

# Tralieve® Vet














Tyggetabletter 20 mg og 80 mg


## Doseringstabel


Tralieve Vet. doseres med 2-4 mg/kg hver 6.-8. time.


Den anbefalede maksimale døgndosis er 16 mg/kg.




Legemsvægt	Tramadol 20 mg	Legemsvægt	Tramadol 80 mg
1,25 kg		20 kg	
2,5 kg		30 kg	
3,75 kg		40 kg	
5 kg		50 kg	
6,25 kg		60 kg	
7,5 kg			
10 kg			
15 kg			

 = ¼ tablet

 = ½ tablet

 = ¾ tablet

 = 1 tablet

# Tralieve® Vet



**Tralieve Vet.** 20 mg, 80 mg tyggetabletter og 50 mg/ml, injektionsvæske. **Aktivt stof:** Tramadolhydrochlorid. **Dyrearter:** Hunde. **Terapeutiske indikationer:** tyggetabletter: Til lindring af akutte og kroniske lette smerter i bløddele og det muskuloskeletale system. Injektionsvæske: Til lindring af lette, postoperative smerter. **Kontraindikationer:** Bør ikke administreres sammen med tricykliske antidepressiva, monoaminoxidase-hæmmere og serotoninenoptagshæmmere. Bør ikke anvendes til dyr med epilepsi. **Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen:** Anvendes med forsigtighed til hunde med nedsat nyre- eller leverfunktion. Hos hunde med nedsat leverfunktion kan metabolismen af tramadol til de aktive metabolitter være nedsat, hvilket kan nedsætte præparatets virkning. En af tramadol's aktive metabolitter udskilles via nyrerne, og derfor kan det være nødvendigt at justere det anvendte dosisprogram hos hunde med nedsat nyrefunktion. Langvarig analgetisk behandling skal opføre ved gradvis nedtrapping, når det er muligt. **Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** Tramadol kan forårsage sedation, kvalme og svimmelhed efter indgift ved hændeligt uheld, især af børn. Ved overfølsomhed over for tramadol eller over for et eller flere af hjælpestofferne, bør kontakt med lægemidlet undgås. Vask hænder efter brug. Der er utilstrækkeligt tilgængeligt evidens for sikkerheden af tramadol under human graviditet. Gravide kvinder og kvinder i den fertile alder skal derfor udvise stor forsigtighed ved håndtering af dette præparat, og straks søge lægehjælp i tilfælde af eksponering. **Bivirkninger:** Det er almindeligt, at der opstår let sedation og døsighed, især når der gives større doser. Der er blevet observeret kvalme og opkastning med en hyppighed på ikke almindelig, hos hunde efter administration af tramadol. I sjældne tilfælde kan der forekomme overfølsomhed. I tilfælde af overfølsomhedsreaktioner, skal behandlingen stoppes. I meget sjældne tilfælde kan tramadol inducere krampeanfald hos hunde med en lav tærskelværdi for epileptiske anfald. **Drægtighed, diegivning eller æglægning:** Drægtighed: Laboratorieuundersøgelser af mus og/eller røtter og kaniner har ikke afsløret teratogene virkninger, føtal toksicitet eller maternel toksicitet. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit risk-forholdet. Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Administration af præparatet sammen med midler, der undertrykker centralnervesystemet, kan forstærke virkningerne på CNS og de åndedrætsundertrykkende virkninger. Tramadol kan inducere krampeanfald, og øge virkningen af lægemidler, der sænker tærskelværdien for epileptiske anfald. Lægemidler der hæmmer (f.eks. cimetidin og erythromycin) eller inducerer (f.eks. carbamazepin) CYP450 medieret metabolisme, kan have en virkning på den analgetiske virkning af tramadol. Den kliniske relevans af disse interaktioner er ikke blevet undersøgt hos hunde. Kombinationen med blandede agonist/antagonister (f.eks. buprenorphin, butorphanol) og tramadol er ikke tilrådelig, da den analgetiske virkning af en ren agonist teoretisk set kan være reduceret i sådanne omstændigheder. **Dosering og indgivelsesmåde:** Tyggetabletter: Oral administration. Injektionsvæske: Til intramuskulær eller intravenøs injektion. Intravenøs administration skal udføres meget langsomt. Den anbefalede dosis er 2-4 mg tramadolhydrochlorid pr. kg legemsvægt hver 8. time eller efter behov baseret på smerteintensiteten. Da det individuelle respons på tramadol er variabelt, og delvist afhænger af doseringen, patientens alder, individuelle forskelle i følsomheden over for smerter og den generelle tilstand, skal det optimale doseringsprogram tilpasses individuelt ved hjælp af de ovenstående intervaller for dosis og genbehandling. Hunden skal undersøges regelmæssigt af en dyrlæge for at vurdere, om det efterfølgende er nødvendigt med ekstra analgesi. Ekstra analgesi kan administreres ved at øge dosis af tramadol, indtil der nås til den maksimale daglige dosis, og/eller ved at følge en strategi med multimodal analgesi ved at tilføje andre egnede analgetiske midler. **Pakningsstørrelse:** Tyggetabletter 20 mg, 80 mg blisterkort (3x10 stk) 30 tabletter, Injektionsvæske 50 mg/ml, 1x 10 ml. Dato for ændring af teksten: 2018-01-10. **Pris:** Se dagsaktuel pris på [www.medicinpriser.dk](http://www.medicinpriser.dk). **Udleveringsgruppe:** A§4. **Innehaver af markedsføringstilladelsen:** Le Vet Beheer B.V. **For yderligere information se venligst på [www.medicintil dyr.dk](http://www.medicintil dyr.dk) eller kontakt [www.dechra.dk](http://www.dechra.dk).**