

Insistor[®] vet.

metadonhydroklorid 10 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning



Egenskaper

Insistor[®] vet. inneholder metadon.

Metadon gir en kraftig analgesi med passende varighet, og kan i kombinasjon med beroligende eller sedative midler benyttes som premedisinering og sedering.

Dyrearter

Hund og katt.

Indikasjoner

Analgesi og premedisinering før generell anestesi eller nevrolept-analgesi i kombinasjon med et nevroleptikum.

Dosering og tilførselsvei

Hund: 0,05-0,1 ml pr. kg kroppsvekt, s.c., i.m. eller i.v.

Katt: 0,03-0,06 ml pr. kg kroppsvekt, i.m.

Pakningsstørrelse

1 x 10 ml (Vnr 14 02 49)

Se baksiden for mer informasjon.

salfarm
www.salfarm.com



Opioid

Insistor® vet.

metadonhydroklorid 10 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning

1 ml inneh.: Metadonhydroklorid 10 mg, natriumklorid, metyl- og propylparahydroksybenzoat (E 218 og E 216), natriumhydroksid/saltsyre (til pH-justering), vann til injeksjonsvæsker.

Dyrearter

Hund og katt.

Indikasjoner

Analgesi og premedikasjon før generell anestesi eller nevroleptanalgesi i kombinasjon med et nevroleptikum.

Dosering og tilførselsvei

Nøyaktig kroppsvekt fastslås. Respons varierer individuelt og er avhengig av dosering, alder, smertefølsomhet og allmenntilstand. Optimalt doseringsregime tilpasses individuelt. Dyret skal undersøkes regelmessig for å vurdere om ytterligere analgesi er nødvendig. Analgesi: Hund: 0,5 – 1 mg metadonhydroklorid per kg kroppsvekt, s.c., i.m. eller i.v. (0,05 – 0,1 ml/kg). Hos hund inntreffer effekt 1 time etter s.c., omtrent 15 minutter etter i.m. og innen 10 minutter etter i.v. injeksjon. Varighet er ca. 4 timer. Katt: 0,3 – 0,6 mg metadonhydroklorid per kg kroppsvekt, i.m. (0,03 – 0,06 ml/kg). Bruk en kalibrert sprøyte ved administrering. Hos katt inntreffer effekt 15 minutter etter i.m. administrasjon, og gjennomsnittlig varighet er 4 timer. Premedikasjon/nevroleptanalgesi: Hund: Metadonhydroklorid 0,5 mg/kg – 1 mg/kg kroppsvekt, i.v., s.c. eller i.m. (0,05 ml/kg – 0,1 ml/kg). Kombinasjoner, f.eks.: Metadonhydroklorid 0,5 mg/kg kroppsvekt, i.v. (0,05 ml/kg) + f.eks. midazolam eller diazepam. Induksjon med propofol, vedlikehold med isofluran i oksygen. Metadonhydroklorid 0,5 mg/kg kroppsvekt, i.v. (0,05 ml/kg) + f.eks. acepromazin. Induksjon med tiopental eller propofol inntil effekt, vedlikehold med isofluran i oksygen eller induksjon med diazepam og ketamin. Metadonhydroklorid 0,5 mg/kg – 1,0 mg/kg kroppsvekt, i.v. eller i.m. (0,05 ml/kg – 0,1 ml/kg) + α_2 agonist (f.eks. xylazin eller medetomidin). Induksjon med propofol, vedlikehold med isofluran i oksygen i kombinasjon med fentanyl eller total intravenøs anestesi (TIVA) protokoll: vedlikehold med propofol i kombinasjon med fentanyl. TIVA protokoll: induksjon med propofol, inntil effekt. Vedlikehold med propofol og remifentanyl. Kjemisk-fysisk kompatibilitet er kun vist for fortykning 1:5 med følgende infusjonsvæsker: natriumklorid 0,9 % oppløsning, Ringers løsning, Ringer laktat og glukose 5 % oppløsning. Katt: Metadonhydroklorid 0,3 mg/kg – 0,6 mg/kg kroppsvekt, i.m. (0,03 ml/kg – 0,06 ml/kg). Induksjon med benzodiazepin og dissosiativum (f.eks. ketamin). Sammen med beroligende legemiddel (f.eks. acepromazin) og NSAID (meloksikam) eller sedativum (f.eks. α_2 agonist). Induksjon med propofol, vedlikehold med isofluran i oksygen.

Dosering avhenger av ønsket grad av analgesi og sedasjon, ønsket varighet av effekt og samtidig bruk av andre analgetika og anestetika. I kombinasjon med andre preparater kan lavere doser brukes. For sikker bruk med andre veterinærpreparater, se relevant produktliteratur. Gummiproppen skal ikke punkteres mer enn 20 ganger.

Overdosering/Forgiftning

Katt: Ved overdosering (> 2 mg/kg) kan følgende symptomer observeres: økt salivasjon, eksitasjon, bakbensparalyse, tap av oppretholdsrefleks. Anfall, krampes, hypoksi, respirasjonsdepresjon er sett hos noen katter. Dose på 4 mg/kg kan være fatalt for katter. Hund: Respirasjonsdepresjon. Metadon motvirkes av nalokson (gis inntil effekt; startdose på 0,1 mg/kg intravenøst anbefales).

Kontraindikasjoner

Kjent overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene. Dyr med uttalt respirasjonssvikt. Dyr med alvorlig nedsatt lever- og nyrefunksjon.

Bivirkninger

I svært vanlige tilfeller er følgende reaksjoner observert etter administrering av preparatet (alle reaksjoner var forbigående): Katt: Respirasjonsdepresjon. Milde eksitoriske reaksjoner er observert: slikking av lepper, vokalisering, uriner, defekasjon, mydriasis, hypertermi og diaré. Hyperalgesi er rapportert. Hund: Respirasjonsdepresjon, bradykardi. Milde reaksjoner er observert: pesing, slikking av lepper, salivasjon, vokalisering, uregelmessig respirasjon, hypotermi, fiksert blick og skjelving, sporadisk uriner og defekasjon i løpet av den første timen.

Interaksjoner

For samtidig bruk med nevroleptika, se dosering. Metadon kan forsterke

virkingen av analgetika, CNS dempende legemidler og legemidler som medfører respirasjonsdepresjon. Bruk samtidig eller rett etter buprenorfin kan føre til manglende effekt.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr: Kan medføre respirasjonsdepresjon, og det skal utvises forsiktighet ved behandling av dyr med nedsatt respirasjonsfunksjon, og hos dyr som får legemidler som kan medføre respirasjonsdepresjon. Behandlede dyr bør overvåkes regelmessig, inkludert undersøkelse av hjerte- og respirasjonsfrekvens. Metadon metaboliseres i leveren, og effektens intensitet og varighet påvirkes hos dyr med nedsatt leverfunksjon. Bruk av preparatet ved nedsatt nyre-, hjerte- eller leverfunksjon eller sjokk kan medføre høyere risiko. Sikkerhet ved bruk av metadon til hunder yngre enn 8 uker og katter yngre enn 5 måneder har ikke blitt vist. Effekten ved hodeskade avhenger av skadetype og alvorlighetsgrad, samt respirasjonsstøtten som gis. Sikkerhet ved bruk av metadon til katter med nedsatt allmenntilstand er ikke fullstendig klarlagt. På grunn av risiko for eksitasjon, bør gjentatt administrering til katt foretas med forsiktighet. Nytt-/risikovurdering bør foretas av behandlende veterinær. Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet: Kan gi respirasjonsdepresjon som følge av søl på huden eller utilsiktet selvinjeksjon. Unngå kontakt med hud, øyne og munn, og bruk ugenomtrentelige hansker. Ved søl på hud eller sprut i øynene, skyll umiddelbart med rikelige mengder vann. Ta av tilsølte klær. Personer med kjent hypersensitivitet overfor metadon bør unngå kontakt. Metadon kan forårsake dødfødsler. Gravide kvinner bør unngå å håndtere preparatet. Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten, men IKKE KJØR BIL. RÅD TIL LEGE: Metadon er et opioid med toksisitet som kan medføre kliniske symptomer inkludert respirasjonsdepresjon, apné, sedasjon, hypotensjon og koma. Deres respirasjonsdepresjon oppstår bør assistert ventilasjon igangsettes. Administrering av opioidantagonisten nalokson anbefales for å reversere symptomene.

Drektighet/Laktasjon

Bruk til drektige eller diegivende dyr er ikke anbefalt. Metadon passerer over placenta. Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet eller diegiving hos måltartene er ikke undersøkt.

Oppbevaring og holdbarhet

Holdbarhet i uåpnet salgspakning: 3 år. Holdbarhet etter anbrudd: 28 dager.

Pakningsstørrelse: 1x10 ml

Reseptgruppe: A

ATCvet-nr.: QN02A C90

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.