

**PAKENDI INFOLEHT**  
**Apomorfiin, 1 mg/ml süstelahus koertele**

**Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes veterinaararsti soovitusel.**

**1. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

1 ml süstelahust sisaldab:

**Toimeaine:**

Apomorfiin 1,0 mg (vastab 1,17 mg apomorfiinvesinikkloriidhemihüdraadile)

**2. LOOMALIIGID**

Koer.

**3. NÄIDUSTUS(ED)**

Oksendamise esilekutsumine.

**4. VASTUNÄIDUSTUSED**

Mitte kasutada kassidel.

Mitte kasutada kesknärvisüsteemi (KNS) depressiooni korral.

Mitte kasutada söövitavate (happed või alused), vahtu tekitavate, lenduvate ainete, orgaaniliste lahustite ja teravate võõrkehade (nt klaas) allaneelamisel.

Mitte kasutada loomadel, kellel on hapnikuvaegus, hingamisraskused, krambid, ataksia, kes on ülierutunud, väga nõrgad, komatoosses seisundis, kellel puudub normaalne neelamisrefleks või on muud neuroloogilised häired, mis võivad põhjustada aspiratsioonipneumooniat.

Mitte kasutada vereringe puudulikkuse või šoki korral ja anesteesia ajal.

Mitte kasutada loomadel, keda on eelnevalt ravitud dopamiini antagonistidega (neuroleptikumidega).

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeainete või ravimi ükskõik milliste abiainetega suhtes.

**5. KÕRVALTOIMED**

Täheldada võib kergeid kõrvaltoimeid:

- uimasus (väga sage)
- söögiisu muutused (väga sage)
- suurenenud süljeeritus (väga sage)
- kerge kuni mõõdukas valu süstimisel (väga sage)
- kerge dehüdratsioon (sage)
- muutused südame löögisageduses (tahhükardia, millele järgneb bradükardia (sage))

Need reaktsioonid on mööduvad ja võivad olla seotud füsioloogilise vastusega oksendamiseks tehtavatele jõupingutustele. Esineda võib mitu oksendamise episoodi ja oksendamist võib esineda mitme tunni jooksul pärast ravimi süstimist.

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)

- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud)

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et ravim ei toimi, teavitage palun sellest [www.raviamet.ee](http://www.raviamet.ee) kaudu.

## 6. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Ainult ühekordseks subkutaanseks manustamiseks.

0,1 mg apomorfiini 1 kg kehamassi kohta (üks 1 ml ampull 10 kg kehamassi kohta).  
Õige annuse tagamiseks tuleb võimalikult täpselt kindlaks määrata looma kehamass.

## 7. KEELUAEG

Ei rakendata.

## 8. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Säilitamistingimusi vaata pakendilt.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale - vaata pakendilt.

## 9. ERIHOIATUSED

### Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Oksendamise ilmingud tekivad tavaliselt 2 kuni 15 minutit pärast ravimi süstimist ning võivad kesta 2 minutit kuni 2,5 tundi. Kui loom ei hakka pärast ravimi ühekordset süstimist oksendama, siis ei tohi süsti korrata, sest see ei toimi ning võib tekitada mürgistusnähte.

### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ägeda maksapuudulikkusega koertel peab ravimi kasutamine põhinema vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

Ravimi kasutamisel tuleb arvesse võtta aine allaneelamise aega (seoses mao tühjenemiseks kuluva ajaga) ning allaneelatud aine omadusi, et otsustada, kas oksendamise esilekutsumine on soovitatav (vt ka lõik 4 „Vastunäidustused“).

### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Ravim võib põhjustada ülitundlikkusreaktsioone. Inimesed, kes on apomorfiini või ravimi ükskõik milliste abiainete suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Pärast kasutamist pesta käed.

Ravimi kokkupuutel naha või silmadega loputada kohe veega.

Ravim võib põhjustada iiveldust ja unisust. Juhuslikul ravimi süstimisel iseendale pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti. MITTE JUHTIDA SÕIDUKIT, sest ravim võib põhjustada uimasust.

Laboriloomadel on näidatud apomorfiini teratogeenset toimet ja see eritub rinnapiima. Rasedad või imetavad naised peaksid ravimi käsitlemist vältima.

### Tiinus ja laktatsioon

Apomorfiin on küülikutel näidanud teratogeenset ja rottidel fetotoksilist toimet suuremate annuste manustamisel, kui on soovituslik annus koertele.

Veterinaarravimi ohutus koertel tiinuse või laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Apomorfiin eritub piimaga ja seetõttu tuleb lakteerivatel emastel koertel ravimit kasutades kutsikaid soovimatute toimete suhtes hoolikalt jälgida. Kasutada ainult vastavalt vastutava loomaarsti tehtud kasu-riski suhte hinnangule.

#### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Neuroleptikumid (nt kloorpromasiin, haloperidool) ja antiemeetikumid (metoklopramiid, domperidoon) vähendavad apomorfiini manustamisest tulenevat emeetilist toimet.

Opiaatide või barbituraatide eelnev manustamine või tarbimine koos apomorfiiniga võib põhjustada lisatoimeid KNSile ja hingamisdepressiooni.

Tuleb olla ettevaatlik, kui koer on saanud teisi dopamiini agoniste, näiteks kabergoliini, kuna see võib põhjustada oksendamise ägenemist või pärssumist.

#### Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Apomorfiini üleannustamine võib põhjustada hingamise ja/või südametöö pärssumist, KNS stimulatsiooni (erutuvus, krambid) või depressiooni, pikaajalist oksendamist, harva ka rahutust, erutuvust või isegi krampe. Suurte annuste korral võib apomorfiinil olla oksendamist pärssiv toime.

Apomorfiini KNS ja respiratoorsete toimete ümberpööramiseks võib kasutada naloksooni.

Pikaajalise oksendamise korral võib vajadusel kasutada antiemeetikumide, näiteks metoklopramiidi ja maropitanti.

#### Sobimatus

Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

### **10. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

### **11. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Detsember 2019

### **12. LISAINFO**

#### **Müügihoata ravim**