

Vominil®

maropitant 10 mg/ml
injeksjon, oppløsning



Egenskaper

Maropitant er en neurokinin 1 (NK1) reseptorantagonist, som virker gjennom å hemme binding av substans P. Substans P finnes i signifikante konsentrasjoner i det emetiske senteret. Ved å hemme binding av substans P i brekningscenteret, har maropitant effekt mot nevrogene og humorale (sentrale og perifere) årsaker til oppkast.

- Bred indikasjon
- Stor flaske

Dyrearter

Hund og katt.

Indikasjoner

Hund:

- Til behandling og forebygging av kvalme forårsaket av kjemoterapi.
- Til forebygging av oppkast, unntatt oppkast forårsaket av reisesyke.
- Til behandling av oppkast i kombinasjon med annen støttebehandling.
- Til forebygging av perioperativ kvalme og oppkast og forbedret rekonvalesens etter generell anestesi ved bruk av μ -opiatreseptoragonisten morfin.

Katt

- Til forebygging av oppkast og reduksjon av kvalme, unntatt kvalme/oppkast forårsaket av reisesyke.
- Til behandling av oppkast i kombinasjon med annen støttebehandling.

Dosering og tilførselsvei

1 ml/10 kg sc. eller iv. en gang daglig i opptil 5 dager.

For å forebygge oppkast skal preparatet gis mer enn 1 time på forhånd. Effekten har en varighet på ca. 24 timer, og behandlingen kan derfor gis kvelden før behandling med et preparat som kan fremkalle kvalme/oppkast, f.eks. kjemoterapi.

Pakningsstørrelse

1 x 25 ml (Vnr 13 81 12)

Se baksiden for mer informasjon.



Vominil®

maropitant 10 mg/ml
injeksjon, oppløsning

Dyrearter

Hund og katt.

Indikasjoner

Hund: behandling og forebygging av kvalme forårsaket av kjemoterapi, forebygging av oppkast, unntatt oppkast forårsaket av reisesyke, til behandling av oppkast i kombinasjon med annen støttebehandling og forebygging av perioperativ kvalme og oppkast og forbedret rekonvalesens etter generell anestesi ved bruk av μ -opiatreseptoragonisten morfin.
Katt: forebygging av oppkast og reduksjon av kvalme, unntatt kvalme/oppkast forårsaket av reisesyke. Til behandling av oppkast i kombinasjon med annen støttebehandling.

Dosering og tilførselsvei

Injiseres subkutan eller intravenøst én gang daglig, i en dose på 1 mg/kg (1 ml/10 kg) i opp til 5 påfølgende dager. Intravenøs injeksjon av preparatet skal gis som en enkelt bolus uten å blande preparatet med andre væsker. Kroppsvekt bestemmes så nøyaktig som mulig. For å forebygge oppkast skal preparatet gis mer enn 1 time på forhånd. Effekten har en varighet på ca. 24 timer og behandlingen kan derfor gis kvelden før kvalmestimulerende behandling som f.eks. kjemoterapi. Da den farmakokinetiske variasjonen er stor og maropitant akkumuleres i kroppen ved gjentatt daglig dosering, kan lavere dose enn den anbefalte være tilstrekkelig hos noen individer og ved gjentatt dosering.

Overdosering/Forgiftning

Bortsett fra forbigående reaksjoner på injeksjonsstedet ved sc injeksjon, ble maropitant godt tolerert av hunder og unge katter som ble injisert daglig med opp til 5 mg/kg (5 ganger anbefalt dose) i 15 påfølgende dager (3 ganger anbefalt behandlingsperiode). Ingen data er tilgjengelige for overdoser hos voksne katter.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet/hjelpstoffene.

Bivirkninger

Smerte på injeksjonsstedet, anafylaktisk reaksjon, allergisk ødem, urtikaria, erytem, kollaps, dyspné, bleke slimhinner, letargi, nevrologiske lidelser (f.eks. ataksi, kramper/anfall, muskelskjelving)

Interaksjoner

Skal ikke brukes samtidig med Ca-kanalantagonister.
Høy plasmaproteinbindingsgrad og kan konkurrere med andre legemidler med høy bindingsgrad.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Oppkast kan være en følge av alvorlige, sterkt svekkende tilstander, inkludert gastrointestinale obstruksjoner, og det skal derfor gjøres nødvendig diagnostisk utredning. God veterinærpraksis tilsier at antiemetika skal brukes i tillegg til andre veterinærmedisinske og støttende tiltak, som f.eks. diett forandringer og væsketerapi, mens man utreder/korrigerer de underliggende årsaker til at dyret kaster opp. Det er ikke anbefalt å bruke preparatet mot oppkast forårsaket av reisesyke. Hund: Selv om maropitant har vist seg å være effektivt både til behandling og forebygging av oppkast forårsaket av kjemoterapi, har det vist seg mest virkningsfullt å gi det forebyggende. Gi derfor maropitant før kjemoterapien administreres. Katt: Effekten av maropitant til reduksjon av kvalme ble vist i studier ved bruk av en modell (xylazinindusert kvalme). Særlige forholdsregler for målartene: Sikkerhet er ikke klarlagt ved bruk til hunder yngre enn 8 uker eller katter yngre enn 16 uker og hos drektige/diegivende hunder og katter. Brukes i samsvar med nytte/risikovurdering. Maropitant metaboliseres i lever, brukes derfor med forsiktighet til pasienter med leversykdom. Da maropitant akkumuleres i kroppen i løpet av en 14 dagers behandlingsperiode bør leverfunksjon og bivirkninger overvåkes nøye ved langtidsbruk. Brukes med forsiktighet til dyr som har eller er disponert for hjertelidelser, da maropitant har affinitet til Ca- og K-ione kanaler. I en studie på friske beaglehunder som fikk 8 mg/kg peroralt, ble det observert ca. 10 % økning i QT-intervallet på EKG. Imidlertid vil en slik økning neppe ha klinisk betydning. På grunn av hyppig forekomst av forbigående smerte ved subkutan injeksjon, kan det være nødvendig med tiltak for å holde fast dyret. Smerte ved injeksjon kan reduseres ved at preparatet holder kjøleskaptemperatur ved injeksjon. Særlige forholdsregler for personer: Kan forårsake hudsensibilisering. Personer med kjent hypersensitivitet bør håndtere preparatet med forsiktighet. Vask eksponert hud umiddelbart

etter med store mengder vann. Dersom du får symptomer som utslett etter utilsiktet eksponering, søk legehjelp og vis legen pakningsvedlegget. Preparatet kan være irriterende for øynene - unngå kontakt. Ved utilsiktet kontakt skal det skylles med rikelig mengde vann. Dersom symptomer oppstår, søk legehjelp. Maropitant er en neurokinin-1 (NK1) reseptorantagonist som virker i sentralnervesystemet. Utilsiktet selvinjeksjon eller inntak kan føre til kvalme, svimmelhet og søvnighet. Utvis forsiktighet for å unngå utilsiktet selvinjeksjon. Ved utilsiktet inntak eller selvinjeksjon, søk straks legehjelp og vis pakningsvedlegget/etiketten. Vask hendene etter bruk.

Drektighet/Laktasjon

Brukes bare i samsvar med nytte/risikovurdering, da ingen endelige produksjonstoksikologiske studier er gjennomført på dyr.

Oppbevaring og holdbarhet

Skal ikke fryses. Etter anbrudd: 28 dager.

Pakningsstørrelse: 1 x 25 ml

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QA04AD90

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 Legemiddelverket.