

Bupaq® Multidose vet

buprenorfin 0,3 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning



Egenskaper

Bupaq® Multidose vet er godkjent til hund og katt.

Buprenorfin er et semi-syntetisk opioid.

Bupaq® Multidose vet er 25-50 ganger så potent som morfin.*

Buprenorfin er et potent, langtidsvirkende analgetikum, som virker på μ -opioidreseptorer i sentralnervesystemet.

Når Bupaq® Multidose vet anvendes som en del av premedisineringen reduseres doseringen av andre sentralt virkende legemidler.

Dyrearter

Hund og katt.

Indikasjoner

Hund: Postoperativ analgesi. Potensering av effekt hos sentralt virkende sedativa.

Katt: Postoperativ analgesi.

Dosering og tilførselsvei

Intramuskulær (i.m.) eller intravenøs (i.v.) bruk.

For å sikre riktig dosering skal kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig. Det anbefales bruk av passende kalibrert måleutstyr.

Hund: Postoperativ analgesi, potensering av sedasjon

Katt: Postoperativ analgesi

Pakningsstørrelse

1 x 10 ml (Vnr 47 23 18)

5 x 10 ml (Vnr 50 27 63)

Se baksiden for mer informasjon.

* S.M. Wells, L.E. Glerum & M.G. Papich, AJVR, Vol 69, o. 12, December 2008, p. 1551



Bupaq® Multidose vet

buprenorfin 0,3 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning

Indikasjoner

Hund: Postoperativ analgesi. Potensering av effekt hos sentralt virkende sedativa.

Katt: Postoperativ analgesi.

Dosering og tilførselsvei

Intramuskulær (i.m.) eller intravenøs (i.v.) bruk.

For å sikre riktig dosering skal kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig. Det anbefales bruk av passende kalibrert måleutstyr.

Hund: Postoperativ analgesi, potensering av sedasjon

Katt: Postoperativ analgesi

10 - 20 mikrogram buprenorfinhydroklorid per kg kroppsvekt (0,3 - 0,6 ml av preparatet per 10 kg). For ytterligere smertelindring kan dosen justeres ved behov:

Hund: enten etter 3 - 4 timer med 10 mikrogram buprenorfinhydroklorid per kg kroppsvekt eller etter 5 - 6 timer med 20 mikrogram buprenorfinhydroklorid per kg kroppsvekt

Katt: en gang etter 1 - 2 timer med 10 - 20 mikrogram buprenorfinhydroklorid per kg kroppsvekt.

Gummipropfen kan punkteres maksimalt 25 ganger.

Overdosering/Forgiftning

I tilfelle overdosering skal støttende behandling innledes, og ved behov kan naloxon eller respirasjonsstimulerende middel brukes.

Hvis det administreres en overdose til hunder, kan buprenorfin forårsake letargi. Ved svært høye doser kan bradykardi og miøse observeres.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

Skal ikke administreres intratekalt eller periduralt.

Skal ikke brukes preoperativt ved keisersnitt.

Bivirkninger

Hund:

Sjeldne (1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):	Hypertensjon, Takykardi; Sedasjon ¹
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Reaksjon på injeksjonsstedet ² , Smerte på injeksjonsstedet ² Vokalisering ³
Ikke kjent (frekvens kan ikke estimeres ut fra tilgjengelige data):	Hypersalivasjon; Bradykardi; Hypotermi; Dehydrering; Agitasjon; Miøse; Respirasjonsdepresjon.

¹ Hvis brukes til å gi analgesi. Kan oppstå ved doser som er høyere enn anbefalt.

² Med lokalt ubehag. Effekten er normalt forbigående.

³ Skyldes smerte på injeksjonsstedet.

Katt:

Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr)	Mydriasis ¹ , Atferdsendringer ^{1,2}
Sjeldne (1 til 10 dyr / 10 000 behandlede dyr):	Sedasjon ³
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Reaksjon på injeksjonsstedet ⁴ , Smerte på injeksjonsstedet ⁴ Vokalisering ⁵
Ikke kjent (frekvens kan ikke estimeres ut fra tilgjengelige data):	Respirasjonsdepresjon.

¹ Vil vanligvis gå over innen 24 timer.

² Tegn på eufori (overdreven maling, rastløs vandring, stryking).

³ Hvis det brukes til å gi analgesi. Kan oppstå ved doser som er høyere enn anbefalt.

⁴ Med lokalt ubehag. Effekten er normalt forbigående.

⁵ Skyldes smerte på injeksjonsstedet.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhets-
overvåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær,
til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representan-
ten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rappor-
teringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

Interaksjoner

Buprenorfin kan forårsake noe døsighet, som kan potenseres av andre
sentralt virkende substanser, inkludert beroligende midler, sedativa og
hypnotika. Når buprenorfin brukes innenfor det normale terapeutiske
området, kan normaldosering av en opioid agonist administreres før virknin-
gene av den tidligere er utløpt, uten å redusere analgesien.

Det anbefales at buprenorfin ikke brukes sammen med morfin eller andre
opioider typer analgesi, f.eks. etorfin, fentanyl, pentidin, metadon, papave-
retum eller butorfanol.

Buprenorfin har blitt brukt sammen med acepromazin, alfaksalon/alfada-
lon, atropin, deksmedetomidin, halotan, isofluran, ketamin, medetomidin,
propofol, sevofluran, tiopental og xylazin.

Ved bruk i kombinasjon med sedativa, kan depressive virkninger på hjerte-
frekvens og respirasjon forsterkes

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målartene: Bruk av prepara-
tet i nedenfor nevnte tilfeller skal bare brukes i samsvar med nytte/risi-
kovurdering gjort av behandlende veterinær. Buprenorfin kan forårsake
respirasjonsdepresjon, og som for andre opioider, må det utvises forsik-
tighet ved behandling av dyr som har nedsatt respirasjonsfunksjon eller
dyr som får andre legemidler som kan forårsake respirasjonsdepresjon.

Ved nedsatt nyre-, hjerte- eller leverfunksjon eller sjokk, kan det være
større risiko ved bruk av preparatet. Sikkerheten ved bruk av buprenorfin til
klinisk svekkede katter er ikke fullstendig utredet. Buprenorfin skal brukes
med forsiktighet hos dyr med nedsatt leverfunksjon, spesielt gallegangs-
sykdom, da stoffet metaboliseres i leveren, og intensiteten og varigheten
av effekten kan påvirkes hos slike dyr. Sikkerheten ved bruk av buprenorfin
til dyr under 7 ukers alder er ikke vist. Gjentatt administrering med kortere
intervall enn foreslått i pkt. 3.9, anbefales ikke. Sikkerhet ved langtidsbruk
av buprenorfin til katt er ikke undersøkt utover 5 dagers kontinuerlig ad-
ministrering. Virkningen av et opioid på hodeskade er avhengig av skadens
type og alvorlighetsgrad samt den respirasjonshjelpen som gis.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet: Vask
hendene/eksponert område grundig etter eventuelt utilsiktet søl.
Utviss forsiktighet for å unngå selvinjeksjon, siden buprenorfin har en
opioidlignende virkning. Ved utilsiktet selvinjeksjon eller inntak, søk
straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Na-
loxon skal være tilgjengelig i tilfelle utilsiktet parenteral eksponer-
ing. Ved utilsiktet kontakt med øyne eller søl på hud, vask grundig
med kaldt, rennende vann. Oppsøk lege hvis irritasjonen vedvarer.
Særlige forholdsregler for beskyttelse av miljøet: Ikke relevant

Drektighet/Laktasjon

Drektighet: Preparatet skal ikke brukes som premedikasjon i forbindelse
med keisersnitt på grunn av risikoen for respirasjonsdepresjon hos fostre-
ne, og skal kun brukes postoperativt med forsiktighet.

Laktasjon: Da det er sannsynlig at buprenorfin vil utskilles i melken hos
andre arter, anbefales ikke bruk under diegiving.

Oppbevaring og holdbarhet

Holdbarhet for preparatet i uåpnet salgspakning: 3 år
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager
Oppbevar flasken i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.
Skal ikke oppbevares i kjøleskap eller fryses.

Pakningsstørrelse: 1 x 10ml, 5 x 10 ml

ATCvet-nr.: QN02A E01

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.