

BD/2014/REG NL 1965/zaak 430993

DE STAATSSECRETARIS VAN ECONOMISCHE ZAKEN,

In overeenstemming met de

MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT,

Gezien het verzoek van Alfasan Nederland B.V. te Woerden d.d. 27 februari 1987 tot registratie van het diergeneesmiddel **DORMINAL 20% PRO INJ.**;

Gelet op artikel 2.19 van de Wet dieren;

Gehoord de Commissie Registratie Diergeneesmiddelen;

BESLUIT:

1. De registratie van het diergeneesmiddel **DORMINAL 20% PRO INJ.**, ingeschreven onder nummer **REG NL 1965**, zoals aangevraagd d.d. 27 februari 1987 is gewijzigd.
2. De gewijzigde Samenvatting van Productkenmerken behorende bij het diergeneesmiddel **DORMINAL 20% PRO INJ.**, ingeschreven onder nummer **REG NL 1965** treft u aan als bijlage A behorende bij dit besluit.
3. Het gewijzigde etiket en, in voorkomend geval, de gewijzigde bijsluiter behorende bij het diergeneesmiddel **DORMINAL 20% PRO INJ.**, ingeschreven onder nummer **REG NL 1965** treft u aan als bijlage B behorende bij dit besluit.
4. De fabrikant dient binnen zes maanden na het verstrekken van de gewijzigde beschikking, de bestaande voorraad (met ongewijzigde productinformatie) af te leveren.
5. Deze beschikking treedt heden in werking.

DE STAATSSECRETARIS VAN ECONOMISCHE ZAKEN,

voor deze:

Utrecht, 29 oktober 2014

dhr. ir. F. Verheijen
Hoofd Bureau Diergeneesmiddelen

BIJLAGE A

SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

DORMINAL 20% PRO INJ, 200 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Natrium pentobarbital	200 mg
(overeenkomend met 182 mg pentobarbital)	

Hulpstoffen:

Ethanol (96%)	80,0 mg
Propyleenglycol (E1520)	200 mg
Benzylalcohol (E1519)	20,0 mg

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.

4. KLINISCHE GEGEVENS**4.1 Doeldiersoorten**

Hond en kat.

4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoorten

Euthanasie.

4.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken voor anesthesie.

4.4 Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Intraveneuze injectie van pentobarbital kan opwinding opwekken in diverse diersoorten en adequate sedatie moet worden toegepast indien dit noodzakelijk wordt geacht door de dierenarts. Om de kans op opwinding te verminderen, moet euthanasie op een rustige plaats worden uitgevoerd.

Maatregelen moeten worden genomen om perivasculaire toediening te voorkomen (bijvoorbeeld door een intraveneuze katheter te gebruiken).

Controleer regelmatig, tot ongeveer 10 minuten na toediening, of tekenen van leven terugkeren (ademhaling, hartslag, ooglidreflex). In klinische proeven is vastgesteld dat dit kan voorkomen. Wanneer dergelijke tekenen van leven terugkeren, wordt geadviseerd om de toediening te herhalen met 0.5 – 1 keer de voorgeschreven dosis.

Om de kans op opwinding te verminderen, moet euthanasie op een rustige plaats worden uitgevoerd.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Intracardiale toediening is alleen acceptabel na voorafgaande zware sedatie of anesthesie. In het geval van accidentele toediening aan een dier dat niet bestemd is voor euthanasie, moet de behandeling gericht zijn op maatregelen zoals kunstmatige ademhaling, zuurstoftoediening en het gebruik van analeptica.

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

Pentobarbital is een sterk hypnotiserend middel en een sedativum, en dus mogelijk toxisch voor de mens. Het kan systemisch worden opgenomen door de huid of bij inslikken. Speciale voorzorgsmaatregelen moeten worden genomen om accidentele inname en zelfinjectie te voorkomen. Systemische opname (inclusief opname via huid of oog) van pentobarbital veroorzaakt sedatie, slaapinductie en ademhalingsdepressie. Tevens kan dit product oogirritatie, irritatie van de huid en allergische reacties veroorzaken (i.v.m. de aanwezigheid van pentobarbital en benzylalcohol). Embryotoxische effecten zijn niet uit te sluiten.

Voorkom direct contact met de huid en ogen, inclusief hand-oogcontact.

Voorkom accidentele zelfinjectie of accidentele injectie van degene die assisteert bij toedienen van het product.

Mensen met bekende overgevoeligheid voor pentobarbital moeten contact met dit diergeneesmiddel voorkomen.

Behandel het product met uiterste zorgvuldigheid, met name vrouwen in de vruchtbare leeftijd. Draag Veiligheidshandschoenen. Dit diergeneesmiddel dient uitsluitend door dierenartsen te worden toegediend en dient uitsluitend te worden gebruikt in het bijzijn van een ander deskundig persoon welke hulp kan bieden in het geval van blootstelling. Instrueer de deskundig persoon indien deze geen medische achtergrond heeft, over de risico's van het product.

In geval van aanraking met de huid of in het oog moet direct gespoeld worden met veel water; indien er aanzienlijke hoeveelheden van het product op de huid of in het oog zijn gekomen of in geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Indien er accidentele inname is, moet de mond gewassen worden en direct medische zorg worden ingeroepen. Maar BESTUUR GEEN VOERTUIGEN, omdat sedatie kan optreden.

Dit product is ontvlambaar. Buiten bereik van ontstekingsbronnen houden. Niet roken.

Voor de arts

De maatregelen moeten worden gericht op het behouden van ademhalings- en hartfunctie. Bij ernstige intoxicaties kunnen maatregelen worden genomen om de eliminatie van opgenomen barbituraten te versnellen.

4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

Sterfte kan worden vertraagd wanneer het product perivasculair wordt toegediend, of bij toediening in organen/weefsels met een lage absorptiecapaciteit. Barbituraten kunnen irritatie veroorzaken als deze perivasculair worden toegediend.

Vaak:

- vocalisatie
- spiertrekkingen

Zelden:

- opwinding
- bewegen van de ledematen
- defecatie en urineverlies

Zeer zelden:

- convulsies
- samentrekking van het diafragma
- braken
- één of enkele keren naar adem snakken kunnen na hartstilstand optreden

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Geen informatie beschikbaar. Het wordt aan de beoordeling van de dierenarts overgelaten om te bepalen of dit product gebruikt kan worden bij drachtige dieren.

4.8 Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Stoffen die het centraal zenuwstelsel onderdrukken (narcotica, fenothiazines, antihistaminica, enz.) kunnen het effect van pentobarbital versterken.

4.9 Dosering en toedieningsweg

Voor intracardiale of snel intraveneuze toediening.

100-200 mg natrium pentobarbital per kg lichaamsgewicht (overeenkomend met 0,5-1 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht).

4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Niet van toepassing.

4.11 Wachttermijn(en)

Niet van toepassing.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

Farmacotherapeutische groep: Barbituraten

ATCvet-code: QN51AA01

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Pentobarbital is een kortwerkend sedativum en hypnoticum. Het zorgt voor depressie van het centraal zenuwstelsel, doordat pentobarbital de GABA receptor moduleert, waardoor het de werking van Gamma-aminoboterzuur imiteert. Barbituraten onderdrukken met name het RAS in de hersenen, wat normaliter zorgt voor alertheid. Het directe effect is bewustzijnsverlies, gevolgd door diepe

anaesthesia, welke bij hoge dosering wordt gevolgd door een snelle onderdrukking van het ademhalingsstelsel. Het ademen stopt en wordt snel gevolgd door een hartstilstand en snelle sterfte.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Na intraveneuze toediening vindt snelle distributie over de weefsels plaats. Eliminatie van pentobarbital vindt voornamelijk plaats in de lever door biotransformatie, met name door het Cytochroom P450 systeem, en tevens door uitscheiding in de nieren en herdistributie. Barbituraten kunnen door de placenta diffunderen in het foetale weefsel, en sporen van barbituraten kunnen in de moedermelk aanwezig zijn.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Ethanol (96%)
Propyleenglycol
Benzylalcohol
Ponceau 4R
Water voor injecties

6.2 Onverenigbaarheden

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

6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 18 maanden.
Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: direct gebruiken, niet bewaren.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

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

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Glazen injectieflacon (type II) à 50 of 100 ml met butylrubber stop en aluminium felscapsule.
15 flacons à 50 ml verpakt in een polystyreen doos.
12 flacons à 100 ml verpakt in een polystyreen doos.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor de verwijdering van het ongebruikte diergeneesmiddel of eventueel uit het gebruik van een dergelijk middel voortvloeiend afvalmateriaal

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

7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Alfasan Nederland BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Tel.: 0348-416945
Fax.: 0348-423577
E-mail: alfasan@wxs.nl

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 1965

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van de eerste vergunningsverlening: 6 maart 1992
Datum van laatste verlenging: 6 maart 2002

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

29 oktober 2014

KANALISATIE

UDD

BIJLAGE B
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

I. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**Polystyreen doos****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Dorminal 20% pro inj, 200 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.
Natrium pentobarbital

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:
Natrium pentobarbital 200 mg
(overeenkomend met 182 mg pentobarbital)

3. FARMACEUTISCHE VORM

Oplossing voor injectie.

4. VERPAKKINGSGROOTTE

15 flacons à 50 ml.
12 flacons à 100 ml.

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

6. INDICATIE

Euthanasie.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEGEN

Voor intracardiale of snel intraveneuze toediening.
100-200 mg natrium pentobarbital per kg lichaamsgewicht (overeenkomend met 0,5-1 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht).

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTERMIJN**9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

Accidentele inname of zelfinjectie is gevaarlijk.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: direct gebruiken, niet bewaren.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

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

**12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN**

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

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik - UDD

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Alfasan Nederland BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Tel.: 0348-416945
Fax.: 0348-423577
E-mail: alfasan@wxs.nl

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 1965

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Chargenr. {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**Glazen injectieflacon****1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Dorminal 20% pro inj, 200 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.
Natrium pentobarbital

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:
Natrium pentobarbital 200 mg
(overeenkomend met 182 mg pentobarbital)

3. FARMACEUTISCHE VORM**4. VERPAKKINGSGROOTTE**

50 ml.
100 ml.

5. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

6. INDICATIE

Euthanasie.

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEGEN

Voor intracardiale of snel intraveneuze toediening.
100-200 mg natrium pentobarbital per kg lichaamsgewicht (overeenkomend met 0,5-1 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht).

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

8. WACHTTERMIJN**9. SPECIALE WAARSCHUWINGEN**

Accidentele inname of zelfinjectie is gevaarlijk.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}

Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: direct gebruiken, niet bewaren.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

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

**12. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN****13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik - UDD

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

Alfasan Nederland BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Tel.: 0348-416945
Fax.: 0348-423577
E-mail: alfasan@wxs.nl

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 1965

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Chargenr. {nummer}

II. BIJSLUITER

BIJSLUITER

Dorminal 20% pro inj, 200 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.

1. 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 BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Tel.: 0348-416945
Fax.: 0348-423577
E-mail: alfasan@wxs.nl

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dorminal 20% pro inj, 200 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten.
Natrium pentobarbital

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Natrium pentobarbital 200 mg
(overeenkomend met 182 mg pentobarbital)

Hulpstoffen:

Ethanol 96%
Propyleenglycol (E1520)
Benzylalcohol (E1519)
Ponceau 4R (E124)

4. INDICATIE

Euthanasie.

5. CONTRA-INDICATIE

Niet gebruiken voor anesthesie.

6. BIJWERKINGEN

Sterfte kan worden vertraagd wanneer het product perivascuair wordt toegediend, of bij toediening in organen/weefsels met een lage absorptiecapaciteit. Barbituraten kunnen irritatie veroorzaken als deze perivascuair worden toegediend.

Vaak:

- vocalisatie
- spiertrekkingen

Zelden:

- opwinding
- bewegen van de ledematen
- defecatie en urineverlies

Zeer zelden:

- convulsies
- samentrekking van het diafragma
- braken
- één of enkele keren naar adem snakken kunnen na hartstilstand optreden

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.

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEGEN

Voor intracardiale of snel intraveneuze toediening.

100-200 mg natrium pentobarbital per kg lichaamsgewicht (overeenkomend met 0,5-1 ml diergeneesmiddel per kg lichaamsgewicht).

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 18 maanden.

Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: direct gebruiken, niet bewaren.

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

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

12. SPECIALE WAARSCHUWINGENSpeciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is

Intraveneuze injectie van pentobarbital kan opwinding opwekken in diverse diersoorten en adequate sedatie moet worden toegepast indien dit noodzakelijk wordt geacht door de dierenarts. Om de kans op opwinding te verminderen, moet euthanasie op een rustige plaats worden uitgevoerd.

Maatregelen moeten worden genomen om perivasculaire toediening te voorkomen (bijvoorbeeld door een intraveneuze katheter te gebruiken).

Controleer regelmatig, tot ongeveer 10 minuten na toediening, of tekenen van leven terugkeren (ademhaling, hartslag, ooglidreflex). In klinische proeven is vastgesteld dat dit kan voorkomen. Wanneer dergelijke tekenen van leven terugkeren, wordt geadviseerd om de toediening te herhalen met 0.5 – 1 keer de voorgeschreven dosis.

Om de kans op opwinding te verminderen, moet euthanasie op een rustige plaats worden uitgevoerd.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Intracardiale toediening is alleen acceptabel na voorafgaande zware sedatie of anesthesie.

In het geval van accidentele toediening aan een dier dat niet bestemd is voor euthanasie, moet de behandeling gericht zijn op maatregelen zoals kunstmatige ademhaling, zuurstoftoediening en het gebruik van analeptica.

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

Pentobarbital is een sterk hypnotiserend middel en een sedativum, en dus mogelijk toxisch voor de mens. Het kan systemisch worden opgenomen door de huid of bij inslikken. Speciale voorzorgsmaatregelen moeten worden genomen om accidentele inname en zelfinjectie te voorkomen. Systemische opname (inclusief opname via huid of oog) van pentobarbital veroorzaakt sedatie, slaapinductie en ademhalingsdepressie. Tevens kan dit product oogirritatie, irritatie van de huid en allergische reacties veroorzaken (i.v.m. de aanwezigheid van pentobarbital en benzylalcohol). Embryotoxische effecten zijn niet uit te sluiten.

Voorkom direct contact met de huid en ogen, inclusief hand-oogcontact.

Voorkom accidentele zelfinjectie of accidentele injectie van degene die assisteert bij toedienen van het product.

Mensen met bekende overgevoeligheid voor pentobarbital moeten contact met dit diergeneesmiddel voorkomen.

Behandel het product met uiterste zorgvuldigheid, met name vrouwen in de vruchtbare leeftijd. Draag Veiligheidshandschoenen. Dit diergeneesmiddel dient uitsluitend door dierenartsen te worden toegediend en dient uitsluitend te worden gebruikt in het bijzijn van een ander deskundig persoon welke hulp kan bieden in het geval van blootstelling. Instrueer de deskundig persoon indien deze geen medische achtergrond heeft, over de risico's van het product.

In geval van aanraking met de huid of in het oog moet direct gespoeld worden met veel water; indien er aanzienlijke hoeveelheden van het product op de huid of in het oog zijn gekomen of in geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Indien er accidentele inname is, moet de mond gewassen worden en direct medische zorg worden ingeroepen. Maar BESTUUR GEEN VOERTUIGEN, omdat sedatie kan optreden.

Dit product is ontvlambaar. Buiten bereik van ontstekingsbronnen houden. Niet roken.

Voor de arts

De maatregelen moeten worden gericht op het behouden van ademhalings- en hartfunctie. Bij ernstige intoxicaties kunnen maatregelen worden genomen om de eliminatie van opgenomen barbituraten te versnellen.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Geen informatie beschikbaar. Het wordt aan de beoordeling van de dierenarts overgelaten om te bepalen of dit product gebruikt kan worden bij drachtige dieren.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Stoffen die het centraal zenuwstelsel onderdrukken (narcotica, fenothiazines, antihistaminica, enz.) kunnen het effect van pentobarbital versterken.

Onverenigbaarheden

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

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

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

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

29 oktober 2014

15. OVERIGE INFORMATIE

Glazen injectieflacon (type II) à 50 of 100 ml met butylrubber stop en aluminium felscapsule.
15 flacons à 50 ml verpakt in een polystyreen doos.
12 flacons à 100 ml verpakt in een polystyreen doos.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 1965

KANALISATIE

UDD