

Insistor® vet.

metadonhydroklorid 10 mg/ml
injektionsvätska, lösning



Egenskaper

Insistor® vet. innehåller metadon som är ett opiumderivat som påverkar NMDA- och μ -opioidreceptorer.

Insistor® vet. kan framkalla djup analgesi och kan användas vid premedicinering och sedering.

Insistor® vet. har en verkningstid på 1,5–6,5 timmar med Tmax redan efter 5–15 minuter.

Djurslag

Hund och katt.

Indikationer

Analgesi.

Premedicinering för narkos eller neuroleptanalgesi i kombination med ett neuroleptikum.

Dosering och administrering

Hund: 0,05–0,1 ml per kg kroppsvikt, s.c., i.m. eller i.v.

Katt: 0,03–0,06 ml per kg kroppsvikt i.m.

Förpackning

1 x 10 ml (Vnr 14 02 49)

Se baksidan för mer information.

salfarm
www.salfarm.com



Opioid

Insistor® vet.

metadonhydroklorid 10 mg/ml
injektionsvätska, lösning

Läkemedelsform

Insistor® vet. (metadonhydroklorid) 10 mg/ml injektionsvätska, lösning.

Djurslag

Hund och katt.

Indikationer

Analgesi och premedicinering för narkos eller neuroleptanalgesi i kombination med ett neuroleptikum.

Dos och administreringssätt

Hund: 0,05 till 0,1 ml metadonhydroklorid per kg kroppsvikt s.c., i.m. eller i.v. Katt: 0,03 till 0,06 ml per kg kroppsvikt i.m. Hund: Effekten sätter in 1 timme efter subkutan administrering, ungefär 15 minuter efter intramuskulär injektion och inom 10 minuter efter intravenös injektion. Effektdurationen är ungefär 4 timmar efter intramuskulär eller intravenös administrering. Katt: Effekten sätter in 15 minuter efter intramuskulär administrering och effektdurationen är i medel 4 timmar.

För kombinationer hänvisas till SPC.

Överdoser

Katt: Vid överdosering (> 2 mg/kg) kan följande tecken observeras: ökad salivavsöndring, excitation, bakbensförflamning och förlust av den posturala reflexen. Krampor, konvulsioner och hypoxi noterades också hos några katter. En dos på 4 mg/kg kan vara dödlig för katter. Andningsdepression har beskrivits. Hund: Andningsdepression har beskrivits. Metadon kan motverkas av naloxon. Naloxon skall ges tills effekt uppstår. En startdos om 0,1 mg/kg intravenöst rekommenderas.

Kontraindikationer

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen. Använd inte till djur med kraftigt nedsatt andningsfunktion eller till djur med svårt nedsatt lever- och njurfunktion.

Biverkningar

I mycket vanliga fall (fler än 1 av 10 behandlade djur) har följande reaktioner observerats: Katter: Andningsdepression, milda excitatoriska reaktioner, läppslickning, vokalisering, urinering, tarmtömning, mydriasis, hypertermi och diarré. Hyperalgesi har rapporterats. Alla reaktioner var övergående. Hundar: Andningsdepression, bradykardi, flämtning, läppslickning, salivering, vokalisering, oregelbunden andning, hypotermi, stirrande blick och kroppsdarrningar. Enstaka urineringar och tarmtömningar kan ses inom den första timmen efter dosering. Alla reaktioner är övergående.

Interaktioner

Metadon kan förstärka effekterna av analgetika, CNS hämmare och substanser som orsakar andningsdepression. Samtidig eller efterföljande användning av läkemedlet med buprenorfin kan leda till bristande effekt.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Hos katter ses pupilldilatation långt efter att den analgetiska effekten har försvunnit. Vinthundar kan behöva högre doser än andra raser för att uppnå effektiva plasmanivåer. Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Metadon kan ibland orsaka andningsdepression och liksom med andra opioater skall försiktighet iakttas vid behandling av djur med nedsatt andningsfunktion. Vid nedsatt njur-, hjärt- eller leverfunktion eller chock kan det finnas större risker i samband med användning av läkemedlet. Metadons säkerhet har inte förevisats hos hundar som är yngre än 8 veckor eller hos katter yngre än 5 månader. På grund av risken för excitation bör upprepad administrering till katter användas med försiktighet. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur: Metadon kan orsaka andningsdepression efter spill på huden eller oavsiktlig självinjektion. Undvik kontakt med hud, ögon och mun och bär täta handskar vid hantering av läkemedlet. Personer som är överkänsliga för metadon skall undvika kontakt med läkemedlet. Metadon kan orsaka dödfödsel. Detta läkemedel bör inte hanteras av gravida kvinnor. Vid oavsiktlig självinjektion, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten, men **KÖR INTE BIL. RÅD TILL LÄKARE**: Metadon är en opioid vars toxicitet kan ge kliniska effekter, däribland andningsdepression eller apné, seder, hypotoni och koma. Om andningsdepression uppstår skall kontrollerad ventilation sättas in. Administrering av opioidantagonisten naloxon rekommenderas för att häva symtomen.

Dräktighet och laktation

Metadon passerar placentan. Studier på laboratoriedjur har visat negativa effekter på reproduktion. Säkerheten av detta läkemedel under dräktighet och laktation har inte fastställts för djurslagen. Användning rekommenderas inte under dräktighet eller laktation.

Förpackningsstorlek: 1 x 10 ml

ATC-kod: QN02A C90

Innehavare av godkännande för försäljning

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

För fullständig SPC se www.fass.se

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån,
254 67 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.