

ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Revertor 5 mg/ml Solução injectável para cães e gatos

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml de solução injectável contém:

Substância activa:

Cloridrato de atipamezol 5,0 mg
(equivalente a 4,27 mg de atipamezol)

Excipientes:

Parahidroxibenzoato de metilo (E218) 1,0 mg

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injectável.

Solução aquosa, estéril, límpida e incolor.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Caninos (cães) e felinos (gatos).

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

O Cloridrato de atipamezol é um antagonista selectivo dos receptores α_2 e é indicado para a reversão dos efeitos sedativos da Medetomidina e Dexmedetomidina em cães e gatos.

4.3 Contra-indicações

Não administrar a:

- Animais reprodutores
- Animais com doença hepática ou renal

Ver também a secção 4.7.

4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

Não existem.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

Após administração do medicamento veterinário, os animais devem repousar num local sossegado. Durante o período de recuperação, os animais não devem ser deixados sem vigilância. Certifique-se de que o animal, antes da ingestão de qualquer alimento ou bebida, recuperou o reflexo normal de deglutição.

Devido a recomendações de dosagem diferentes, devem tomar-se precauções no caso de utilização do medicamento veterinário fora do âmbito do seu licenciamento) em animais de espécies diferentes das indicadas.

Se forem administrados outros sedativos diferentes da Medetomidina, deve ter-se em consideração que os efeitos destes outros agentes podem persistir após a reversão do efeito da Medetomidina ou da Dexmedetomidina.

O Atipamezol não reverte o efeito da Quetamina, que pode causar convulsões em cães e desencadear câibras em gatos quando utilizada isoladamente. Não utilizar o Atipamezol antes de decorridos 30 a 40 minutos após a administração concomitante de Quetamina.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Devido à potente actividade farmacológica do Atipamezol, deve evitar-se o contacto da pele, olhos e mucosas com este medicamento veterinário. Em caso de derrame accidental, lavar imediatamente a área afectada com água limpa corrente. Dirija-se a um médico se a irritação persistir. Remover a roupa contaminada que esteja em contacto directo com a pele.

Deve ter-se cuidado para evitar a ingestão ou auto-injecção accidental. Em caso de ingestão ou auto-injecção accidental dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo.

4.6 Reacções adversas (frequência e gravidade)

Observou-se um efeito hipotensor transitório durante os primeiros 10 minutos após a injecção de Cloridrato de atipamezol. Em casos raros podem ocorrer hiperactividade, taquicardia, salivação, vocalização atípica, tremores musculares, vômitos, aumento da frequência respiratória, micção e defecação não controladas. Em casos muito raros, pode verificar-se recorrência da sedação ou o tempo de recuperação pode não ser encurtado após a administração de Atipamezol.

Em gatos deve evitar-se a possibilidade de hipotermia (mesmo depois de acordados da sedação), quando se utilizam doses baixas para se efectuar a reversão parcial dos efeitos da Metedomidina ou da Dexmedetomidina.

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

A segurança do medicamento veterinário durante a gestação não foi determinada. Portanto a sua administração não é recomendada durante a gestação e a lactação.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interacção

Não é recomendada a administração simultânea de atipamezol com outros medicamentos de acção central, tais como Diazepam, Acepromazina ou opiáceos.

4.9 Posologia e via de administração

Para injecção intramuscular única.

O cloridrato de atipamezol é administrado 15 a 60 minutos após a administração de cloridrato de medetomidina ou de dexmedetomidina.

Cães: a dose intramuscular de Cloridrato de atipamezol [em µg] é cinco vezes a dose anterior de Cloridrato de medetomidina ou dez vezes a dose anterior de Cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância activa (Cloridrato de atipamezol) neste medicamento veterinário, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de Cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de Cloridrato de dexmedetomidina, é necessário um volume igual de cada preparação.

Exemplo da posologia em cães:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc
Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 20 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

Gatos: a dose intramuscular de Cloridrato de atipamezol [em µg] é duas vezes e meia a dose anterior de Cloridrato de medetomidina ou cinco vezes a dose anterior de Cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância activa (Cloridrato de atipamezol) neste medicamento veterinário, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de Cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de Cloridrato de dexmedetomidina, deverá ser administrado metade do volume do medicamento veterinário em relação à dose de Medetomidina ou de Dexmedetomidina que foi previamente administrada.

Exemplo da posologia em gatos:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 80 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc
Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

O tempo de recuperação diminui em aproximadamente 5 minutos. O animal consegue mover-se cerca de 10 minutos após a administração do medicamento veterinário..

4.10 Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), se necessário

A sobredosagem com Cloridrato de atipamezol pode resultar em taquicardia e estado de vigília excessiva (hiperactividade, tremores musculares), ambas transitórias. Estes sintomas podem ser revertidos por uma dose de Cloridrato de medetomidina ou de Dexmedetomidina, inferior à dose clínica normalmente administrada.

Se o Cloridrato de atipamezol for administrado acidentalmente a um animal que não tenha sido tratado previamente com cloridrato de medetomidina ou de Dexmedetomidina podem ocorrer hiperactividade e tremores musculares. Estes efeitos podem persistir durante cerca de 15 minutos.

Um estado de vigília excessiva é melhor controlado no gato minimizando os estímulos externos.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Não aplicável.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Código ATCvet: QV03AB90
Grupo farmacoterapêutico: Antagonista dos receptores α_2 (Antídoto)

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

O Atipamezol é um bloqueador potente e selectivo dos receptores α_2 (antagonista α_2), que promove a libertação do neurotransmissor noradrenalina nos sistemas nervosos central e periférico, conduzindo à activação do sistema nervoso central mediante a activação do sistema simpático. Outros efeitos farmacodinâmicos, como por exemplo a influência do sistema cardiovascular, são apenas ligeiros, mas pode observar-se uma diminuição transitória da tensão arterial nos primeiros 10 minutos após a injeção de Cloridrato de atipamezol.

Como antagonista α_2 , o Atipamezol é capaz de eliminar (ou inibir) os efeitos do agonista dos receptores α_2 , Medetomidina ou Dexmedetomidina. Por conseguinte, o Atipamezol reverte os efeitos sedativos do Cloridrato de medetomidina ou de Dexmedetomidina em cães e gatos para o normal e pode conduzir a um aumento transitório da frequência cardíaca.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

O Cloridrato de atipamezol é rapidamente absorvido após injeção intramuscular. A concentração máxima no sistema nervoso central é atingida ao fim de 10 a 15 minutos. O volume de distribuição (V_d) é de cerca de 1 l/kg – 2,5 l/kg. A semivida ($t_{1/2}$) do Cloridrato de atipamezol foi comunicada como sendo aproximadamente de 1 hora. O Cloridrato de atipamezol é rápida e completamente metabolizado. Os metabolitos são excretados sobretudo na urina e em pequena quantidade nas fezes.

6. PROPRIEDADES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Parahidroxibenzoato de metilo (E 218)
Cloreto de sódio
Ácido clorídrico (para ajuste do pH)
Hidróxido de sódio (para ajuste do pH)
Água para injectável.

6.2 Incompatibilidades

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros na mesma seringa.
Ver também a secção 4.8.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.
Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: 28 dias.

6.4 Precauções especiais de conservação

Manter o frasco para injectáveis dentro da embalagem exterior.
Proteger da luz.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frasco para injectáveis de vidro transparente (tipo I) com tampa de borracha de bromobutilo (tipo I), selados com cápsula de alumínio contendo 10 ml de solução injectável.
Caixa de cartão com 1 frasco para injectáveis de 10 ml.
Caixa de cartão com 5 frascos para injectáveis de 10 ml.
Caixa de cartão com 10 frascos para injectáveis de 10 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

CP-Pharma Handelsges.mbH
Ostlandring 13
DE - 31303 Burgdorf
Alemanha

8. NÚMERO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

077/01/08RFVPT

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/ RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

26-05-2008 / 25-07-2012

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Julho de 2012

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Não aplicável

ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO**EMBALAGEM EXTERIOR****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Revertor 5 mg/ml Solução injectável para cães e gatos

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ACTIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

1 ml de solução injectável contém:

Substância activa: Cloridrato de atipamezol	5 mg
Outras substâncias: Parahidroxibenzoato de metilo	1 mg

Cloreto de sódio, ácido clorídrico, hidróxido de sódio e água para injectável.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injectável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

Caixa de cartão com 1 frasco para injectáveis de 10 ml de solução injectável.
Caixa de cartão com 5 frascos para injectáveis de 10 ml de solução injectável (5 x 10 ml).
Caixa de cartão com 10 frascos para injectáveis de 10 ml de solução injectável (10 x 10 ml).

5. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (cães) e felinos (gatos).

6. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

O cloridrato de atipamezol é um antagonista selectivo dos receptores α_2 e é indicado para a reversão dos efeitos sedativos da Medetomidina e Dexmedetomidina em cães e gatos.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

Para injeção intramuscular única.

O cloridrato de atipamezol é administrado 15 a 60 minutos após a administração de Cloridrato de medetomidina ou de Dexmedetomidina.

O tempo de recuperação diminui em aproximadamente 5 minutos. O animal consegue mover-se cerca de 10 minutos após a administração do medicamento veterinário.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: não aplicável.

9. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL (ESPECIAIS), SE NECESSÁRIO

Ver secção “Advertências especiais” no folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

VAL {mês/ano}

Prazo de validade depois da primeira abertura da embalagem : 28 dias.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter o frasco para injectáveis dentro da embalagem exterior
Proteger da luz.

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso**USO VETERINÁRIO**

Exclusivamente para utilização em animais. Medicamento sujeito a receita médico-veterinária. Só pode ser administrado por um Médico Veterinário.

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

CP-Pharma Handelsges. mbH
Ostlandring 13
DE - 31303 Burgdorf
Alemanha

16. NÚMERO(S) DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

077/01/08RFVPT

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

Lote

**INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE
ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO****RÓTULO DO FRASCO PARA INJECTÁVEIS****1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO**

Revertor 5 mg/ml Solução injectável para cães e gatos

2. COMPOSIÇÃO QUANTITATIVA DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S)

1 ml de solução injectável contém:

Substância activa: Cloridrato de atipamezol	5 mg
Outras substâncias: Parahidroxibenzoato de metilo	1 mg

Cloreto de sódio, ácido clorídrico, hidróxido de sódio e água para injectáveis.

3. CONTEÚDO EM PESO, VOLUME OU NÚMERO DE DOSES

10 ml

4. VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Injecção intramuscular.

5. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança: não aplicável.

6. NÚMERO DO LOTE

Lote

7. PRAZO DE VALIDADE

VAL {MM/AAAA}

Prazo de validade depois da primeira abertura da embalagem : 28 dias.

Depois de perfurado/aberto, utilizar durante

8. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO”**USO VETERINÁRIO**

Exclusivamente para uso veterinário.

B. FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO
Revertor 5 mg/ml Solução injectável para cães e gatos

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante responsável pela libertação dos lotes:

CP-Pharma Handelsges. mbH
Ostlandring 13
DE - 31303 Burgdorf
Alemanha

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Revertor 5 mg/ml Solução injectável para cães e gatos
Cloridrato de atipamezol

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

1 ml de solução límpida e incolor injectável contém:
Substância activa: Cloridrato de atipamezol 5 mg
Excipientes: Parahidroxibenzoato de metilo (E218) 1 mg

4. INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

O cloridrato de atipamezol é um antagonista selectivo dos receptores α_2 e é indicado para a reversão dos efeitos sedativos da medetomidina e dexmedetomidina em cães e gatos.

5. CONTRA-INDICAÇÕES

Não administrar a:
- Animais reprodutores.
- Animais com doença hepática ou renal.

6. REACÇÕES ADVERSAS

Observou-se um efeito hipotensor transitório durante os primeiros 10 minutos após a injeção de cloridrato de atipamezol. Em casos raros podem ocorrer hiperactividade, taquicardia, salivação, vocalização atípica, tremores musculares, vômitos, aumento da frequência respiratória, micção e defecação não controladas. Em casos muito raros, pode verificar-se recorrência da sedação ou o tempo de recuperação pode não ser encurtado após a administração de Atipamezol.

Em gatos deve evitar-se a possibilidade de hipotermia (mesmo depois de acordados da sedação), quando se utilizam doses baixas para se efectuar a reversão parcial dos efeitos da Metedomidina ou da Dexmetedomidina.

Caso detecte efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário.

7. ESPÉCIES-ALVO

Caninos (cães) e felinos (gatos).

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Para injeção intramuscular única.

O cloridrato de atipamezol é administrado 15 a 60 minutos após a administração de Cloridrato de medetomidina ou de Dexmedetomidina.

Cães: a dose intramuscular de cloridrato de atipamezol [em µg] é cinco vezes a dose anterior de Cloridrato de medetomidina ou dez vezes a dose anterior de Cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância activa (Cloridrato de atipamezol) neste medicamento veterinário, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de Cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de Cloridrato de dexmedetomidina, é necessário um volume igual de cada preparação.

Exemplo da posologia em cães:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc
Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para cães
0,04 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 20 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

Gatos: a dose intramuscular de Cloridrato de atipamezol [em µg] é duas vezes e meia a dose anterior de Cloridrato de medetomidina ou cinco vezes a dose de Cloridrato de dexmedetomidina. Devido à concentração 5 vezes superior da substância activa (cloridrato de atipamezol) neste medicamento, em comparação com as preparações que contêm 1 mg de Cloridrato de medetomidina por ml e à concentração 10 vezes superior em comparação com as preparações que contêm 0,5 mg de Cloridrato de dexmedetomidina, deverá ser administrado metade do volume do medicamento em relação à dose de Medetomidina ou de Dexmedetomidina que foi previamente administrada.

Exemplo da posologia em gatos:

Dose de medetomidina 1 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 80 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

Dose de dexmedetomidina 0,5 mg/ml solução injectável	Dose de Revertor 5 mg/ml solução injectável para gatos
0,08 ml/kg do peso corporal (pc), i.e. 40 µg/kg pc	0,04 ml/kg pc, i.e. 200 µg/kg pc

O tempo de recuperação diminui em aproximadamente 5 minutos. O animal consegue mover-se cerca de 10 minutos após a administração do medicamento veterinário.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA

Ver secção 8.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Não aplicável.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

Manter o frasco para injectáveis dentro da embalagem exterior.

Proteger da luz.

Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 28 dias.

Não utilizar após o prazo de validade (que está indicado no rótulo após VAL) ter expirado.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Precauções especiais para utilização em animais

Após administração do medicamento veterinário, os animais devem repousar num local sossegado. Durante o período de recuperação, os animais não devem ser deixados sem vigilância.

Certifique-se de que o animal, antes de ingestão de qualquer alimento ou bebida, recuperou o reflexo normal de deglutição. Devido a recomendações de dosagem diferentes, devem tomar-se precauções no caso de utilização do medicamento veterinário fora do âmbito do seu licenciamento em animais de espécies diferentes das indicadas.

Se forem administrados outros sedativos diferentes da Medetomidina, deve ter-se em consideração que os efeitos destes outros agentes podem persistir após a reversão do efeito da Medetomidina ou da Dexmedetomidina.

O Atipamezol não reverte o efeito da Quetamina, que pode causar convulsões em cães e desencadear câibras em gatos quando utilizada isoladamente. Não utilizar o Atipamezol antes de decorridos 30 a 40 minutos após a administração concomitante de Quetamina.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

Devido à potente actividade farmacológica do Atipamezol, deve evitar-se o contacto da pele, olhos e mucosas com este medicamento veterinário. Em caso de derrame acidental, lavar imediatamente a área

afectada com água limpa corrente. Dirija-se a um médico se a irritação persistir. Remover a roupa contaminada que esteja em contacto directo com a pele.

Deve ter-se cuidado para evitar a ingestão ou auto-injecção accidental. Em caso de ingestão ou auto-injecção accidental dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo.

Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

A segurança de medicamento veterinário durante a gestação o lactação não foi determinada. Portanto, a sua administração não é recomendada durante a gestação et lactação.

Interações medicamentosas e outras formas de interacção

Não é recomendada a administração simultânea de Atipamezol com outros medicamentos de acção central, tais como Diazepam, Acepromazina ou opiáceos.

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), se necessário

A sobredosagem com Cloridrato de atipamezol pode resultar em taquicardia e estado de vigília excessiva (hiperactividade, tremores musculares), ambas transitórias. Estes sintomas podem ser revertidos por uma dose de Cloridrato de medetomidina ou de Dexmedetomidina, inferior à dose clínica normalmente administrada.

Se o Cloridrato de atipamezol for administrado accidentalmente a um animal que não tenha sido previamente tratado com Cloridrato de medetomidina, ou de Dexmedetomidina podem ocorrer hiperactividade e tremores musculares. Estes efeitos podem persistir durante cerca de 15 minutos.

Um estado de vigília excessiva é melhor controlado no gato minimizando os estímulos externos.

Incompatibilidades

Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros na mesma seringa.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPÉRDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Julho de 2012.

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Caixa de cartão com 1 frasco para injectáveis de 10 ml.

Caixa de cartão com 5 frascos para injectáveis de 10 ml.

Caixa de cartão com 10 frascos para injectáveis de 10 ml.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.