

Mepidor vet.

mepivakainhydroklorid 20 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning



Egenskaper

Mepidor vet. - et kraftig lokalanestetikum.

Dyrearter

Hest.

Indikasjoner

Infiltrasjon, nerveblokkade, intraartikulær og epidural anestesi hos ikke-matproduserende hester.

Dosering og tilførselsvei

Infiltrasjon: 2–5 ml

Nerveblokkade: 2–10 ml

Intraartikulær anestesi: 5 ml

Epidural anestesi: 4–10 ml

Pakningsstørrelse

6 x 10 ml (Vnr 13 10 10)

Se baksiden for mer informasjon.



Lokalanestesi

Mepidor vet.

mepivakainhydroklorid 20 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning

INJEKSJONSVÆSKE, oppløsning 20 mg/ml til hest: 1 ml inneh.: Mepivakainhydroklorid 20 mg, natriumklorid, natriumhydroksid/saltsyre (for pH justering), vann til injeksjonsvæsker.

Indikasjoner

Infiltrasjon, nerveblokkade, intraartikulær og epidural anestesi hos ikke-matproduserende hester.

Dosering og tilførselsvei

Bruk laveste, effektive dose. Dybden og omfanget av anestesen bør fastsettes vha. press med en stump spiss, som spissen på en kulepenn, før manipulering påbegynnes. Virketid ca. 1 time. *Infiltrasjon*: Etter behov, men som en veiledning: 2-5 ml. Nerveblokkade: 2-10 ml avhengig av sted. *Intraartikulær anestesi*: 5 ml. *Epidural anestesi*: 4-10 ml avhengig av påkrevd dybde og anestesiomfang. *Tilberedning/Håndtering*: Preparatet inneholder ingen antimikrobielle konserveringsmidler. Bruk hetteglasset kun én gang. Alt ubrukt materiale kastes. *Administrering*: Skal injiseres under strenge aseptiske forhold. Det anbefales å barbere og desinfisere huden grundig før intraartikulær eller epidural administrering.

Overdosering/Forgiftning

Symptomer relatert til overdose samsvarer med symptomer som opptrer etter utilsiktet intravaskulær injeksjon. Ved systemisk toksisitet bør det vurderes administrering av oksygen for å behandle kardiorespiratorisk depresjon, og diazepam for å kontrollere kramper.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for innholdsstoffene.

Bivirkninger

Noen få tilfeller av forbigående, lokal hevelse i bløtvev er sett. Ved utilsiktet intravaskulær injeksjon eller overdreven bruk, kan lokalanestetika forårsake systemisk toksisitet med CNS-effekter.

Interaksjoner

Ingen kjente.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Aspirer før og under administrering for å unngå intravaskulær injeksjon. Den analgetiske effekten, ved bruk som en del av en halthetsundersøkelse, begynner å avta etter 45-60 minutter. Imidlertid kan tilstrekkelig analgesi vedvare, og påvirke gangarten i >2 ti-mer. Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet: Personer med kjent hypersensitivitet for mepivakain eller andre lokalanestetika i amidgruppen, bør unngå kontakt med preparatet. Unngå kontakt med hud og øyne. Ved utilsiktet søl på hud og i øyne, vask omgående med store mengder vann. Oppsøk lege hvis irritasjonen vedvarer. Uønskede virkninger på fosteret kan ikke utelukkes, og preparatet skal ikke håndteres av gravide. Utilsiktet selvinjeksjon kan påvirke hjerte-/lungesystemet og/eller CNS. Ved utilsiktet egeninjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegg eller etikett. Ikke kjør bil. Vask hendene etter bruk.

Drektighet/Laktasjon

Sikkerhet under drektighet og diegiving er ikke klarlagt. Mepivakain krysser placenta. Data angående reproduksjonstoksisitet og teratogene effekter mangler. Det finnes en risiko for at anestetika av amidtypen, som mepivakain, kan akkumuleres i fosteret og gi neonatal depresjon, samt ha innvirkning på gjenopplivningsforsøk. Bruk i forbindelse med obstetrisk anestesi skal derfor baseres på nytte-/risikovurdering gjort av ansvarlig veterinær.

Tilbakeholdelsestider

Slakt: Skal ikke brukes til hester beregnet på human konsum. Behandlede hester skal aldri slaktes for human konsum. Hesten skal deklarerer som ikke beregnet på human konsum i overensstemmelse med nasjonal lovgivning om pass til hester.

Melk: Preparatet er ikke godkjent for hester som produserer melk til human konsum.

Oppbevaring og holdbarhet

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Pakningsstørrelse: 6 x 10 ml (hettegl.)

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QN01B B03

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Vetviva Richter GmbH, Feldgasse 19, 4600 Wels, Østerrike.

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.