

Diazedor® Vet.

diazepam 5 mg/ml

injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Diazedor® Vet. indeholder diazepam.

Diazepam giver en angstdæpende, muskelafslappende, antikonvulsiv samt sedativ effekt ved binding til GABAA-receptorer og fremmer herved den inhibitoriske effekt af GABA, mens der ses en minimal påvirkning af kredsløb og respiration.

Diazepam er førstevalg ved status epilepticus.

Første registrerede veterinære diazepam.

Dyrearter

Hund og kat.

Indikationer

Til korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser og skeletmuskelspasmer af central og perifer oprindelse.

Som del af en præanæstesi- eller sedationsprotokol.

Dosering/indgivelse

Udelukkende til administration ved langsom, intravenøs injektion.

Korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser: 0,5-1,0 ml/5 kg. Administreres som en bolus og gentages op til tre gange efter mindst 10 minutter hver gang.

Korttidsbehandling af skeletmuskelspasmer: 0,5-2,0 ml/5 kg.

Som del af sedationsprotokol: 0,2-0,6 ml/5 kg.

Som del af præanæstesi-protokol: 0,1-0,2 ml/5 kg.

Pakningsstørrelse

1 x 10 ml (Vnr 44 32 07)

Se bagsiden for mere information.



Diazedor® Vet.

diazepam 5 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Lægemiddelform

Diazedor Vet. (diazepam) 5 mg/ml, injektionsvæske, opløsning.

Dyrearter

Hund og kat.

Indikation

Til korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser og skeletmuskelspasmer af central og perifer oprindelse. Som del af en præanæstesi- eller sedationsprotokol.

Dosering

Udelukkende til administration ved langsom, intravenøs injektion. Korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser: 0,5-1,0 ml/5 kg. Administreres som en bolus og gentages op til tre gange efter mindst 10 minutter hver gang. Korttidsbehandling af skeletmuskelspasmer: 0,5-2,0 ml/5 kg. Som del af sedationsprotokol: 0,2-0,6 ml/5 kg. Som del af præanæstesi-protokol: 0,1-0,2 ml/5 kg.

Overdosering

Hvis diazepam administreres alene, kan en overdosering forårsage en signifikant depression af centralnervesystemet (konfusion, nedsatte reflekser, koma osv.). Der bør gives understøttende behandling ((hjerter-respirations-stimulering, oxygen). Hypotension og depression af respiration og hjerte er sjældne hændelser.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for hjælpestofferne. Bør ikke anvendes i tilfælde af alvorlig leversygdom.

Bivirkninger

Hurtig intravenøs administration kan forårsage hypotension, hjerterforstyrrelser og tromboflebitis. I sjældne tilfælde (0,01-0,1%) og overvejende hos små hunderacer, kan der observeres paradoksale reaktioner (som excitation, aggression eller hæmningsreducerende virkning). Anvendelse af diazepam som det eneste lægemiddel bør derfor undgås hos potentielt aggressive dyr. I meget sjældne tilfælde (mindre end 0,01%) kan anvendelse af diazepam hos katte forårsage akut levernekrose og leversvigt. Andre rapporterede bivirkninger indbefatter øget appetit (overvejende hos katte), ataksi, desorientering, ændringer i mental aktivitet og adfærd.

Interaktion

Diazepam er et CNS-depressivum, som kan forstærke virkningen af andre CNS-depressiva såsom barbiturater, beroligende midler, narkotika eller antidepressiva. Diazepam kan øge virkningen af digoxin. Cimetidin, erythromycin, azolstoffer (såsom itraconazol eller ketoconazol), valproesyre og propranolol kan forsinke metabolismen af diazepam. Det kan være nødvendigt at reducere dosen af diazepam for at undgå kraftig sedation. Dexamethason kan reducere virkningen af diazepam. Anvendelse sammen med hepatotoksiske doser af andre stoffer bør undgås.

Særlige advarsler

Kun til intravenøs anvendelse. Det er mindre sandsynligt, at diazepam alene er effektivt som et sedativ, når det anvendes til ophidsede dyr. Diazepam kan forårsage sedation og desorientering og bør anvendes med forsigtighed hos arbejdende dyr, såsom militær-, politi- eller servicehunde. Særlige forsigtighedsregler for dyret: Lægemidlet skal anvendes med forsigtighed hos dyr med lever- eller nyresygdom og hos svækkede, dehydrerede, anæmiske, overvægtige eller geriatriske dyr, dyr i shock eller koma, dyr med signifikant respirationsdepression og dyr med glaukom. Diazepam bør ikke anvendes til kontrol af konvulsive forstyrrelser hos katte i tilfælde af kronisk chlorpyrifos toksikose, da organophosphats toksicitet kan forstærkes. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Dette lægemiddel er et CNS-depressivum. Undgå uforståelig selvinjektion. I tilfælde af selvinjektion skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Kør ikke bil, da sedation kan forekomme. Ved overfølsomhed over for diazepam, andre benzodiazepiner eller hjælpestofferne bør kontakt med lægemidlet undgås. Lægemidlet kan forårsage hudirritation og øjenirritation. Hvis lægemidlet kommer i kontakt med hud eller øjne, skylles med rigeligt vand. Ved vedvarende irritation bør der søges lægehjælp. Diazepam kan være skadeligt for fosteret og det ufødte barn. Diazepam og dets

metabolitter udskilles i mælk og har farmakologisk virkning på det diende barn. Derfor bør kvinder i den fertile alder og ammende mødre ikke håndtere dette lægemiddel. Vask hænder efter brug.

Drægtighed og diegivning

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet. Hvis lægemidlet anvendes til lakterende hunner, skal hvalpene/killingerne overvåges nøje for uønskede somnolens/sedative virkninger, som kan forstyrre evnen til at die.

Opbevaring og holdbarhed

Opbevaring: Uåbnet: 30 måneder. Åbnet: 56 dage.
Opbevar hætteglasset i den ydre æske for at beskytte mod lys.
Gummipropen kan sikkert punkteres op til 100 gange.

Pakningsstørrelse: 1 x 10 ml hætteglas

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, Lichtenegg, 4600 Wels, Østrig.

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.