

## Soluzione iniettabile per cani, gatti e animali di piccola taglia

### 1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELLA AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

#### Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International BV  
Wim de Körverstraat 35  
NL-5381 AN Boxmeer (Olanda)

#### Rappresentata da:

MSD Animal Health S.r.l.  
Via Fratelli Cervi snc, Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova  
20090 Segrate (Milano)

#### Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International GmbH  
Feldstrasse 1a  
85716 Unterschleissheim (Germania)

### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Tanax<sup>®</sup>, soluzione iniettabile per cani, gatti e animali di piccola taglia.  
Mebenzonio ioduro, Embutramide, Tetracaina cloridrato.

### 3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml di soluzione contiene

#### Principi attivi:

Mebenzonio ioduro 50,00 mg  
Embutramide 200,00 mg  
Tetracaina cloridrato 5,00 mg

#### Eccipienti:

Dimetilformamide

### 4. INDICAZIONI

Per l'eutanasia dei cani, gatti e animali di piccola taglia non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.

### 5. CONTROINDICAZIONI

Non utilizzare in animali gravidi.

### 6. REAZIONI AVVERSE

In rari casi i gatti eutanizzati hanno mostrato contrazioni muscolari per 30 minuti dopo la morte clinica.

In casi molto rari sono stati segnalati convulsioni o segni di eccitazione.

L'arresto cardiaco può essere ritardato.

A seguito dell'uso di Tanax, i risultati istopatologici evidenziano lesioni endoteliali, congestione polmonare, edema polmonare ed emolisi.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne le Autorità competenti.

### 7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani, gatti e animali di piccola taglia non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.

### 8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

#### Cane

- Endovena: 0,3 ml/kg di peso corporeo. L'iniezione va praticata senza interruzione, ma non troppo rapidamente.
- Intrapolmonare: fino a 10 kg di peso corporeo: da 7 a 10 ml;  
oltre 10 kg di peso corporeo: dapprima 10 ml e poi altri 3-10 ml (a seconda della taglia dell'animale), per via intrapolmonare o intracardiaca. La sede più idonea per l'inoculazione intrapolmonare è a livello del terzo superiore del torace, dietro il margine caudale della scapola, con l'animale in decubito sternale. L'ago, di lunghezza sufficiente in relazione alla taglia dell'animale, deve essere introdotto obliquamente e leggermente in avanti, verso il gomito controlaterale.

#### Gatto

- Intrapolmonare: a pochi giorni dalla nascita 1 ml,  
fino a 6 mesi circa 3 ml,  
oltre 6 mesi 5 ml,  
oltre i 5 kg di peso corporeo 10 ml.  
L'iniezione va effettuata con un ago di lunghezza idonea alla taglia del gatto, con l'animale preferibilmente in decubito sternale, circa

2-3 cm al di sotto della colonna vertebrale, nella porzione mediana del torace, obliquamente e leggermente in avanti, verso il gomito controlaterale.

#### **Altri animali**

- Intrapolmonare: 0,5 – 3 ml, a seconda delle dimensioni degli animali.  
Vedi anche punto 12 - avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione.

### **9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

**La somministrazione e la detenzione del medicinale deve essere effettuata esclusivamente dal Medico Veterinario.**

Gli animali soppressi devono essere distrutti o comunque posti in luoghi inaccessibili ad altri animali. Tanax deve essere somministrato solamente ad animali anestetizzati per evitare, in condizioni di impiego o di assorbimento sfavorevoli, un possibile soffocamento dell'animale cosciente.

L'impiego di Tanax richiede particolare cautela.

Durante la somministrazione endovenosa, deve essere garantita la corretta inoculazione intravascolare della dose completa. Può essere utile l'uso di un catetere venoso.

### **10. TEMPI DI ATTESA**

Non pertinente.

Uso non consentito in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano.

### **11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Dopo prima apertura del condizionamento primario, usare entro 28 giorni.

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

### **12. AVVERTENZE SPECIALI**

#### **Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione**

Al fine di evitare possibili sofferenze, l'animale, prima dell'inoculazione di Tanax, deve essere sottoposto ad anestesia generale.

#### **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali**

L'INIEZIONE DI QUESTO FARMACO NELL'UOMO PUÒ ESSERE LETALE – PRESTARE LA MASSIMA ATTENZIONE PER EVITARE L'AUTOINIEZIONE ACCIDENTALE.

Il prodotto non deve essere somministrato da donne in gravidanza.

Nel caso che il Medico Veterinario venga a contatto accidentalmente tramite ferite cutanee o nel caso di penetrazione nei tessuti sottocutanei dell'ago della siringa contenente Tanax devono essere prese le seguenti misure: lavare la ferita con acqua corrente e comprimere il sito della puntura.

CONSULTARE IMMEDIATAMENTE UN MEDICO, mostrandogli il flaconcino o il foglietto illustrativo del prodotto.

Gli antidoti sono sostanze ad attività analettica centrale (contro la componente narcotica) e fisostigmine (contro la componente curaro-simile).

Evitare il contatto con occhi, cute e mucose. Indossare occhiali e guanti di protezione durante la somministrazione del medicinale. In caso di contatto accidentale lavare con abbondante acqua e consultare il medico.

#### **Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

Il prodotto non deve essere utilizzato in animali gravidi.

#### **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione**

Nessuna nota.

#### **Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario**

Non applicabile.

#### **Incompatibilità**

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

### **13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli abituali punti di raccolta per i medicinali scaduti o non utilizzati.

### **14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

Giugno 2011.

### **15. ALTRE INFORMAZIONI**

Flacone da 50 ml a tappo perforabile.

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

