PŘÍBALOVÁ INFORMACE

**1. Název veterinárního léčivého přípravku**

DOMITOR 1 mg/ml injekční roztok

**2. Složení**

**Každý ml obsahuje:**

Léčivá látka:

Medetomidini hydrochloridum 1 mg, což odpovídá 0,85 mg medetomidinum

**Pomocné látky:**

Methylparaben (E218) 1,0 mg

Propylparaben 0,2 mg

Čirý bezbarvý injekční roztok.

**3. Cílové druhy zvířat**

Psi, kočky

**4. Indikace pro použití**

**Psi:**

* usnadnění manipulace, sedace a analgesie při vyšetřeních a zákrocích, menších chirurgických zákrocích, a jako anestetická premedikace před celkovou anestezií
* v kombinaci s butorfanolem k sedaci a analgezii
* v kombinaci s L-methadonem k sedaci a analgezii

**Kočky:**

* usnadnění manipulace, sedace a analgesie
* v kombinaci s ketaminem k indukci celkové anestezie před chirurgickými zákroky
* v kombinaci s butorfanolem k sedaci a analgezii a v kombinaci s butorfanolem a ketaminem k celkové anestezii
* jako premedikace před podáním alfaxalonu nebo alfadolonu k celkové anestezii

Zákroky a vyšetření, které lze například provést po jednorázovém podání, mohou mj. zahrnovat:

* vyšetření: např. radiologická vyšetření
* usnadnění manipulace: např. ošetření zubů, čištění uší
* menší chirurgické zákroky: např. šití ran, excize kožních nádorů

**5. Kontraindikace**

Nepoužívat v případě přecitlivělosti na léčivou látku nebo na některou z pomocných látek.

Přípravek nesmí být podáván zvířatům se srdečním selháním, respiračním onemocněním nebo s renální nebo hepatální insuficiencí, zvířatům ve stavu šoku, těžce vysíleným, nebo stresovaným z důvodu extrémního tepla, chladu nebo únavy.Přípravek nesmí být podáván společně se sympatomimetickými aminy.

Před podáním jakékoli kombinace je třeba se seznámit s kontraindikacemi a upozorněními, která jsou uváděna u současně podávaného přípravku.

**6. Zvláštní upozornění**

Zvláštní upozornění pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Každé zvíře by mělo být před podáním sedativ a/nebo anestetik klinicky vyšetřeno. Zvířata by měla být po aplikaci přípravku umístěna na klidném místě. Zákroky nebo aplikace dalších léčiv by neměly být provedeny dříve, než je dosaženo vrcholu sedace, tj. cca 10‑30 minut po aplikaci v závislosti na cestě podání.

U extrémně nervózních, excitovaných a rozrušených zvířat může být hladina endogenních katecholaminů vysoká. U těchto zvířat je farmakologická odpověď vyvolaná α2-agonisty (např. medetomidin) často snížena, hloubka a délka sedace a analgezie je mírně snížená až žádná. Velmi vzrušená zvířata je proto třeba zklidnit a před podáním přípravku je ponechat v klidu odpočívat. Ponechání v klidu po dobu 10 až 15 minut po injekčním podání přípravku může zlepšit odpověď zvířete na jeho podání.

Opatrnost vyžaduje kombinace medetomidinu s ostatními anestetiky nebo sedativy. Medetomidin výrazně šetří dávky anestetik. Dávka anestetika by měla být přiměřeně snížena.

Zvláštní opatrnost se doporučuje u podání velmi mladým a starším zvířatům. Přípravek by neměl být podáván štěňatům mladším než 12 týdnů.

Před podáním přípravku se doporučuje hladovka. Po zákroku by zvířatům neměla být nabízena voda nebo krmivo, dokud nejsou schopna řádně polykat.

Ošetřovaná zvířata by měla být během zákroku v teple a měla by být udržována stálá teplota během sedace a 12 hodin po ukončení sedace.

Během delších zákroků by měly být podávány oční přípravky k lubrikaci rohovky zejména u koček a někdy také u psů, pokud jejich oči zůstanou otevřené.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

V případě náhodného požití či sebepoškození injekčně podaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři. NEŘIĎTE MOTOROVÉ VOZIDLO, neboť může dojít k útlumu (sedaci) a změnám krevního tlaku.

Zabraňte kontaktu s kůží, očima a sliznicemi.

V případě zasažení pokožky opláchněte ihned velkým množstvím vody.

Odstraňte kontaminovaný oděv, který je v přímém kontaktu s kůží.

V případě náhodného kontaktu s očima vypláchněte oči velkým množstvím pitné vody. Pokud se dostaví potíže, vyhledejte lékařskou pomoc.

V případě, že s veterinárním léčivým přípravkem manipulují těhotné ženy, je třeba, aby dbaly zvýšené opatrnosti, aby nedošlo k samopodání injekce, neboť po náhodné systémové expozici může dojít ke kontrakci dělohy a poklesu krevního tlaku plodu.

Pro lékaře*:*

Medetomidin hydrochlorid je agonista alfa-2-adrenergních receptorů, jehož toxicita může způsobovat klinické účinky zahrnující sedaci, útlum dýchání, bradykardii, hypotenzi, suchost v ústech a hyperglykémii. Hlášeny byly rovněž komorové arytmie. Respirační a hemodynamické příznaky by měly být léčeny symptomaticky.

Březost a laktace:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti a laktace. Podávání veterinárního léčivého přípravku během březosti nebo laktace se nedoporučuje.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Medetomidin by neměl být podáván v kombinaci se sympatomimetickými aminy. Současné podávání s jinými látkami, které tlumí centrální nervový systém, může potencovat účinky podávaných přípravků, a tak by měly být dávky přiměřeně upraveny.

Tento veterinární léčivý přípravek je silný α2-agonista a měl by být podáván s opatrností s ostatními sedativy a analgetiky. Mohou se vyskytnout aditivní a synergické účinky, které mohou vést k předávkování. Tento veterinární léčivý přípravek výrazně snižuje dávku anestetika. Dávky složek jako je propofol a inhalační anestetika by měly být přiměřeně sníženy, o 50‑90% v závislosti na jednotlivých případech.

Ačkoli podáním anticholinergika před aplikací přípravku (nejméně 5 min. před podáním veterinárního léčivého přípravku) je možné předejít bradykardii, podání anticholinergní látky k úpravě bradykardie současně s medetomidinem nebo po sedaci medetomidinem může vést k nežádoucím kardiovaskulárním účinkům.

Předávkování:

Předávkování se projevuje prodlouženým odezníváním sedace nebo anestezie. U jednotlivých jedinců se může vyskytnout oběhová a dechová deprese. Ve studiích bezpečnosti u zvířat byl medetomidin tolerován u psů v dávce pětkrát převyšující dávku doporučenou pro intravenózní podání a desetkrát převyšující doporučenou dávku pro intramuskulární podání. Po jednorázovém intravenózním podání desetinásobku doporučené dávky došlo u psů ke stavu podobnému prodloužené anestezii doprovázenému zvýšenými svalovými kontrakcemi (záškuby). Opakovaná intravenózní podání 3 až 5 násobku doporučené dávky způsobovala prodlouženou sedaci, bradykardii a sníženou dechovou frekvenci trvající několik hodin, u některých jedinců doprovázenou občasnými spontánními záškuby. V klinickém použití byl úhyn (u 1 ze 40000 ošetřovaných) zaznamenán po podání dvojnásobku doporučené dávky medetomidinu.

Účinek medetomidinu může být eliminován podáním specifického α2‑adrenergního antagonisty atipamezolu (Antisedan). Dávka Antisedanu u psů v ml se je shodná s dávkou Domitoru (vyjádřeno v µg úč. látky je dávka atipamezolu pětkrát vyšší než medetomidinu). U koček je dávka Antisedanu v ml poloviční oproti dávce Domitoru (vyjádřeno v µg úč. látky je dávka atipamezolu 2,5x vyšší než dávka medetomidinu).

Podle závažnosti situace, může být zvíře napojeno na ventilaci a mohou mu být podány intravenózní tekutiny. Je důležité během sedace a po ní udržovat normální tělesnou teplotu. Pokud je zvíře hypotermické, zvýšení tělesné teploty urychlí jeho zotavení.

**7. Nežádoucí účinky**

**Psi**

|  |  |
| --- | --- |
| Velmi vzácné(< 1 zvíře / 10000 ošetřených zvířat, včetně ojedinělých hlášení): | Bradykardie1Zvracení2Svalový třesSnížená dechová frekvence3CyanózaExcitaceSrdeční zástava4Vysoký krevní tlak5Nízký krevní tlak5Hypersensitivní reakceHyperglykémie11Prodloužené probouzení6 Prodloužená sedace7Zvýšená citlivost na hlukMočení8Apnoe3Hypoxie9Plicní edémÚmrtí10Snížená tělesná teplotaHypotermie6Nedostatečná účinnost  |

1 Může se objevit bradykardie s občasným atrioventrikulárním blokem.

2 Někteří psi do 5 až 15 minut po injekčním podání zvrací.

3 Může se objevit snížená dechová frekvence s nebo bez přechodné apnoe.

4 Podání přípravku může způsobit výraznou respirační depresi, ze které se u zvířat s preexistujícím subklinickým respiračním onemocněním mohou vyvinout nežádoucí účinky jako je srdeční zástava.

5 Zpočátku se zvyšuje krevní tlak, který se vrací k normálu, nebo může být lehce snížen.

6 Prodloužené probouzení může vést k hypotermii.

7 Byly také hlášeny případy rekurence sedace po počátečním probuzení.

8 Močení se obvykle objevuje během nabývání vědomí, asi 90 až 120 minut po ošetření.

9 Ve vyšších dávkách může v některých případech dojít k poklesu tlaku kyslíku v artériích.

10 Byl hlášen úhyn z důvodu selhání oběhu s těžkou kongescí plic, jater a ledvin.

11 Bylo pozorováno zvýšení hladiny glukózy v krvi z důvodu inhibice sekrece inzulínu zprostředkované α2-adrenoreceptorem.

U psů, pokud je tento veterinární léčivý přípravek podán v kombinaci s propofolem, může během indukce anestezie dojít k pohybům předních končetin.

**Kočky**

|  |  |
| --- | --- |
| Časté(1 až 10 zvířat / 100 ošetřených zvířat): | Zvracení1 |
| Není známo(z dostupných údajů nelze určit): | ExcitaceBradykardie2 Srdeční zástava3Vysoký krevní tlak4Nízký krevní tlak4Hypersensitivní reakceHyperglykémie11Prodloužené probouzení5 Prodloužená sedace6Svalový třesZvýšená citlivost na hlukMočení7Apnoe8Snížená dechová frekvence8,9Plicní edémÚmrtí10CyanózaSnížená tělesná teplotaHypotermie5Nedostatečná účinnost  |

1 Většina koček do 5 až 15 minut po injekčním podání zvrací. U některých koček může dojít k vomitu také při probouzení.

2 Může se objevit bradykardie s občasným atrioventrikulárním blokem.

3 Podání přípravku může způsobit výraznou respirační depresi, ze které se u zvířat s preexistujícím subklinickým respiračním onemocněním mohou vyvinout nežádoucí účinky jako je srdeční zástava.

4 Zpočátku se zvyšuje krevní tlak, který se vrací k normálu, nebo může být lehce snížen.

5 Prodloužené probouzení může vést k hypotermii.

6 Byly také hlášeny případy rekurence sedace po počátečním probuzení.

7 Močení se obvykle objevuje během nabývání vědomí, asi 90 až 120 minut po ošetření.

8 Může se objevit snížená dechová frekvence s nebo bez přechodné apnoe.

9 U některých koček byla pozorována velmi snížená dechová frekvence (4-6 nádechů/výdechů za minutu).

10 Byl hlášen úhyn z důvodu selhání oběhu s těžkou kongescí plic, jater a ledvin.

11Bylo pozorováno zvýšení hladiny glukózy v krvi z důvodu inhibice sekrece inzulínu zprostředkované α2-adrenoreceptorem.

U koček, pokud je podán medetomidin v kombinaci s ketaminem, zůstávají během anestezie zachovány laryngální a faryngální reflexy. Tato kombinace u některých koček vyvolala bolestivou odpověď po intramuskulárním podání.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci nebo místnímu zástupci držitele rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků:

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv

Hudcova 232/56 a

621 00 Brno

E-mail: adr@uskvbl.cz

Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

**8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání**

Intramuskulární (i.m), intravenózní (i.v.) nebo subkutánní (s.c.) podání.

Účinek je nejrychlejší po i.v. podání a nejpomalejší po s.c. podání. Dávka je závislá na stupni požadované sedace.

|  |  |
| --- | --- |
| Cílový druh | Dávka Domitor[µg metomidinu/kg ž. hm.] |
| Psi | 10‑80 |
| Kočky | 10‑150 |

Při sedaci psů malých plemen je nezbytné aplikovat vyšší dávku Domitoru na kg ž. hm. než u velkých plemen. Z tohoto důvodu je přesnější dávkování na metr čtvereční tělesného povrchu. Pokud bude dávka počítaná tímto způsobem, dávka se pohybuje mezi 750 až 1000 µg metomidinu/m2.

Následující tabulka uvádí dávkování u **psů** ve vztahu k živé hmotnosti.

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Živá hmotnost (kg)i.v. podání | Injekční objem (Domitor)(ml) | Živá hmotnost (kg)i.m. podání |
| 1,5‑2,2 | 0,1 |  |
| 2,3‑3,5 | 0,15 | 1,8‑2,3 |
| 3,6‑5,1 | 0,2 | 2,4‑3,3 |
| 5,2‑6,9 | 0,25 | 3,4‑4,5 |
| 7,0‑9,9 | 0,3 | 4,6‑6,4 |
| 10,0‑14,4 | 0,4 | 6,5‑9,4 |
| 14,5‑19,5 | 0,5 | 9,5‑12,7 |
| 19,6‑25,1 | 0,6 | 12,8‑16,3 |
| 25,2‑31,1 | 0,7 | 16,4‑20,2 |
| 31,2‑37,6 | 0,8 | 20,3‑24,4 |
| 37,7‑44,4 | 0,9 | 24,5‑28,9 |
| 44,5‑55,3 | 1,0 | 29,0‑36,1 |
| 55,4‑71,1 | 1,2 | 36,2‑46,3 |
| 71,2‑88,2 | 1,4 | 46,4‑57,3 |
| 88,3 + | 1,6 | 57,4‑75,8 |
|  | 2,0 | 75,9 + |

**Anestezie:**

Tento veterinární léčivý přípravek je vhodný k anestetické premedikaci před celkovou anestezií.

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Kombinace | Dávkování (Psi) |  | Dávkování (Kočky) |  |
|  | Domitor (Medetomidin) (µg/kg) | Kombinace (mg/kg) | Domitor (Medetomidin) (µg/kg) | Kombinace (mg/kg) |
| Propofol | 10‑60 | 1‑4 | NA | NA |
| Butorfanol | 10‑25 | 0,1 | 50 | 0,4 |
| Ketamin | 20‑60 | 4 | 80‑100 | 2,5‑7,5 |
| Butorfanol + Ketamin | NA | NA | 40‑80 | But: 0,1‑0,4Ket: 1,25‑5,0 |
| Alfaxalon /alfadolon | NA | NA | 80 | 2,5‑5,0 |
| L-methadon | 20‑60 | 0,1‑0,2 | NA | NA |

NA= není doporučené dávkování pro tuto kombinaci

**9. Informace o správném podávání**

Nejsou.

**10. Ochranné lhůty**

Neuplatňuje se.

**11. Zvláštní opatření pro uchovávání**

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu po Exp.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní.

**12. Zvláštní opatření pro likvidaci**

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

**13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků**

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

**14. Registrační čísla a velikosti balení**

96/731/96-C

Velikost balení: 1x10 ml

**15. Datum poslední revize příbalové informace**

03/2025

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>)*.*

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).

**16. Kontaktní údaje**

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Orion Corporation

Orionintie 1

FI-02200 ESPOO

Finsko

Místní zástupci a kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Orion Pharma s.r.o.

Na Strži 2102/61a,

Praha, 140 00

Tel: +420 227 027 263

orion@orionpharma.cz