

Neurotranq® Pro Inj. 10 mg/ml

oplossing voor injectie voor honden en katten

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Neurotranq pro inj, 10 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Acepromazinemaleaat 10 mg

Hulpstoffen:

Natriummetabisulfaat (E223)

Cetrimide

INDICATIES

- Sedatie van rusteloze of agressieve dieren bij onderzoek;
- Pre-anesthesie bij chirurgische ingrepen;
- Sedatie voor operatieve ingrepen onder lokale anesthesie.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken:

- Hypotensie;
- Hypothermie;
- Anemie;
- Epilepsie.

BIJWERKINGEN

De ademfrequentie kan toenemen.

Bij honden: hypotensie, tachycardie, miosis, tranenvloed en ataxie.

Bij katten: hypotensie, beven, lethargie, spierslakte, verdwijnen van oprichtreflexen en tremoren.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor intramusculaire toediening.

0,15 - 0,2 mg acepromazinemaleaat per kg lichaamsgewicht.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25°C. Niet in de koelkast of de vriezer bewaren. Beschermen tegen licht.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:.

Houdbaarheid na aanpakken van de flacon: direct gebruiken niet bewaren.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient

In verband met mogelijke sensibilisatie en overgevoeligheidsreacties dient bij toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Fenothiazinen potentiëren de werking van morfinomimetica en anestetica.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Hypotensie, shock, (sub)coma, tachycardie, ademhalingsdepressie, hypothermie en excitatie kan optreden.

Onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, moet het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen vermengd.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

25 augustus 2022

OVERIGE INFORMATIE

Bruine glazen injectieflacon (Type II) à 50 ml met butylrubber stop en aluminium felscapsule.

15 flacons à 50 ml verpakt in een polystyreen doos.

1x flacon à 50 ml verpakt in kartonnen doos.

REG NL 1748

KANALISATIE

UDA

Neurotranq® Pro Inj. 10 mg/mL

solution for injection for dogs and cats

NAME AND ADDRESS OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER AND OF THE MANUFACTURING AUTHORISATION HOLDER RESPONSIBLE FOR BATCH RELEASE, IF DIFFERENT

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden

NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT

Neurotranq pro inj, 10 mg/mL solution for injection for dogs and cats.

STATEMENT OF ACTIVE AND OTHER SUBSTANCES

Per mL:

Active substance:

Acepromazine maleate 10 mg

Excipients:

Sodium metabisulphite (E223)

Cetrimide

INDICATIONS

- Sedation of agitated or aggressive animals during examinations;
- Pre-anaesthesia in surgical procedures;
- Sedation for surgical procedures under local anaesthesia.

CONTRAINDICATIONS

Do not use in the following cases:

- Hypotension;
- Hypothermia;
- Anaemia;
- Epilepsy.

ADVERSE REACTIONS

The respiratory rate may increase.

In dogs: hypotension, tachycardia, miosis, lacrimation and ataxia.

In cats: hypotension, trembling, lethargy, muscle weakness, loss of righting reflexes and tremors.

If you notice any serious side effects or any other reactions not listed in this package leaflet, please inform your veterinary surgeon.

TARGET SPECIES

Dogs and cats.

DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTE AND METHOD OF ADMINISTRATION

For intramuscular administration.

0.15 - 0.2 mg acepromazine maleate per kg body weight.

ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION

None.

WITHDRAWAL PERIOD

Not applicable.

SPECIAL STORAGE CONDITIONS

Keep out of the sight and reach of children.

Store below 25 °C. Do not refrigerate or freeze. Protect from light.

Do not use after the expiry date which is stated on the label after EXP:.

Shelf life after broaching the vial: use immediately, do not store.

SPECIAL WARNINGS

Special precautions to be taken by the person administering the veterinary medicinal product to animals

Due to possible sensitisation and hypersensitivity reactions, direct skin contact should be avoided during administration. For this purpose, wear gloves.

Use during pregnancy, lactation or lay

The safety of the veterinary medicinal product has not been established during pregnancy and lactation.

Interaction with other medicinal products and other forms of interaction

Phenothiazines potentiate the action of morphinomimetics and anaesthetics.

Overdose (symptoms, emergency procedures, antidotes)

Hypotension, shock, (sub)coma, tachycardia, respiratory depression, hypothermia and excitation may occur.

Incompatibilities

As no compatibility studies have been conducted, this veterinary medicinal product must not be mixed with other veterinary medicinal products.

SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCTS OR WASTE MATERIALS, IF ANY

Dispose of unused veterinary medicinal products or waste material in accordance with local requirements.

DATE ON WHICH THE PACKAGE LEAFLET WAS LAST APPROVED

25 August 2022

OTHER INFORMATION

Brown glass (type II) 50 mL vial with butyl rubber stopper and aluminium flanged cap.

15 × 50 mL vials packed in a polystyrene box.

1 × 50 mL vial packed in a cardboard box.

REG NL 1748

LEGAL CATEGORY

UDA status - prescription by veterinarian, for supply by veterinarian or pharmacist.