

**B. BIJSLUITER**

**BIJSLUITER****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**

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

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Dolethal, oplossing voor injectie voor honden en katten.  
Natrium pentobarbital

**3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN****Werkzaam bestanddeel:**

Natrium pentobarbital 20,00 g

**Hulpstoffen:**

Benzylalcohol - Propyleenglycol - Isopropylalcohol - Cochenillerood (E124) - Aqua ad inj. qsp 100 ml

**4. INDICATIES**

Euthanasie.

**5. CONTRA-INDICATIES**

Dit product mag niet voor anesthesie gebruikt worden.

**6. BIJWERKINGEN**

Geen.

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

**7. DOELDIERSOORTEN**

Honden en katten.

**8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT , TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK**

*Dosering:* 1 ml/1,5 kg

*Wijze van toediening:* Snelle intraveneuze of intracardiale 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. WACHTTIJD(EN)**

Niet van toepassing.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

De flesjes bewaren bij een temperatuur van minder dan 25 °C.

Na openen onmiddellijk gebruiken

Beschermen tegen licht.

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

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

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").

Draag geschikte beschermende handschoenen en een bril bij het hanteren van het product.

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.

Dracht en lactatie:

Niet van toepassing.

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 (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

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

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.  
Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

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

Maart 2023

**15. OVERIGE INFORMATIE**

Bestaat in verpakkingen van 50, 100 en 250 ml.  
Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Uitsluitend op diergeneeskundig voorschrift

BE-V171692