



140 mm

PROSPECTO: Apovomin® 3 mg/ml Solución inyectable para perros

TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN
Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Raasdijk, Países Bajos
FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DEL LOTE
Produb Pharma B.V., Forellennweg 16, 4941 SU Raasdonskerveer, Holanda
DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO
Apovomin 3 mg/ml solución inyectable para perros

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS
Líml contiente:
Sustancia activa:
Hidrocortrón de apomorfina hemihidratado 3,00 mg
Equispartes:
Alcohol benzílico (E1519) 10 mg
Metabissulfito de sodio (E223) 1,0 mg
Solución acuosa incolora, transparente.

INDICACIÓN DE USO
Indicaciones del vómito.
CONTRAINDICACIONES
No usar en gatos. No usar en caso de depresión del sistema nervioso central (SNC). No usar en caso de ingestión de agentes cáusticos (ácidos o álcalis), productos espumosos, sustancias volátiles, disolventes orgánicos y objetos cortantes (p. ej. cristal). No usar en animales hipocóicos, dinéicos, con convulsiones, hiperexcitados, extremadamente débiles, atáxicos, en estado comatoso, sin reflejos faringos normales o que sufren otros trastornos neurológicos marcados que podrían provocar neumonía por aspiración. No usar en caso de insuficiencia circulatoria, estado de shock o anestesia. No usar en animales tratados previamente con antagonistas de la dopamina (neurolepticos). No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

REACCIONES ADVERSAS
Se pueden observar las siguientes reacciones adversas:
- somnolencia (muy frecuente)
- alteración del apetito (muy frecuente)
- aumento de la salivación (muy frecuente)
- dolor de la mandíbula en el punto de la inyección (muy frecuente)
- leve deshidratación (frecuente)
- alteración de la frecuencia cardíaca (taquicardia seguida de bradicardia) (frecuente).
Estas reacciones son transitorias y pueden estar relacionadas con la respuesta fisiológica a los esfuerzos de expulsión. Se recomienda observar a los animales durante 24 horas después de la inyección. La apomorfina puede provocar un descenso de la tensión arterial.
La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a las siguientes guías:
- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (más de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados).
En muy raras ocasiones (más de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).
Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario. Como alternativa puede contactarnos a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/guia/oc/comunicacion/veterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

ESPECIES DE DESTINO
Perros.

POSOLÓGIA, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN
Solo para una única administración subcutánea única. 0,05-0,1 mg de hidrocortrón de apomorfina hemihidratado por kg de peso corporal (aproximadamente 0,02-0,03 ml del medicamento veterinario por kg de peso corporal). Los animales se deben pesar de forma precisa para asegurar la administración de la dosis correcta.

INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN
Utilizar una jeringa adecuadamente graduada para permitir la administración exacta del volumen de dosis necesario. Esto es especialmente importante cuando se inyectan volúmenes pequeños. No usar si la solución se ha puesto verde.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN
Para el vial de 5 ml: Mantener a 2-8 °C. No congelar.
Para el vial de 20 ml: No congelar.

REACCIONES ADVERSAS
Se pueden observar las siguientes reacciones adversas:
- somnolencia (muy frecuente)
- alteración del apetito (muy frecuente)
- aumento de la salivación (muy frecuente)
- dolor de la mandíbula en el punto de la inyección (muy frecuente)
- leve deshidratación (frecuente)
- alteración de la frecuencia cardíaca (taquicardia seguida de bradicardia) (frecuente).
Estas reacciones son transitorias y pueden estar relacionadas con la respuesta fisiológica a los esfuerzos de expulsión. Se recomienda observar a los animales durante 24 horas después de la inyección. La apomorfina puede provocar un descenso de la tensión arterial.
La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a las siguientes guías:
- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (más de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados).
En muy raras ocasiones (más de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).
Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario. Como alternativa puede contactarnos a través del Sistema Nacional de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde https://www.aemps.gob.es/guia/oc/comunicacion/veterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O DOS SEUS DERIVADOS
Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ Febrero de 2019

INFORMACIÓN ADICIONAL
Viales de vidrio de tipo I transparente con 5, 10 o 20 ml, cerrados con un tapón de goma de bromobutílica y sellados con una capsula de aluminio. Cada vial está empaquetado en una caja de cartón.

REPRESENTANTE: Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmaes 202, 6a, 08036 Barcelona, España

FOLHETO INFORMATIVO PARA: Apovomin® 3 mg/ml Solução injetável para cães

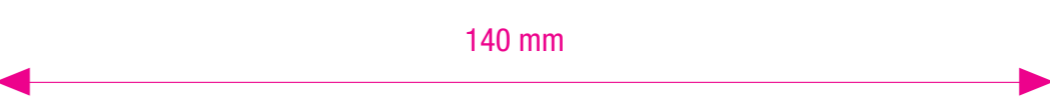
TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO AO MERCADO
Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Raasdijk, Países Baixos
FABRICANTE RESPONSÁVEL PELO LIBERTADO DOS LOTES
Produb Pharma B.V., Forellennweg 16, 4941 SU Raasdonskerveer, Países Baixos
NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO
Apovomin 3 mg/ml solução injetável para cães
DESCRIÇÃO DA SUBSTÂNCIA ATIVA E OUTRAS SUBSTÂNCIAS
Líml contém:
Substância ativa:
Cloridrato de apomorfina hemi-hidratado 3,00 mg
Equispartes:
Alcool benzílico (E1519) 10 mg
Metabissulfito de sódio (E223) 1,0 mg
Solução aquosa límpida e incolor.

INDICAÇÃO
Indução de emese.
CONTRAINDICAÇÕES
Não administrar a gatos. Não administrar em caso de depressão do Sistema Nervoso Central (SNC). Não administrar em caso de ingestão de substâncias cáusticas (ácidos ou bases), substâncias espumosas, substâncias voláteis, solventes orgânicos e objetos cortantes (p. ex., vidro). Não administrar a animais que estejam hipocóicos, dinéicos, com reflexos faringos normais ou que tenham outros perturbações neurológicas acentuadas que podem causar pneumonia por aspiração. Não administrar em caso de insuficiência circulatoria, choque ou anestesia. Não administrar a animais que foram anteriormente tratados com antagonistas da dopamina (neurolepticos). Não administrar em caso de hipersensibilidade a substância ativa ou a alguns dos excipientes.

REACÇÕES ADVERSAS
Podem observar-se as seguintes reacções adversas:
- somnolência (muito frequente)
- alteração do apetite (muito frequente)
- aumento da salivação (muito frequente)
- dor ligera e moderada na altura da injeção (muito frequente)
- desidratação ligeira (frequente)
- alteração da frequência cardíaca (taquicardia seguida de bradicardia) (frequente).
Estas reacções são transitorias e podem estar relacionadas com a resposta fisiológica aos esforços de expulsão. Podem observar-se vários episódios de vómitos, que podem ocorrer até várias horas após a injeção. A apomorfina pode baixar a pressão arterial.
A frequência dos eventos adversos é definida utilizando a seguinte convenção:
- muito frequente (mais de 1 em 10 animais tratados apresentando eventos adversos) durante o decorso de um tratamento)
- frequente (mais de 1 mas menos de 10 animais em 100 animais tratados)
- pouco frequentes (mais de 1 mas menos de 10 animais em 1.000 animais tratados)
- raros (mais de 1 mas menos de 10 animais em 10.000 animais tratados)
- muito raros (mais de 1 animal em 10.000 animais, incluindo relatos isolados tratados).
Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou se pensa que o medicamento veterinário não atua, informe o seu médico veterinário. Em alternativa, pode comunicar através do Sistema nacional de notificação.

ESPECIES-ALVO
Cães.

DOSAGEM, VIA E MODO DE ADMINISTRAÇÃO
Apenas para administração subcutânea única. 0,05-0,1 mg de cloridrato de apomorfina hemi-hidratado por kg de peso corporal (aproximadamente 0,02-0,03 ml do medicamento veterinário por kg de peso corporal). Os animais devem ser pesados com precisão para assegurar a administração da dose correta.



140 mm

INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Deve utilizar-se uma seringa devidamente graduada para permitir a administração exata do volume de dose necessário. Isto é especialmente importante quando se injetam volumes pequenos. Não administrar se a solução tiver adquirido uma cor verde.
PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN
Frasco para inyectivos de 5 ml o 10 ml. Conservar no frigorífico (2 °C a 8 °C). Não congelar.
Frasco para inyectivos de 20 ml: Não congelar.
Mantenha fora da vista e do alcance das crianças. Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado no embalagem e no rótulo depois de VAL. A validade refere-se ao último dia do mês. Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.
ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS
Advertências especiais para cada espécie-alvo:
- Evite que se observem esforços de expulsão, com ou sem vômitos, decorridos 2 a 15 minutos após a injeção do medicamento veterinário, que podem durar entre 2 minutos e 2,5 horas. Se a emese não for induzida após uma injeção, não repita a injeção dado que não será eficaz e poderá provocar sinais clínicos de toxicidade.
- Precauções especiais para utilização em animais:
Em cães com insuficiência hepática grave conhecida, o médico veterinário deverá ter em consideração uma avaliação benefício/risco relativamente à administração do medicamento veterinário a estes animais. Antes da administração do medicamento veterinário, deve ter-se em consideração o período de tempo desde a ingestão da substância em relação aos tempos de esvaziamento gástrico e a adequação da indução de emese com base no tipo de substância ingerida (ver também a reacção sobre reacções adversas).
Precauções especiais a adoptar pela pessoa que administra o medicamento aos animais:
Este medicamento veterinário pode causar náuseas e somnolência. Em caso de administração accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo. NÃO CONDUZA dado que pode ocorrer sedação. Demonstre-se que a apomorfina tem efeitos teratogénicos em animais de laboratório e é excretada no leite materno. As fêmeas grávidas ou a amamentar devem evitar manusear o medicamento veterinário. Este medicamento veterinário pode causar reacções de hipersensibilidade. As pessoas com hipersensibilidade conhecida à apomorfina ou a algum dos excipientes devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com a pele ou olhos, lavar imediatamente com água. Lavar as mãos depois de administrar.
Notificação durante a utilização a lactação:
Demonstrou-se que a apomorfina tem efeitos teratogénicos em coelhos e efeitos feto-tóxicos em ratos em doses mais elevadas do que a dose recomendada em cães. A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e a lactação em cães. Como a apomorfina é excretada no leite materno, as crias devem ser cuidadosamente monitorizadas para deteção de efeitos indesejáveis quando for administrada a fêmeas lactantes.
Administrar apenas em conformidade com a avaliação risco/benefício realizada pelo médico veterinário responsável.
Indicação durante a utilização a lactação:
Este medicamento veterinário pode causar náuseas e somnolência. Em caso de administração accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo. NÃO CONDUZA dado que pode ocorrer sedação. Demonstre-se que a apomorfina tem efeitos teratogénicos em animais de laboratório e é excretada no leite materno. As fêmeas grávidas ou a amamentar devem evitar manusear o medicamento veterinário. Este medicamento veterinário pode causar reacções de hipersensibilidade. As pessoas com hipersensibilidade conhecida à apomorfina ou a algum dos excipientes devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Se o medicamento veterinário entrar em contacto com a pele ou olhos, lavar imediatamente com água. Lavar as mãos depois de administrar.
Notificação durante a utilização a lactação:
Demonstrou-se que a apomorfina tem efeitos teratogénicos em coelhos e efeitos feto-tóxicos em ratos em doses mais elevadas do que a dose recomendada em cães. A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação e a lactação em cães. Como a apomorfina é excretada no leite materno, as crias devem ser cuidadosamente monitorizadas para deteção de efeitos indesejáveis quando for administrada a fêmeas lactantes.
Administrar apenas em conformidade com a avaliação risco/benefício realizada pelo médico veterinário responsável.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O DOS SEUS DERIVADOS
Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de acuerdo con la legislación en vigor.
DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO Novembro de 2018.

OUTRAS INFORMAÇÕES
Frasco para inyectivos de vidro tipo I transparente de 5, 10 ou 20 ml, fechados com uma rolha de boracha bromobutílica revestida e sellados com uma capsula de fecho de alumínio. Cada frasco para inyectivos é acondicionado numa caixa de cartão.

REPRESENTANTE: Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmaes 202, 6a, 08036 Barcelona, España

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO: Apovomin® 3 mg/ml Soluzione iniettabile per cani

TITOLARE DELL'AUTORIZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO
Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Raasdijk, Paesi Bassi
PRODUTTORE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE
Produb Pharma B.V., Forellennweg 16, 4941 SU Raasdonskerveer, Paesi Bassi
DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO
Apovomin 3 mg/ml soluzione iniettabile per cani
INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI
Líml contiene:
Sostanza attiva:
Apomorfina cloridrato emidratado 3,00 mg
Equispartes:
Alcohol benzílico (E1519) 10 mg
Metabissulfito de sodio (E223) 1,0 mg
Solución acuosa límpida e incolora.

INDICAZIONE
Induzione dell'emese.
CONTRAINDICAZIONI
Non usare in gatti. Non usare in casi di depressione del sistema nervoso centrale (SNC). Non usare in casi di ingestione di sostanze caustiche (acidi o alcali), schiumogeni, sostanze volatili, solventi organici e oggetti appuntiti (ad es., vetro). Non usare in animali con iposensibilità, convulsioni, ipercoscienza, debolezza estrema, atassia, coma, assenza dei normali riflessi faringei o altri disturbi neurologici marcati che potrebbero causare una polmonite da aspirazione. Non usare in casi di insufficienza circolatoria, shock e anestesia. Non usare in animali precedentemente trattati con antagonisti dopaminergici (neuroleptici). Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

REAZIONI AVVERSE
Si possono osservare le seguenti reazioni avverse:
- sonnolenza (molto comune)
- cambiamento dell'appetito (molto comune)
- alterazione del appetito (molto frequente)
- dolore della mandibola nel punto di iniezione (molto frequente)
- lieve disidratazione (frequente)
- alterazione della frequenza cardiaca (tachicardia seguita da bradicardia) (comune).
Queste reazioni sono transitorie e possono essere correlate alla risposta fisiologica ai conati. Si possono osservare episodi ripetuti di vomito e il vomito può manifestarsi fino a diverse ore dopo l'iniezione. L'apomorfina può abbassare la pressione sanguigna.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O DOS SEUS DERIVADOS
Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de acuerdo con la legislación en vigor.
DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO Novembro de 2018.

OUTRAS INFORMAÇÕES
Frasco para inyectivos de vidro tipo I transparente de 5, 10 ou 20 ml, fechados com uma rolha de boracha bromobutílica revestida e sellados com uma capsula de fecho de alumínio. Cada frasco para inyectivos é acondicionado numa caixa de cartão.

REPRESENTANTE: Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmaes 202, 6a, 08036 Barcelona, España

INFORMAZIONE PER IL MEDICO VETERINARIO

Deve utilizzare una siringa adeguatamente graduata per consentire l'amministrazione esatta del volume di dose necessario. Questo è particolarmente importante quando si iniettano piccoli volumi.
Non usare se la soluzione è virata verso il verde.
PARTICOLARI PRECAUCIONI PER LA CONSERVAZIONE
Per i flaconcini da 5, 10 ml: Conservare in frigorifero (2 °C - 8 °C). Non congelare.
Per i flaconcini da 20 ml: Non congelare.
Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sull'etichetta dopo SCAI. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.
Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

AVVERTENZE SPECIALI
Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:
Contati con o senza vomito si manifestano in genere da 2 a 15 minuti dopo l'iniezione del prodotto e possono durare da 2 minuti a 2,5 ore. Se non si riesce a indurre l'emese con una singola iniezione, non praticare un'altra iniezione, perché non è efficace e può causare segni clinici di tossicità.
Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:
Nei cani con nota insufficiente epatica severa, il rapporto beneficio/rischio dell'uso del prodotto va valutato da un veterinario. Prima di somministrare il prodotto, tenere in considerazione il momento di ingestione della sostanza (in rapporto al tempo di svuotamento gastrico) e valutare l'opportunità di indurre l'emese in base al tipo di sostanza ingerita (vedere anche il paragrafo sulle reazioni avverse).
Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:
Questo prodotto può causare nausea e sonnolenza. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. NON GUIDARE, perché può manifestarsi sedazione.
L'apomorfina è risultata teratogena in animali di laboratorio ed è escretata nel latte materno. Le donne in gravidanza o che allattano devono evitare di maneggiare il prodotto. Questo prodotto può indurre reazioni di ipersensibilità. Le persone con nota ipersensibilità all'apomorfina o ad uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Se il prodotto entra in contatto con la cute o gli occhi, lavare immediatamente con acqua. Lavarsi le mani dopo l'uso.
Indicazione durante la gravidanza e l'allattamento:
L'apomorfina è risultata teratogena nel coniglio e fetotossica nel ratto a dosi superiori a quella raccomandata nel cane. La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita nel cane. L'apomorfina è escretata nel latte materno; pertanto, se viene usata in femmine che allattano, i cuccioli devono essere attentamente monitorati in merito a eventuali effetti indesiderati. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.
Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:
Neuroleptici (ad es., clorpromazina, aloperidolo) e gli antiemetici (metoclopramide, domperidone) riducono o sopprimono l'emese indotta dalla somministrazione di apomorfina.
La somministrazione o l'ingestione precedente di oppiacei e barbiturici può indurre effetti additivi sul SNC e depressione respiratoria dopo somministrazione di apomorfina. Si raccomanda cautela nei cani che ricevono altri agonisti dopaminergici, quali la cabergolina, a causa di possibili effetti additivi quali: esaltazione o inibizione del vomito.
Sovradosaggio sintomatico, procedure d'emergenza, antidoti:
Dosi eccessive di apomorfina possono determinare depressione respiratoria e/o cardiaca, stimolazione (eccitazione, convulsioni) o depressione del SNC, vomito protratto o, raramente, irrequietezza, eccitazione o anche convulsioni. A dosi elevate, l'apomorfina può anche sopprimere il vomito. Per invertire gli effetti sul SNC e respiratori dell'apomorfina si può usare l'naloxone. Considerare l'uso di antiemetici quali metoclopramide e maropitant in caso di vomito protratto.
Incompatibilità:
In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O DE LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO
Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ Febrero de 2019

INFORMACIÓN ADICIONAL
Viales de vidrio de tipo I transparente con 5, 10 o 20 ml, cerrados con un tapón de goma de bromobutílica y sellados con una capsula de aluminio. Cada vial está empaquetado en una caja de cartón.

REPRESENTANTE: Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmaes 202, 6a, 08036 Barcelona, España

INFORMAZIONE PER IL MEDICO VETERINARIO

Deve utilizzare una siringa adeguatamente graduata per consentire l'amministrazione esatta del volume di dose necessario. Questo è particolarmente importante quando si iniettano piccoli volumi.
Non usare se la soluzione è virata verso il verde.
PARTICOLARI PRECAUCIONI PER LA CONSERVAZIONE
Per i flaconcini da 5, 10 ml: Conservare in frigorifero (2 °C - 8 °C). Non congelare.
Per i flaconcini da 20 ml: Non congelare.
Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sull'etichetta dopo SCAI. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.
Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

AVVERTENZE SPECIALI
Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:
Contati con o senza vomito si manifestano in genere da 2 a 15 minuti dopo l'iniezione del prodotto e possono durare da 2 minuti a 2,5 ore. Se non si riesce a indurre l'emese con una singola iniezione, non praticare un'altra iniezione, perché non è efficace e può causare segni clinici di tossicità.
Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:
Nei cani con nota insufficiente epatica severa, il rapporto beneficio/rischio dell'uso del prodotto va valutato da un veterinario. Prima di somministrare il prodotto, tenere in considerazione il momento di ingestione della sostanza (in rapporto al tempo di svuotamento gastrico) e valutare l'opportunità di indurre l'emese in base al tipo di sostanza ingerita (vedere anche il paragrafo sulle reazioni avverse).
Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:
Questo prodotto può causare nausea e sonnolenza. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. NON GUIDARE, perché può manifestarsi sedazione.
L'apomorfina è risultata teratogena in animali di laboratorio ed è escretata nel latte materno. Le donne in gravidanza o che allattano devono evitare di maneggiare il prodotto. Questo prodotto può indurre reazioni di ipersensibilità. Le persone con nota ipersensibilità all'apomorfina o ad uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Se il prodotto entra in contatto con la cute o gli occhi, lavare immediatamente con acqua. Lavarsi le mani dopo l'uso.
Indicazione durante la gravidanza e l'allattamento:
L'apomorfina è risultata teratogena nel coniglio e fetotossica nel ratto a dosi superiori a quella raccomandata nel cane. La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita nel cane. L'apomorfina è escretata nel latte materno; pertanto, se viene usata in femmine che allattano, i cuccioli devono essere attentamente monitorati in merito a eventuali effetti indesiderati. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.
Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:
Neuroleptici (ad es., clorpromazina, aloperidolo) e gli antiemetici (metoclopramide, domperidone) riducono o sopprimono l'emese indotta dalla somministrazione di apomorfina.
La somministrazione o l'ingestione precedente di oppiacei e barbiturici può indurre effetti additivi sul SNC e depressione respiratoria dopo somministrazione di apomorfina. Si raccomanda cautela nei cani che ricevono altri agonisti dopaminergici, quali la cabergolina, a causa di possibili effetti additivi quali: esaltazione o inibizione del vomito.
Sovradosaggio sintomatico, procedure d'emergenza, antidoti:
Dosi eccessive di apomorfina possono determinare depressione respiratoria e/o cardiaca, stimolazione (eccitazione, convulsioni) o depressione del SNC, vomito protratto o, raramente, irrequietezza, eccitazione o anche convulsioni. A dosi elevate, l'apomorfina può anche sopprimere il vomito. Per invertire gli effetti sul SNC e respiratori dell'apomorfina si può usare l'naloxone. Considerare l'uso di antiemetici quali metoclopramide e maropitant in caso di vomito protratto.
Incompatibilità:
In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O DE LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO
Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ Febrero de 2019

INFORMACIÓN ADICIONAL
Viales de vidrio de tipo I transparente con 5, 10 o 20 ml, cerrados con un tapón de goma de bromobutílica y sellados con una capsula de aluminio. Cada vial está empaquetado en una caja de cartón.

REPRESENTANTE: Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmaes 202, 6a, 08036 Barcelona, España

INFORMAZIONE PER IL MEDICO VETERINARIO

Deve utilizzare una siringa adeguatamente graduata per consentire l'amministrazione esatta del volume di dose necessario. Questo è particolarmente importante quando si iniettano piccoli volumi.
Non usare se la soluzione è virata verso il verde.
PARTICOLARI PRECAUCIONI PER LA CONSERVAZIONE
Per i flaconcini da 5, 10 ml: Conservare in frigorifero (2 °C - 8 °C). Non congelare.
Per i flaconcini da 20 ml: Non congelare.
Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sull'etichetta dopo SCAI. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.
Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

AVVERTENZE SPECIALI
Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:
Contati con o senza vomito si manifestano in genere da 2 a 15 minuti dopo l'iniezione del prodotto e possono durare da 2 minuti a 2,5 ore. Se non si riesce a indurre l'emese con una singola iniezione, non praticare un'altra iniezione, perché non è efficace e può causare segni clinici di tossicità.
Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:
Nei cani con nota insufficiente epatica severa, il rapporto beneficio/rischio dell'uso del prodotto va valutato da un veterinario. Prima di somministrare il prodotto, tenere in considerazione il momento di ingestione della sostanza (in rapporto al tempo di svuotamento gastrico) e valutare l'opportunità di indurre l'emese in base al tipo di sostanza ingerita (vedere anche il paragrafo sulle reazioni avverse).
Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:
Questo prodotto può causare nausea e sonnolenza. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. NON GUIDARE, perché può manifestarsi sedazione.
L'apomorfina è risultata teratogena in animali di laboratorio ed è escretata nel latte materno. Le donne in gravidanza o che allattano devono evitare di maneggiare il prodotto. Questo prodotto può indurre reazioni di ipersensibilità. Le persone con nota ipersensibilità all'apomorfina o ad uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Se il prodotto entra in contatto con la cute o gli occhi, lavare immediatamente con acqua. Lavarsi le mani dopo l'uso.
Indicazione durante la gravidanza e l'allattamento:
L'apomorfina è risultata teratogena nel coniglio e fetotossica nel ratto a dosi superiori a quella raccomandata nel cane. La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita nel cane. L'apomorfina è escretata nel latte materno; pertanto, se viene usata in femmine che allattano, i cuccioli devono essere attentamente monitorati in merito a eventuali effetti indesiderati. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.
Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:
Neuroleptici (ad es., clorpromazina, aloperidolo) e gli antiemetici (metoclopramide, domperidone) riducono o sopprimono l'emese indotta dalla somministrazione di apomorfina.
La somministrazione o l'ingestione precedente di oppiacei e barbiturici può indurre effetti additivi sul SNC e depressione respiratoria dopo somministrazione di apomorfina. Si raccomanda cautela nei cani che ricevono altri agonisti dopaminergici, quali la cabergolina, a causa di possibili effetti additivi quali: esaltazione o inibizione del vomito.
Sovradosaggio sintomatico, procedure d'emergenza, antidoti:
Dosi eccessive di apomorfina possono determinare depressione respiratoria e/o cardiaca, stimolazione (eccitazione, convulsioni) o depressione del SNC, vomito protratto o, raramente, irrequietezza, eccitazione o anche convulsioni. A dosi elevate, l'apomorfina può anche sopprimere il vomito. Per invertire gli effetti sul SNC e respiratori dell'apomorfina si può usare l'naloxone. Considerare l'uso di antiemetici quali metoclopramide e maropitant in caso di vomito protratto.
Incompatibilità:
In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O DE LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO
Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ Febrero de 2019

INFORMACIÓN ADICIONAL
Viales de vidrio de tipo I transparente con 5, 10 o 20 ml, cerrados con un tapón de goma de bromobutílica y sellados con una capsula de aluminio. Cada vial está empaquetado en una caja de cartón.

REPRESENTANTE: Dechra Veterinary Products SLU, c/ Balmaes 202, 6a, 08036 Barcelona, España

INFORMAZIONE PER IL MEDICO VETERINARIO

Deve utilizzare una siringa adeguatamente graduata per consentire l'amministrazione esatta del volume di dose necessario. Questo è particolarmente importante quando si iniettano piccoli volumi.
Non usare se la soluzione è virata verso il verde.
PARTICOLARI PRECAUCIONI PER LA CONSERVAZIONE
Per i flaconcini da 5, 10 ml: Conservare in frigorifero (2 °C - 8 °C). Non congelare.
Per i flaconcini da 20 ml: Non congelare.
Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.
Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sull'etichetta dopo SCAI. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.
Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

AVVERTENZE SPECIALI
Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:
Contati con o senza vomito si manifestano in genere da 2 a 15 minuti dopo l'iniezione del prodotto e possono durare da 2 minuti a 2,5 ore. Se non si riesce a indurre l'emese con una singola iniezione, non praticare un'altra iniezione, perché non è efficace e può causare segni clinici di tossicità.
Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:
Nei cani con nota insufficiente epatica severa, il rapporto beneficio/rischio dell'uso del prodotto va valutato da un veterinario. Prima di somministrare il prodotto, tenere in considerazione il momento di ingestione della sostanza (in rapporto al tempo di svuotamento gastrico) e valutare l'opportunità di indurre l'emese in base al tipo di sostanza ingerita (vedere anche il paragrafo sulle reazioni avverse).
Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:
Questo prodotto può causare nausea e sonnolenza. In caso di auto-iniezione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. NON GUIDARE, perché può manifestarsi sedazione.
L'apomorfina è risultata teratogena in animali di laboratorio ed è escretata nel latte materno. Le donne in gravidanza o che allattano devono evitare di maneggiare il prodotto. Questo prodotto può indurre reazioni di ipersensibilità. Le persone con nota ipersensibilità all'apomorfina o ad uno degli eccipienti devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Se il prodotto entra in contatto con la cute o gli occhi, lavare immediatamente con acqua. Lavarsi le mani dopo l'uso.
Indicazione durante la gravidanza e l'allattamento:
L'apomorfina è risultata teratogena nel coniglio e fetotossica nel ratto a dosi superiori a quella raccomandata nel cane. La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita nel cane. L'apomorfina è escretata nel latte materno; pertanto, se viene usata in femmine che allattano, i cuccioli devono essere attentamente monitorati in merito a eventuali effetti indesiderati. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.
Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:
Neuroleptici (ad es., clorpromazina, aloperidolo) e gli antiemetici (metoclopramide, domperidone) riducono o sopprimono l'emese indotta dalla somministrazione di apomorfina.
La somministrazione o l'ingestione precedente di oppiacei e barbiturici può indurre effetti additivi sul SNC e depressione respiratoria dopo somministrazione di apomorfina. Si raccomanda cautela nei cani che ricevono altri agonisti dopaminergici, quali la cabergolina, a causa di possibili effetti additivi quali: esaltazione o inibizione del vomito.
Sovradosaggio sintomatico, procedure d'emergenza, antidoti:
Dosi eccessive di apomorfina possono determinare depressione respiratoria e/o cardiaca, stimolazione (eccitazione, convulsioni) o depressione del SNC, vomito protratto o, raramente, irrequietezza, eccitazione o anche convulsioni. A dosi elevate, l'apomorfina può anche sopprimere il vomito. Per invertire gli effetti sul SNC e respiratori dell'apomorfina si può usare l'naloxone. Considerare l'uso di antiemetici quali metoclopramide e maropitant in caso di vomito protratto.
Incompatibilità:
In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO NO UTILIZADO O DE LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO
Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse