

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

DOLETHAL, 200 mg/ml, oplossing voor injectie voor honden en katten.

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Natrium pentobarbital 200 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Benzylalcohol (E1519)	10,40mg
Cochenillerood (E124)	0,01mg
Water voor injectie Aqua ad inj.	QSP 1 mL qsp 100 ml

3. Doeldiersoorten

Honden en katten.

4. Indicaties voor gebruik

Euthanasie.

5. Contra-indicaties

Dit product mag niet voor anesthesie gebruikt worden.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingenSpeciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Selecteer de diameter van de naald op basis van de diersoort en -grootte en controleer of de spuit en de naald correct zijn gemonteerd en bevestigd. Het is belangrijk ervoor te zorgen dat de druk die tijdens de toediening ontstaat, er niet toe leidt dat de naald loskomt van de spuit. De hoeveelheid toe te dienen geneesmiddel kan betekenen dat een naald met een kleinere diameter het benodigde volume niet met de juiste snelheid kan leveren.

Elke inhoud toegediend buiten de ader zal de werkzaamheid van de dosis verminderen

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Er moet voor worden gezorgd dat de druk op de spuit niet te groot is om te voorkomen dat er per ongeluk in het gezicht en de ogen wordt gespoten (zie "Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren").

Persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit beschermende handschoenen en een bril moeten worden gedragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel. Het product is toxisch bij inname.

Bij toevallig contact met de ogen of een wond moet men onmiddellijk en overvloedig met koud of lauw water spoelen.

Bij accidentele zelfinjectie moet men de plaats van injectie uitpersen.

Bij intoxicatie, een arts raadplegen en hem verwittigen dat het om een intoxicatie van barbituraten gaat.

De patiënt mag niet onbewaakt gelaten worden

De symptomen worden behandeld met respiratoire ondersteuning, gedwongen diurese en het gebruik van oplosbaar bicarbonaat om zodoende de acidose bij te sturen, en met toediening van centrale analeptica.

Teneinde een eventuele intoxicatie voor andere carnivoren te vermijden, dient het kadaver, van de met het diergeneesmiddel behandelde dieren, vernietigd te worden.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De effecten van het diergeneesmiddel verhogen wanneer dit samen met sedativa (xylazine of acepromazine) wordt toegediend.

Overdosering:

Als het product toevallig aan een dier wordt toegediend, zijn maatregelen zoals kunstmatige ademhaling, zuurstoftoediening en gebruik van analeptica adequaat.

7. Bijwerkingen

Geen bekend.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: www.eenbijwerkingmelden-dieren.be of mail: adversedrugreactions_vet@faggafmps.be.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Intraveneus gebruik of intracardiaal gebruik

Dosering: 1 ml/1,5 kg

Wijze van toediening: Snelle intraveneuze (i.v.) of intracardiale (i.c.) injectie na sedatie of anesthesie.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De intraperitoneale en intrapulmonaire wegen hebben binnen enkele minuten de dood tot gevolg en zijn alleen aangewezen indien de intraveneuze of intracardiale wegen niet toegepast kunnen worden.

10. Wachttijden

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25 °C.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken

Beschermen tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de flacon na Exp.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V171692

Bestaat in verpakkingen van 50, 100 en 250 ml.

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

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

April 2026

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Vetoquinol NV/SA

Galileilaan 11/401

B-2845 Niel

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

VETOQUINOL SA

Magny-vernois

BP 189

F- 70204 LURE Cedex