

Presedine Vet.

detomidin 10 mg/ml

injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Presedine Vet. er et sedativum med analgetiske egenskaber (alfa-2-adrenoceptoragonist), der kan anvendes for at lette håndteringen af heste og kvæg ved undersøgelser og mindre operative indgreb.

Presedine Vet. absorberes hurtigt og fuldstændigt.

Dyrearter

Hest og kvæg.

Indikationer

- Sedation og analgesi af heste og kvæg under forskellige undersøgelser og behandlinger samt i situationer, hvor man ønsker at lette håndteringen af dyret.
- Til præmedicinering inden administration af injicerbare eller inhalationsbare anæstetika.

Dosering/indgivelse

Intramuskulær og langsom intravenøs anvendelse.

Dosisafhængig effekt: 0,1-0,8 ml/100 kg legemsvægt.

Tilbageholdelsestid

Hest, kvæg:

Slagtning: 2 dage

Mælk: 12 timer

Pakningsstørrelse

1 x 20 ml (Vnr 40 37 55)

Se bagsiden for mere information.



salfarm
www.salfarm.com

Sedativa

Presedine Vet.

detomidin 10 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Dyrearter

Hest og kvæg.

Indikation

Sedation og analgesi af heste og kvæg under forskellige undersøgelser og behandlinger samt i situationer, hvor administration af veterinærlægemidlet vil lette håndteringen af dyret. Til præmedicinering inden administration af injicerbare eller inhalationsbare anæstetika.

Dosering

Intramuskulær og langsom intravenøs anvendelse.

Alt efter ønsket sedationsgrad: 10-80 µg/kg, svarende til 0,1-0,8 ml/100 kg.

For eksempler på kombinationer med andre lægemidler henvises til SPC.

Overdosering

Forsinket opvågning efter sedation eller anæstesi. Kredsøbs- og respirationsdepression. Lad dyret vågne op et roligt og varmt sted. Ilt-supplementering og/eller symptomatisk behandling kan være indiceret. Virkningen kan reverseres ved at bruge atipamezol. Atipamezol administreres i en dosis på 2-10 gange dette veterinærlægemiddel, beregnet i µg/kg.

Kontraindikationer

Svær hjerteinsufficiens, hjerteabnormiteter, eksisterende atrioventrikulært (AV)-/sinoatrialt (SA)-blok, svær respiratorisk sygdom, svært nedsat lever- eller nyrefunktion. Må ikke anvendes i kombination med butorphanol hos heste med kolik uden efterfølgende monitorering for tegn på klinisk forværring. Ikke samtidig med sympatomimetiske aminer eller intravenøse potentierede sulfonamider. Overfølsomhed over for det aktive stof/hjælpestoffer.

Bivirkninger

Kvæg: Bradykardi, hypertension, hypotension, hyperglykæmi, urinering, penisprolaps, trommesyge, øget spytksekretion, ataksi, muskeltremor, kontraktion af uterus, næseflåd, respirationsdepression, hypertermi, hypotermi, øget svedtendens, ekscitation, hjerteblok, hyperventilation.

Hest: Arytmi, bradykardi, hjerteblok, hypertension, hypotension, hyperglykæmi, ataksi, muskeltremor, urinering, penisprolaps, kontraktion af uterus, øget svedtendens, gåsehud, hypertermi, hypotermi, øget spytksekretion, næseflåd, hævelse af hud, kolik, urticaria, hyperventilation, respirationsdepression, ekscitation, overfølsomhedsreaktion.

Interaktion

Additiv/synergistisk virkning sammen med andre sedativa, anæstetika, hypnotika og analgetika. Kan forsinke indsættelsen af virkningen af anæstetika. Må ikke anvendes sammen med sympatomimetiske aminer, såsom adrenalin, dobutamin og ephedrin, da disse stoffer modvirker detomidins sederende virkning, undtaget i tilfælde af anæstetiske hændelser. Opmærksomhed potentierede sulfonamider - se kontraindikationer.

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til: Overvej risk/benefit ved: Dyr, der er i fare for at gå i shock, eller som er i endotoksisk eller traumatisk shock, dyr med dehydrering eller respiratorisk sygdom, eksisterende bradykardi, feber eller som er ekstremt stressede. Vigtigt at monitorere dyrets kropstemperatur. Dyret bør have mulighed for at hvile på et roligt sted efter administrering. Bedøvelsen have tid til at virke fuldt ud (ca. 10-15 minutter efter IV). Når virkningen sætter ind, kan dyret blive usikker på benene og sænke hovedet. Kvæg, og især unge dyr, kan lægge sig ned ved høje doser. For at mindske risikoen for skader, trommesyge og aspiration, bør der træffes foranstaltninger. Det anbefales at undlade fodring af heste 12 timer før anæstesi. Foder og vand bør ikke gives før virkning er aftaget. Ved smertefulde indgreb anvendes også andre analgetika. Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr: Nogle heste kan stadig reagere på eksterne stimuli. Der bør træffes passende sikkerhedsforanstaltninger for at beskytte personer, der håndterer dyret. Kan udvirke bedøvelse, somnolens, nedsat blodtryk og nedsat hjerterefrekvens. I tilfælde af indtagelse eller selvinjektion skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen/etiketten vises til lægen. Der må IKKE FØRES MOTOR-KØRETØJ. Undgå kontakt med hud, øjne og slimhinder. Straks efter eksponeringen vaskes med rigelige mængder frisk vand. Fjern kontamineret tøj, der er i direkte kontakt med huden. I tilfælde af kontakt med øjne-

ne skylles med rigelige mængder frisk vand. Søg læge, hvis der opstår symptomer. Hvis veterinærlægemidlet håndteres af gravide kvinder, skal der træffes særlige sikkerhedsforanstaltninger, da der kan opstå kontraktioner af uterus og nedsat blodtryk hos fosteret efter utilsigtet systemisk eksponering. Til lægen: En alfa-2-adrenoreceptoragonist. Symptomer kan omfatte sedation, respirationsdepression, bradykardi, hypotension, mundtørhed, hyperglykæmi og ventrikulære arytmier. Respiratoriske og hæmodynamiske symptomer behandles symptomatisk.

Drægtighed og diegivning

Drægtighed: Må ikke anvendes hos hopper i sidste drægtigheds trimester. Laktation: Der er fundet spor af detomidin i mælk. Fertilitet: Sikkerhed hos avlsheste er ikke fastlagt.

Tilbageholdelsestid

Hest og kvæg:

Slagtning: 2 dage

Mælk: 12 timer

Opbevaring

Uåbnet 30 måneder. Åbnet 28 dage

Ingen særlige krav til opbevaringsforhold

Pakningsstørrelse: 1 x 20 ml

Udleveringsgruppe: BP

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Alfasan Nederland B.V., Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Holland

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.