orális adagoló 10 oraldózist tartalmaz.  
Alkalmazás módja: szájon át.  
Adagolás:

Ló  
gyenge szedáció 0,1-0,2 mg acepromazin/ttkg, ami megfelel 2-3 oraldózis/500 ttkg-nak  
erősebb szedáció 0,3-0,4 mg acepromazin/ttkg, ami megfelel 4-6 oraldózis/500 ttkg-nak  
premedikáció: 0,3-0,4 mg acepromazin/ttkg, ami megfelel 4-6 oraldózis/500 ttkg-nak

Kutya  
gyenge szedáció 1,0 mg acepromazin/ttkg, ami megfelel 0,5 oraldózis/17,5 ttkg-nak  
erősebb szedáció 2,0 mg acepromazin/ttkg, ami megfelel 1 oraldózis/17,5 ttkg-nak

**9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT**  
A Sedalin gélt az állat szájüregébe (torok, nyelvtő) adagoljuk.

**10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ**  
Ló ehető szövetek: 6 hónap

**11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK**  
25°C alatt tárolandó.

Lejárat: 3 év  
Csak a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni.  
Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

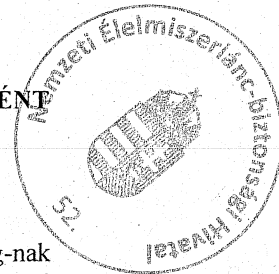
**12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**

**A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések**

A készítmény alkalmazása előtt az állat testtömegének pontos meghatározása szükséges.

**Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések**

Acepromazin iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati szerrel való érintkezést.



Az általános munkavédelmi óvórendszabályokat be kell tartani.

**Vemhesség és laktáció idején történő alkalmazás**

Vemhesség és laktáció ideje alatt nem alkalmazható.

**Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók**

Az acepromazin fokozza a vérnyomáscsökkentők és a központi idegrendszerre ható depresszánsok hatását.

A szerves foszfátok fokozzák az acepromazin toxicitását.

Az acepromazin a plazmafehérjékhez kötődik, ezért egyéb plazmafehérjékhez kötődő gyógyszerrel együtt adagolva kiszorítja azt a kötéstől, ezzel a hatását fokozza és a kiürülését elnyújtja.

**Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok)**

Túladagoláskor ataxia, vérnyomásesés, hipotermia, valamint extrapiramidális (rigiditás, remegés, akinezia) és kataléptikus hatások fordulhatnak elő.

Antidotumok: noradrenalin (kardiovaszkuláris hatásokra), metilamfetamin.

**Inkompatibilitások**

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

**13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

**14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA**

2012. július 1.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

**15.1. Rendelhetőség**

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

**15.2. Forgalmazhatóság**

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

**15.3. Kiszerezési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság**

Fehér polietilén adagolós injektor 10 ml.

**15.4. Törzskönyvi szám**

3166/1/12 NÉBIH ÁTI (10 ml)

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

Gy.sz.:

Lejárat i idő:

