

Rivalgin vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml

injeksjonsvæske, oppløsning



Egenskaper

Rivalgin vet. er et analgetisk, febernedsettende og muskelavslappende middel, som har lav antiinflammatorisk effekt.

Rivalgin vet. kan brukes under drektighet og diegiving.

Indikasjoner

Hest og storfe: Smertelindring ved ulike kolikktilstander eller spasmer i indre organer.

Hest, storfe og gris: Okklusjon av spiserøret med fremmedlegeme.

Hest, storfe, gris og hund: Sykdommer hvor det forventes positiv effekt av behandling med metamizol, f.eks.:

- Generell smertelindring for å undertrykke nervøsitet og forsvarsreaksjoner.
- Ved febertilstander som alvorlig mastitt, eller MMA syndrom og svineinfluensa (gris).
- Ved lumbago eller tetanus (i kombinasjon med antiserum).
- Ved artritt eller revmatiske tilstander i muskler og ledd.
- Ved nervebetennelse, nevralgi og tendovaginit.

Dosering og tilførselsvei

Dosering:

Hest: 4-10 ml/100kg langsom i.v.

Storfe: 4-8 ml/100 kg langsom i.v. eller dyp i.m.

Gris: 3-10 ml/100 kg langsom i.v. eller dyp i.m.

Hund: 0,4-1ml/10kg langsom i.v. eller dyp i.m.

Tilførselsvei:

Langsom intravenøs administrasjon (ved akutte tilstander) eller dyp intramuskulær injeksjon (i.m.).

Ved i.m. bruk hos storfe skal maks 29 ml settes på et sted.

Ved i.m. bruk hos gris bør injeksjonene fordeles på minst 2 steder når det skal gis >20 ml.

Tilbakeholdelsestider

Slakt:

Hest: 5 dager

Storfe og gris: 12 dager

Melk:

Storfe: 48 timer

Preparatet er ikke godkjent for hopper som produserer melk til konsum

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 59 69 30)

Se baksiden for mer informasjon.



Analgetikum

Rivalgin vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning

INJEKSJONSVÆSKE, oppløsning 500 mg/ml til hest, storfe, gris og hund:
1 ml inneh.: Metamizolnatriummonohydrat 500 mg, benzylalkohol, vann
til injeksjonsvæsker.

Dyrearter

Hest, storfe, gris og hund.

Indikasjoner

Sykdom hos hest, storfe, gris og hund hvor det kan forventes en positiv effekt av de sentralt smertelindrende, spasmolytiske, antipyretiske eller milde antiinflammatoriske effektene av preparatet, f.eks.: Generell smertelindring for å undertrykke nervøsitet og forsvarsreaksjoner forårsaket av smerter. Smertelindring ved ulike kolikktilstander eller spasmer i indre organer hos hest og storfe. Okklusjon av spiserøret med fremmedlegeme hos hest, storfe og gris. Febertilstander som alvorlig mastitt, mastitt-metritt-agalaktisyndromet (MMA), svineinfluensa. Lumbago, tetanus (i kombinasjon med tetanus antiserum). Akutt og kronisk artritt, revmatiske tilstander i muskler og ledd, nervebetennelse, nevralgi, tendovaginit.

Dosering og tilførselsvei

Hest: 20-50 mg pr. kg kroppsvekt (4-10 ml pr. 100 kg kroppsvekt).
Storfe: 20-40 mg pr. kg kroppsvekt (4-8 ml pr. 100 kg kroppsvekt).
Gris: 15-50 mg pr. kg kroppsvekt (3-10 ml pr. 100 kg kroppsvekt).
Hund: 20-50 mg pr. kg kroppsvekt (0,4-1 ml pr. 10 kg kroppsvekt).

Ved intramuskulær bruk hos storfe skal maksimalt 29 ml settes på ett sted. Hos gris bør injeksjonene fordeles på minst to injeksjonssteder når det skal gis mer enn 20 ml. Gummipropfen kan punkteres maksimalt 25 ganger.

Overdosering

Effekter på sentralnervesystemet som sedasjon og krampeanfall er rapportert hos alle mållartene ved doser fra 1000 til 4000 mg/kg kroppsvekt. Ved overdosering skal standard prosedyrer følges. Diazepam kan administreres intravenøst ved behov for å kontrollere krampeanfall.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes til katt. Skal ikke brukes til dyr med hematopoetiske lidelser. Skal ikke gis subkutan på grunn av mulig lokalirritasjon. Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet, eller noen av hjelpestoffene. Skal ikke brukes ved hjerte-, lever- eller nyresvikt eller gastrointestinalt sår.

Bivirkninger

Ingen kjente.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det tillater kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Rapporter skal sendes, fortrinnsvis via veterinær, til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller den lokale representanten eller den nasjonale legemiddelmyndigheten via det nasjonale rapporteringssystemet. Se pakningsvedlegget for respektive kontaktinformasjon.

Interaksjoner

Fenobarbital og andre barbiturater, samt glutetimid eller fenylobutazon, kan fremskynde utskillelsen av metamizol på grunn av hepatisk mikrosomal enzyminduksjon. Samtidig bruk av fenotiazinderivater kan føre til alvorlig hypotermi.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos mållartene: På grunn av faren for anafylaktisk sjokk bør metamizol-holdige oppløsninger administreres langsomt når det gis intravenøst. Unngå samtidig administrasjon med potensielt nefrotoksiske legemidler. Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet: Personer med kjent hypersensitivitet overfor metamizol bør unngå kontakt med preparatet. Unngå bruk av preparatet hvis du er sensitiv overfor pyrazoloner eller acetylsalisylsyre. Gravide og ammende kvinner skal håndtere dette preparatet med forsiktighet. Dette preparatet kan virke irriterende på hud og øyne. Unngå kontakt med hud og øyne. Søl på hud eller i øyne skylles bort øyeblikkelig med rikelige mengder vann. Søk legehjelp hvis irritasjonen vedvarer. Metamizol kan forårsake reversibel, men potensielt alvorlig agranulocytose. Utvis forsiktighet for å unngå selvinjeksjon. Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Vask hendene etter bruk.

Drektighet/Laktasjon

Kan brukes til drektige og diegivende dyr.

Tilbakeholdelsestider

Slakt:
Hest: 5 døgn.
Storfe og gris: 12 døgn.

Melk:
Hest: Preparatet er ikke godkjent for hopper som produserer melk til konsum.
Storfe: 48 timer.

Oppbevaring og holdbarhet

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.
Skal ikke oppbevares i kjøleskap eller fryses.

Pakningsstørrelse: 100 ml (hettegl.)

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QN02BB02

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.