



Caniphedrin®

efedrinhydroklorid 20 mg & 50 mg



Caniphedrin® sier **STOPP** – SLUTT på å tørke opp

Spesifikk sammentrekning av indre urinsfinkter-muskler og avslapning av blæremusklene.

Effektiv behandling av inkontinens.



Inkontinens rammer

5-20 % av **tisper** !

Risikofaktorer¹:

- Sterilisering
- Raser større enn 15 kg

Ses hyppig hos²:



Boxer



Schnauzer



Bobtail /
Old English
Sheepdog



Weimaraner



Engelsk Bulldog



Irsk setter



Dobermann



Rottweiler



salfarm

www.salfarm.com

Anbefalt startdose er:

2 mg/kg de første 10 dagene.

Deretter kan dosen reduseres til halvparten eller mindre avhengig av effekt.

Ved tilbakefall økes dosen til 2 mg/kg igjen.

Den daglige dosen kan deles og gis f.eks. morgen og kveld.

✓ TO STYRKER: 20 MG ELLER 50 MG

20 mg tabletter delbare i 2-4 like store deler. 50 mg tabletter delbare i 2 like store halvdeler.

✓ HØY SUKSESSRATE

Opp til 93%³

✓ EFEDRIN VIRKER DIREKTE

på α -reseptorer i blærehalsen

✓ ØKER SFINKTER TONUS

og får blæreveggenes muskulatur til å slippe av

✓ ØKONOMISKE PAKNINGSSTØRRELSER

Med 100 tabletter



Kilder:

1: Applegate et al. (2018): Urethral Sphincter Mechanism Incompetence in Dogs: An Update.

2: Hall et al. (2018): Urinary incontinence in male dogs under primary veterinary care in England: prevalence and risk.

3: Reichler et Huber (2014): Urinary Incontinence in the Bitch: An Update

Caniphedrin (efedrinhydroklorid 20 & 50 mg) tabletter

Indikasjon

Behandling av urininkontinens forårsaket av lukkemuskelsvikt hos tisper som har gjennomgått ovariehysterektomi.

Dosering og tilførselsvei

Til oral bruk. 20 mg tablettene kan deles i 4 og 50 mg tablettene i 2 like deler for nøyaktig dosering. Anbefalt startdose er 2 mg per kg kroppsvekt. Den daglige dosen kan deles opp. Den individuelle dosen justeres for å finne laveste effektive dose. Denne bør opprettholdes for langvarig behandling. Ved tilbakefall bør dosen igjen økes til 2 mg efedrinhydroklorid per kg kroppsvekt. Når den effektive dosen er etablert, bør hunden fremdeles overvåkes regelmessig.

Kontraindikasjoner:

Skal ikke brukes til hunder med kardiovaskulær sykdom, hypertyrose, diabetes mellitus, nedsatt nyrefunksjon eller glaukom. Skal ikke brukes samtidig med halogenerte narkotiske stoffer som halotan eller metoksyfluran. Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet, eller noen av hjelpestoffene

Overdosering/Forgiftning:

Ved høye overdoser: takykardi, takyarytmi, oppkast, økt transpirasjon, hyperventilering, muskelsvakhet, skjelving med hypereksitasjon og rastløshet, angst og søvnløshet. Følgende symptomatiske behandling kan innledes: Mageskylling, om nødvendig. Ved alvorlig hypereksitasjon kan beroligende midler som diazepam eller nevroleptika administreres. Ved takyarytmi kan betablokkere administreres. Akselerert utskillelse ved å redusere pH i urinen og økt diurese.

Bivirkninger:

I sjeldne tilfeller økt pulsfrekvens, ventrikulær takykardi og eksitasjon av sentralnervesystemet. Disse symptomene forsvinner etter dosereduksjon eller seponering av behandlingen. Følgende kan forekomme ved den anbefalte terapeutiske dosen: Kardiovaskulære effekter (som takykardi, atrieflimmer, stimulering av hjerteaktivitet og vasokonstriksjon). Stimulering av sentralnervesystemet (som fører til søvnløshet, eksitasjon, angst og muskelskjelvinger). Mydriase. Bronkodilatasjon og redusert slimdannelse i luftveisslimhinnene. Redusert motilitet og tonus i tarmveggen.

Interaksjoner:

Effekten av efedrin og risikoen for bivirkninger kan øke når det administreres sammen med metylxantiner og sympatomimetika. Efedrin kan øke glukokortikoidmetabolismen. Samtidig bruk med MAO-hemmere kan forårsake hypertensjon. Kan øke risikoen for teofyllin-toksisitet. Risiko for hjertearytmi når det kombineres med hjerteglykosider (f.eks. digoksin), kinin, trisykliske antidepressiva og halogenerte narkotiske legemidler. Stoffer som fører til økt pH i urinen kan forlenge utskillelsen av efedrin, noe som kan føre til økt risiko for bivirkninger. Stoffer som fører til redusert pH i urinen kan akselerere utskillelsen av efedrin, noe som kan føre til redusert effekt. Vaskulære innsnevring kan oppstå etter samtidig behandling med ergotalkaloider og oksytocin. Sympatolytika kan redusere effekten av efedrin.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Det er ikke hensiktsmessig å bruke produktet ved uønsket vannlating forårsaket av atferdsmessige årsaker. Hos tisper under 1 år skal muligheten for anatomiske lidelser som bidrar til inkontinens vurderes før behandling. Det er viktig å identifisere alle underliggende sykdommer som forårsaker polyuri/polydipsi (PU/PD) som feilaktig kan diagnostiseres som urininkontinens. Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr: Hundens kardiovaskulære funksjon bør vurderes nøye før oppstart av behandling med veterinærpreparatet, og den bør overvåkes regelmessig under behandlingen. Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet: Ved hypersensitivitet overfor efedrin bør kontakt unngås. Kan være giftig ved svelging og inntak kan være dødelig, spesielt hos barn. Bivirkninger kan omfatte søvnløshet og nervøsitet, svimmelhet, hodepine, økt blodtrykk, økt svetteproduksjon og kvalme. For å unngå utilsikket inntak, spesielt av barn, må veterinærpreparatet administreres utenfor barns synsvidde. Ubrukte tablettedeler skal legges tilbake i det åpne blisterrommet og puttes tilbake i esken og oppbevares på et trygt sted utilgjengelig for barn. Ved utilsikket inntak, spesielt av barn, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Det anbefales sterkt at gravide kvinner bruker hansker ved administrering. Vask hendene grundig etter administrering.

Drekthighet/Laktasjon: Ikke relevant.

Oppbevaring og holdbarhet:

Holdbarhet: I uåpnet salgspakning: 3 år. Ubrukte delte tabletter skal legges tilbake i blisterpakningen og brukes til neste dose.

Oppbevaringsbetingelser

Oppbevar blisterpakningene i ytteremballasjen for å beskytte mot lys. Skal ikke oppbevares i kjøleskap eller fryses.

Pakningsstørrelse:

100 stk (Pappeske med 10 blisterpakninger med 10 tabletter hver).

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QN 02 BB 02

Innehaver av markedsføringstillatelsen:

VetViva Richter GmbH, Dürisolstrasse 14, 4600 Wels, Østerrike.

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen som er godkjent av Legemiddelverket. Fullstendig preparatomtale finner du hos <https://www.felleskatalogen.no/medisin-vet> eller ved å kontakte Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo, tlf. 902 97 102, e-post: norge@salfarm.com