

Dormostop Vet

atipamezolhydroklorid 5 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning



Egenskaper

Dormostop Vet er en potent og selektiv $\alpha 2$ -antagonist som fremmer frigjøring av signalsubstansen noradrenalin i både sentralnervesystemet og det perifere nervesystemet. Dette fører til aktivering av sentralnervesystemet som følge av sympatisk aktivitet.

Dormostop Vet kan oppheve (eller hemme) effektene av $\alpha 2$ -agonistene medetomidin eller dexmedetomidin.

Dyrearter

Hund og katt.

Indikasjoner

Reversering av de sedative effektene av medetomidin og dexmedetomidin.

Dosering og tilførselsvei

Gis som intramuskulær engangsinjeksjon 15-60 minutter etter medetomidin- eller dexmedetomidin.

Hund: Dosen [i μg] er 5 ganger høyere enn den tidligere administrerte dosen av medetomidindosen eller 10 ganger dosen av dexmedetomidindosen. Se doseringseksempel nedenfor:

Dose medetomidin-HCl 1 mg/ml	Dose dexmedetomidin-HCl 0,5 mg/ml	Dose dexmedetomidin-HCl 0,1 mg/ml	Dose atipamezol-HCl 5 mg/ml
40 $\mu\text{g}/\text{kg}$	20 $\mu\text{g}/\text{kg}$	20 $\mu\text{g}/\text{kg}$	200 $\mu\text{g}/\text{kg}$
= 0,04 ml/kg	= 0,04 ml/kg	0,2 ml/mg	= 0,04 ml/kg

Katt: Dosen [i μg] er 2,5 ganger høyere enn den tidligere administrerte dosen av medetomidin eller 5 ganger dosen av dexmedetomidin. Se doseringseksempel nedenfor:

Dose medetomidin-HCl 1 mg/ml	Dose dexmedetomidin-HCl 0,5 mg/ml	Dose dexmedetomidin-HCl 0,1 mg/ml	Dose atipamezol-HCl 5 mg/ml
80 $\mu\text{g}/\text{kg}$	40 $\mu\text{g}/\text{kg}$	40 $\mu\text{g}/\text{kg}$	200 $\mu\text{g}/\text{kg}$
= 0,08 ml/kg	= 0,08 ml/kg	0,4 ml/mg	= 0,04 ml/kg

Pakningsstørrelse

1 x 10 ml (Vnr 11 06 44)

Se baksiden for mer informasjon.



Dormostop Vet

atipamezolhydroklorid 5 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning

Indikasjoner

Reversering av de sedative effektene av medetomidin og deksmedetomidin.

Dosering og tilførselsvei

Gis som intramuskulær engangsinjeksjon 15-60 minutter etter medetomidin- eller deksmedetomidin.

Hund: Dosen [i µg] er 5 ganger høyere enn den tidligere administrerte dosen av medetomidindosen eller 10 ganger dosen av deksmedetomidindosen. Se doseringseksempel nedenfor:

Dose medetomidin-HCl 1 mg/ml	Dose deksmedetomidin-HCl 0,5 mg/ml	Dose deksmedetomidin-HCl 0,1 mg/ml	Dose atipamezol-HCl 5 mg/ml
40 µg/kg	20 µg/kg	20 µg/kg	200 µg/kg
= 0,04 ml/kg	= 0,04 ml/kg	0,2 ml/mg	= 0,04 ml/kg

Katt: Dosen [i µg] er 2,5 ganger høyere enn den tidligere administrerte dosen av medetomidin eller 5 ganger dosen av deksmedetomidin. Se doseringseksempel nedenfor:

Dose medetomidin-HCl 1 mg/ml	Dose deksmedetomidin-HCl 0,5 mg/ml	Dose deksmedetomidin-HCl 0,1 mg/ml	Dose atipamezol-HCl 5 mg/ml
80 µg/kg	40 µg/kg	40 µg/kg	200 µg/kg
= 0,08 ml/kg	= 0,08 ml/kg	0,4 ml/mg	= 0,04 ml/kg

Administrering:

Gis i.m. en gang. Gis 15-60 minutter etter at medetomidin eller deksmedetomidin er gitt.

Overdosering/Forgiftning

Kan gi forbigående takykardi, og økt våkenhet (hyperaktivitet, muskeltremor). Ved behov kan disse symptomene reverseres ved hjelp av en dose (deks)medetomidin lavere enn den kliniske dosen. Dersom atipamezol uforvarende administreres til et dyr som ikke tidligere har blitt behandlet med (deks)medetomidin, kan hyperaktivitet og muskeltremor oppstå. Disse kan vedvare i ca. 15 minutter. Økt våkenhet hos katt håndteres best ved å minimere eksterne stimuli.

Kontraindikasjoner

Ikke ved overfølsomhet for virkestoff eller hjelpestoffene.
Ikke til dyr som lider av lever- eller nyresykdommer.

Bivirkninger

Sjelden hyperaktivitet, takykardi, arytmier, økt salivering, oppkast, diaré, ukontrollert defekasjon, atypisk vokalisering, muskeltremor, økt respirasjonsfrekvens og ukontrollert urinering. Svært sjelden sedasjon. Hypotensjon er ikke kjent.

Interaksjoner

Samtidig bruk av andre sentralt virkende legemidler, som diazepam, acepromazin eller opiater, er ikke anbefalt.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr: Etter administrering bør dyret ligge i rolige omgivelser. Atipamezol kan føre til en forbigående økning i hjertefrekvens. Dersom det gis andre sedativa må det tas i betraktning at effektene av disse kan vedvare etter reversering av (deks)medetomidin. Atipamezol reverserer ikke effekten av ketamin. Etter administrering av ketamin skal atipamezol ikke gis før det har gått 30-40 minutter.

Særlige forholdsregler for personer som administrerer preparatet: Kan forårsake irritasjon i hud, øyne og slimhinner, unngå derfor kontakt. Ved utilsiktet kontakt med hud eller øyne, skyll huden og/eller øyet med vann. Søk legehjelp hvis irritasjonen vedvarer og vis pakningsvedlegg. Dette preparatet kan gi adrenerge effekter. Forsiktighet bør utvises for å unngå selvinjeksjon. Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis pakningsvedlegg.

Drektighet/Laktasjon

Bruk til drektige og diegivende er ikke anbefalt.

Oppbevaring og holdbarhet

Ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Holdbarhet i uåpnet pakning er 30 måneder, etter anbrudd av indre emballasje 28 dager.

Pakningsstørrelse: 1 x 10 ml

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QV03AB90

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Alfasan Nederland B.V

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra:
Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo
Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av
Direktoratet for medisinske produkter.