

Spasium® vet

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml

skopolaminbutylbromid 4 mg/ml

injeksjonsvæske, oppløsning



Egenskaper

Spasium® vet er godkjent til hest, hund, storfe og gris.

Spasium® vet har antispasmodisk og analgetisk effekt.

Metamizol har analgetisk, antipyretisk og spasmolytisk virkning.

Skopolaminbutylbromid hemmer kontraksjon av glatt muskulatur i mage-tarmkanal og urin- og galleveier.

Den akutte toksisitet av begge aktive stoffer er meget lav.

Indikasjoner

Hest: Spasmodisk kolikk og vedvarende smerterelateret tonus i magetarmkanal eller i urin- og galleveier.

Storfe, gris og hund: Behandling av spasmer eller vedvarende økt tonus i glatt muskulatur i mage-tarmkanalen eller i urin- og galleveier, assosiert med smerte. Som støttebehandling ved akutt diaré.

Dosering og administrasjon

Hest: 2,5 ml pr. 50 kg i.v. én gang.

Hund: 0,1 ml pr. kg i.v. eller i.m én gang. Kan gjentas etter 24 timer.

Storfe: 4 ml pr. 50 kg i.v. opptil to ganger daglig i tre dager.

Kalv: 1 ml pr. 10 kg i.v. opptil to ganger daglig i tre dager.

Gris: 1 ml pr. 10 kg i.m. én gang.

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 16 59 03)

Se baksiden for mer informasjon.



salfarm
www.salfarm.com

Spasmolytikum

Spasmiu[®] vet

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml
skopolaminbutylbromid 4 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning

1 ml inneh.: Metamizolnatriummonohydrat 500 mg (tilsv. metamizol 443 mg), skopolaminbutylbromid 4 mg (tilsv. skopolamin 2,76 mg), fenol, vinsyre, vann til injeksjonsvæsker.

Dyrearter

Hest, storfe, gris og hund

Indikasjoner

Hest, storfe, gris og hund: Behandling av spasmer eller vedvarende økt tonus i glatt muskulatur i mage-tarmkanalen eller i urin- og galleveier, assosiert med smerte.

Hest: Spasmodisk kolikk.

Storfe, gris og hund: Som støttebehandling ved akutt diaré.

Dosering og administrasjon

Hest: 25 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvekt og 0,2 mg skopolaminbutylbromid/kg kroppsvekt (dvs. 2,5 ml pr. 50 kg). Gis som én enkelt injeksjon, i.v.

Storfe: 40 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvekt og 0,32 mg skopolaminbutylbromid/kg kroppsvekt (dvs. 4 ml pr. 50 kg). Gis i.v. opptil 2 ganger daglig i 3 dager.

Kalv: 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvekt og 0,4 mg skopolaminbutylbromid/kg kroppsvekt (dvs. 1 ml pr. 10 kg). Gis i.v. opptil 2 ganger daglig i 3 dager.

Gris: 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvekt og 0,4 mg skopolaminbutylbromid/kg kroppsvekt (dvs. 1 ml pr. 10 kg). Gis som én enkelt injeksjon i.m.

Hund: 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kroppsvekt og 0,4 mg skopolaminbutylbromid/kg kroppsvekt (dvs. 0,1 ml pr. kg). Gis som én enkelt injeksjon i.v. eller i.m. Behandling kan gjentas etter 24 timer om nødvendig.

Administrering:

Hest, storfe: I.v. bruk.

Gris: I.m. bruk.

Hund: I.v. eller i.m. bruk.

Overdosering/Forgiftning

Akutt toksisitet til begge virkestoffer er svært lav. Symptomer: Hos rotte er symptomene uspesifikke og omfatter: Ataksi, mydriasis, takykardi, utmattelse, kramper, bevisstløshet og respiratoriske tegn. Det er observert lett økning i hjerterytmen i noen tilfeller hos hest og storfe etter administrering av dobbelt terapeutisk dose. Behandling: Behandlingen avsluttes. Fysostigmin anbefales som antidot for skopolaminbutylbromid. Symptomatisk behandling må startes.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for innholdsstoffene, sår i mage-tarmkanalen, kroniske lidelser i mage-tarmsystemet, mekaniske stenoser i mage-tarmsystemet, paralytisk ileus hos hest, lidelser i det hematopoetiske system, koagulopati, nyreinsuffisiens, takyarytmi, glaukom, prostataadenom.

Bivirkninger

Hos hest og storfe kan det av og til sees en lett økning i hjerterytmen. Hos hund kan det forekomme smertefulle reaksjoner på injeksjonsstedet umiddelbart etter injeksjon, disse avtar raskt. Tørre slimhinner, paralytisk ileus, forstoppelse og urinretensjon kan forekomme. I svært sjeldne tilfeller kan anafylaktiske reaksjoner forekomme.

Interaksjoner

Effektene av metamizol og/eller skopolaminbutylbromid kan forsterkes av samtidig bruk av andre antikolinerge eller analgetiske stoffer. Samtidig bruk av stoffer som induserer hepatiske mikrosomale enzymer (f.eks. barbiturater, fenybutazon) reduserer halveringstiden og derfor varigheten av metamizols virkning. Samtidig administrasjon av nevroleptika, spesielt fentiazinderivater, kan føre til alvorlig hypotermi. Dessuten øker risikoen for gastrointestinal blødning ved samtidig bruk av glukokortikoider. Den diuretiske effekten av furosemid svekkes. Samtidig administrasjon av andre svake analgetika øker effektene og bivirkningene av metamizol. Den antikolinerge virkningen til kinidin og antihistaminer samt takykardi-effektene av β -sympatomimetika kan forsterkes av dette preparatet.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Pga. risikoen for anafylaktisk sjokk bør oppløsninger som inneholder metamizol, administreres langsomt når de gis i.v. Anafylaktiske reaksjoner skal behandles symptomatisk. Særlige forholdsregler for personer som administrerer preparatet: Metamizol kan i sjeldne tilfeller forårsake reversibel, men potensielt alvorlig agranulocytose og andre reaksjoner, som hudallergi. Vær nøye med å unngå egeninjeksjon. Ved utilsiktet egeninjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Personer med kjent hypersensitivitet for metamizol eller skopolaminbutylbromid bør unngå kontakt med preparatet. Unngå bruk av preparatet ved kjent overfølsomhet for pyrazoloner eller acetylsalisylsyre. Vask straks av sprut på hud og i øyne.

Drekthet/Laktasjon

Det er ikke sett tegn på teratogen effekt hos kanin og rotte, data ved drektighet mangler. Effekt på glatt muskulatur i fødselskanalen kan forekomme. Metabolittene til metamizol krysser placentabarrieren og utskilles i melk. Preparatet skal kun brukes iht. nytte-/risikovurdering utført av ansvarlig veterinær.

Tilbakeholdelsestider

Slakt:

Hest og storfe: 12 døgn.

Gris: 15 døgn.

Melk:

Hest: Ikke godkjent til hopper som produserer melk til konsum.

Storfe: 4 døgn.

Oppbevaring og holdbarhet

Etter anbrudd av indre emballasje: Holdbarhet 28 dager. Oppbevares ved høyst 25°C.

Pakningsstørrelse:

Injeksjonsvæske: 500 mg/ml + 4 mg/ml: Til hest, storfe, gris og hund: Hetteglass 100 ml

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QA03D B04.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, Lichtenegg, 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.