

Diazedor[®] vet.

diazepam 5 mg/ml

injeksjonsvæske, oppløsning



Egenskaper

Diazedor[®] vet. inneholder diazepam.

Diazepam er et sedativt og muskelavslappende legemiddel som binder seg til GABA_A-reseptorer og dermed øker den hemmende effekten av GABA. Denne mekanismen gir sedative, angstdempende, muskelavslappende og antikonvulsive virkninger, mens man ser en minimal påvirkning av kretsløp og respirasjon.

Diazepam er førstevalg ved status epilepticus.

Første veterinærregistrerte diazepam.

Dyrearter

Hund og katt.

Indikasjoner

Til kortsiktig behandling av konvulsjonslidelser og skjelettmuskelspasmer av sentral og perifer opprinnelse.

Som del av preanestesi- eller sedasjonsprotokoll.

Dosering og tilførselsvei

Utelukkende til administrasjon ved langsom, intravenøs injeksjon.

Korttidsbehandling av konvulsive forstyrrelser: 0,5-1,0 ml/5 kg.

Administreres som en bolus og gjentas opp til tre ganger etter minst 10 minutter hver gang.

Korttidsbehandling av skjelettmuskelspasmer: 0,5-2,0 ml/5 kg.

Som del av sedasjonsprotokoll: 0,2-0,6 ml/5 kg.

Som del av preanestesiprotokoll: 0,1-0,2 ml/5 kg.

Pakningsstørrelse

1 x 10 ml (Vnr 44 32 07)

Se baksiden for mer informasjon.



Diazedor® vet.

diazepam 5 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning

1 ml inneh.: Diazepam 5 mg, etanol, propylenglykol, natriumhydroksid (til pH justering), vann til injeksjonsvæsker.

Indikasjoner

Hund og katt: Til kortsiktig behandling av konvulsjonsslidelser og skjelett-muskelspasmer av sentral og perifer opprinnelse. Som del av preanestesi- eller sedasjonsprotokoll.

Dosering og tilførselsvei

Hund og katt: Kortvarig behandling av konvulsjonsslidelser: 0,5-1 mg diazepam/kg (tilsv. 0,5-1 ml/5 kg). Administreres som bolus og gjentas opptil 3 ganger, etter ikke <10 minutter hver gang. Kortvarig behandling av skjelettmuskelspasmer: 0,5-2 mg/kg (tilsv. 0,5-2 ml/5 kg). Som del av sedasjonsprotokoll: 0,2-0,6 mg/kg (tilsv. 0,2-0,6 ml/5 kg). Som del av preanestesi-protokoll: 0,1-0,2 mg/kg (tilsv. 0,1- 0,2 ml/5 kg).

Administrering: Skal kun administreres via langsom i.v. injeksjon.

Overdosering/Forgiftning

Når diazepam administreres alene kan overdosering gi signifikant CNS-depresjon (forvirring, svekkede reflekser, koma osv.). Støttebehandling bør gis (kardiorespiratorisk stimulering, oksygen).

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for innholdsstoffene. Skal ikke brukes ved alvorlig leversykdom.

Bivirkninger

Rask i.v. administrering kan gi hypotensjon, hjertelidelser og trombofle-bitt. I sjeldne tilfeller kan paradoksale reaksjoner sees (som opphisselse, aggresjon eller hemningsløs atferd), spesielt hos små hunderaser. Bruk av diazepam alene skal derfor unngås hos potensielt aggressive dyr. I svært sjeldne tilfeller (<1 av 10 000) kan bruk hos katt forårsake akutt leverne-krose og leversvikt. Andre rapporterte effekter inkluderer økt appetitt (pri-mært hos katt), ataksi, desorientering, endringer i sinnstilstand og adferd.

Interaksjoner

Den CNS-depressive effekten kan øke ved samtidig bruk med andre lege-midler med tilsvarende effekt, som barbiturater, beroligende midler, nar-kotiske preparater eller antidepressiver. Diazepam kan forsterke virknin-gen av digoksin. Cimetidin, erytromycin, azolmidler (som itraconazol eller ketokonazol), valproat og propranolol kan senke metabolismen til diaze-pam, og dosereduksjon av diazepam kan være nødvendig. Deksametason kan redusere virkningen av diazepam. Samtidig bruk med hepatotoksiske doser av andre legemidler bør unngås.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Kun til i.v. bruk. Det er mindre sannsynlig at diazepam alene vil være effek-tivt som sedasjonsmiddel når det brukes til dyr som fra før er opphisset. Kan gi sedasjon og desorientering og bør brukes med forsiktighet hos brukshunder, som militær-, politi- og tjenestehunder. Bør brukes med forsiktighet ved lever- eller nyresykdom og hos svake, dehydrerte, anemi-ske, overvektige eller eldre dyr. Bør brukes med forsiktighet hos dyr som er i sjokk, koma eller med signifikant respirasjonsdepresjon. Bør brukes med forsiktighet ved glaukom. Bruk til behandling av krampelidelse hos katt ved kronisk klorpyrifos-toksikose anbefales ikke, da organofosfatets toksisitet kan økes.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer preparatet: Preparatet har CNS-depressiv virkning. Unngå utilsiktet selvinjeksjon. Ved utilsiktet selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis pakningsvedlegg/etikett. Unngå bilkjøring, da sedasjon kan forekomme.

Personer med kjent overfølsomhet for innholdsstoffene eller andre ben-zodiazepiner bør unngå kontakt med preparatet. Preparatet kan gi hud-ir-ritasjon, unngå hudkontakt. Ved hudkontakt, vask med såpe og vann. Kontakt lege hvis irritasjonen vedvarer. Preparatet kan gi øyeirritasjon, unngå øyekontakt. Hvis preparatet kommer i kontakt med øynene, skyll umiddelbart med rikelig mengde vann og kontakt lege hvis irritasjonen vedvarer. Diazepam kan være skadelig for fosteret og det ufødte barnet. Diazepam og dets metabolitter utskilles i melk og har dermed en farma-kologisk effekt på nyfødte barn som ammes. Kvinner i fertil alder og am-mende mødre bør unngå håndtering av preparatet. Vask hendene etter bruk.

Drektighet/Laktasjon

Sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt, og pre-paratet skal bare brukes i samsvar med nytte-/risikovurdering gjort av be-handlende veterinær. Ved bruk til diegivende tisper eller hunnkatter, må valper/kattunger overvåkes nøye for uønsket somnolens eller sedative effekter som kan påvirke diingen.

Tilbakeholdelsestider

Ikke relevant.

Oppbevaring og holdbarhet

Oppbevar ampullene i ytteremballasjen for å beskytte mot lys. Etter an-brudd av indre emballasje: Brukes umiddelbart.

Pakningsstørrelse:

1 x 10 ml hetteglass

Reseptgruppe: B

ATCvet-nr.: QN05BA01

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.