

Spasmium® vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml
hyoscinbutylbromid 4 mg/ml
injektionsvätska, lösning



EGENSKAPER

Spasmium® vet. är godkänt till häst, hund, nötkreatur och svin

Spasmium® vet. har antispasmodisk och analgetisk effekt

Metamizol har analgetisk, antipyretisk och spasmolytisk effekt

Hyoscinbutylbromid har spasmolytisk effekt

Den akuta toxiciteten hos de båda aktiva substanserna är mycket låg

Indikationer

Häst:

Spasmodisk kolik och ihållande ökad tonus i mag-tarmkanal eller i urin- och gallvägar förknippat med smärta

Nötkreatur, svin och hund:

Kramp och ihållande ökad tonus i mag-tarmkanal eller i urin- och gallvägar förknippat med smärta och stödjande behandling av akut diarré

Dosering och administrering

Häst: 5 ml/100 kg i.v. en gång

Hund: 0,1 ml/kg i.v. eller i.m. en gång
Kan upprepas efter 24 timmar

Nötkreatur: 8 ml/100 kg i.v. två gånger dagligen i tre dagar

Kalv: 1 ml/10 kg i.v. två gånger dagligen i tre dagar

Svin: 1 ml/10 kg i.m. en gång

Förpackning

1 x 100 ml (Vnr 16 59 03)



Se baksidan för mer information

Spasmium® vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml
hyoscinbutylbromid 4 mg/ml

Indikationsområde

Häst: Behandling av spasmodisk kolik och ihållande ökad tonus i glatt muskulatur i mag-tarmkanalen eller i urin- och gallvägarna, vilket är förknippat med smärta.

Nötkreatur, svin och hund: Behandling av kramp och ihållande ökad tonus i glatt muskulatur i mag-tarmkanalen eller i urin- och gallvägarna, vilket är förknippat med smärta och som stödjande behandling av akut diarré.

Dosering

Häst: 5 ml/100 kg (svarande till 25 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvikt och 0,2 mg hyoscinbutylbromid/kg kroppsvikt) intravenöst som engångsinjektion.

Hund: 0,1 ml/kg (svarande till 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvikt och 0,4 mg hyoscinbutylbromid/kg kroppsvikt) intravenöst eller intramuskulärt som engångsinjektion. Kan upprepas efter 24 timmar.

Nötkreatur: 8ml/100 kg (svarande till 40 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvikt och 0,32 mg hyoscinbutylbromid/kg kroppsvikt) intravenöst upp till två gånger dagligen i tre dagar.

Kalv: 1 ml/10 kg (svarande till 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvikt och 0,4 mg hyoscinbutylbromid/kg kroppsvikt) intravenöst upp till två gånger dagligen i tre dagar.

Svin: 1 ml/10 kg (svarande till 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvikt och 0,4 mg hyoscinbutylbromid/kg kroppsvikt) intramuskulärt som engångsinjektion.

Kontraindikationer

Bör inte användas vid överkänslighet mot aktiva substanser eller mot några hjälpämnen. Bör inte användas vid sår i magtarmkanalen, kroniska mag-tarmsjukdomar, mekaniska stenoser i mag-tarmkanalen, paralytisk ileus hos häst, sjukdomar i det hematopoetiska systemet, koagulopatier, njursufficiens, takyarytmi, glaukom och prostata-adenom.

Biverkningar

Hos häst och nötkreatur kan ibland en svag ökning av hjärtfrekvensen observeras. Hos hund kan smärtsamma reaktioner uppträda på injektionsstället omedelbart efter injektion som avtar snabbt. I mycket sällsynta fall kan anafylaktiska reaktioner uppträda. På grund av hyoscinbutylbromids farmakologiska egenskaper kan torra slemhinnor, paralytisk ileus, förstoppning och urinretention förekomma.

Interaktioner

Effekterna av metamizol och/eller hyoscinbutylbromid kan förstärkas vid samtidig användning av andra antikolinergika eller analgetika. Samtidig användning av läkemedel som inducerar mikrosomala leverenzym reducerar halveringstiden för metamizol. Samtidig administrering av neuroleptika kan leda till svår hypotermi. Risken för gastrointestinal blödning ökas vid samtidig användning av glukokortikoider och den diuretiska effekten av furosemid försvagas. Samtidig administrering av andra svaga analgetika ökar metamizols effekter och biverkningar.

Den antikolinergiska effekten av kinidin och antihistaminer liksom de takykardiska effekterna av β -sympatomimetika kan förstärkas av detta veterinärmedicinska läkemedel.

Särskilda varningar

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel. Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: På grund av risken för anafylaktisk chock ska lösningar som innehåller metamizol administreras långsamt när de ges intravenöst. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet: Personer som är överkänsliga för metamizol eller hyoscinbutylbromid bör undvika kontakt med läkemedlet. Undvik att använda produkten om du är känslig för pyrazoloner eller acetylsalicylsyra. Hos ett mycket litet antal personer kan metamizol orsaka reversibel men potentiellt allvarlig agranulocytos och andra reaktioner såsom hudallergi. Undvik självinjektion. Tvätta omedelbart bort stänk från hud och ögon.

Dräktighet och digivning

Laboratoriestudier på djur har inte givit belägg för teratogena effekter. Information saknas avseende användning under dräktighet hos de djurslag som produkten är avsedd för. En effekt på den glatta muskulaturen i förlossningskanalen kan förekomma.

Metamizols metaboliter passerar placentabarriären och utsöndras i mjölken. Därför ska denna produkt endast användas i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Överdosing

Den akuta toxiciteten hos de båda aktiva substanserna är mycket låg. Ospecifika symptom omfattade: ataxi, mydriasis, takykardi, utmattning, krampfall, medvetslöshet och andningssymptom. Fysostigmin rekommenderas som motgift mot hyoscinbutylbromid. På grund av den parasympatolytiska aktiviteten hos hyoscinbutylbromid observerades i vissa fall en svag ökning av hjärtfrekvensen hos häst och nötkreatur efter administrering av dubbel terapeutisk dos.

Karenstider

Kött och slakt:	Häst, nötkreatur:	12 dygn
	Svin:	15 dygn
Mjolk:	Nötkreatur:	96 timmar

Förpackning: 1 x 100 ml

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar.

ATC-kod: QA03DB04

Innehavare av godkännande för försäljning

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Österrike.

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.
För fullständig SPC se www.fass.se

10.2020/SE