

Caniphedrin®

ephedrinhydrochlorid 20 & 50 mg
tabletter



Egenskaber

Caniphedrin® giver en specifik sammentrækning af blærens sphinctermuskel og en afslappende effekt på blærevæggens muskulatur.

Caniphedrin® stimulerer direkte alfa- og beta-adrenerge receptorer, samt stimulerer frigivelsen af catecholaminer fra sympatiske neuroner.

Dyreart

Hund.

Indikationer

Behandling af urininkontinens hos steriliserede tæver.

Dosering/indgivelse

Tabletter til oral anvendelse:

20 mg tabletterne kan deles i 2 eller 4 lige store dele.

50 mg tabletterne kan deles i 2 lige store dele.

Anbefalet startdosis: 2 mg pr. kg kropsvægt de første 10 dage.

Den daglige dosis kan deles. Den individuelle dosis bør justeres for at finde den laveste effektive dosis. I tilfælde af tilbagefald skal dosen igen øges til 2 mg ephedrinhydrochlorid pr. kg kropsvægt.

Pakningsstørrelse

20 mg: 10 x 10 tabletter (Vnr 05 10 25)

50 mg: 10 x 10 tabletter (Vnr 46 70 82)



Se bagsiden for mere information.

salfarm
www.salfarm.com

Inkontinens

Caniphedrin®

ephedrinhydrochlorid 20 & 50 mg
tabletter

Indikation

Behandling af urininkontinens forårsaget af uretral sphinctermekanisme-inkompetence hos ovariohysterektomerede hundehunde.

Dosering

Til oral anvendelse. 20 mg tabletterne kan deles i 4 lige store dele og 50 mg tabletterne i 2 lige store dele. Anbefalet startdosis er 2 mg ephedrinhydrochlorid pr. kg kropsvægt. Den daglige dosis kan deles. Når den ønskede virkning er opnået, kan dosen reduceres til halvdelen eller mindre. Den individuelle dosis bør justeres til laveste effektive dosis til langtidsbehandling. I tilfælde af tilbagefald skal dosen igen øges til 2 mg ephedrinhydrochlorid pr. kg kropsvægt. Når den effektive dosis er bestemt, skal hundene stadig overvåges med jævne mellemrum.

Overdosering

Takykardi, takyarytmi, opkastning, forøget transpiration, hyperventilation, muskelsvaghed, tremor med hyperexcitation og rastløshed, angst og insomni. Følgende symptomatisk behandling kan initieres: Maveskyllning, hvis nødvendigt. I tilfælde af kraftig hyperexcitation administration af sedativer, såsom diazepam eller neuroleptika. I tilfælde af takyarytmi administration af betablokkere. Accelereret udskillelse ved hjælp af forsuring af urinen og forøget diurese.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes til hunde med kardiovaskulær sygdom, hyperthyreoidisme, diabetes mellitus, nedsat nyrefunktion eller glaukom. Bør ikke anvendes sammen med halogenerede bedøvelsesmidler, såsom halothan eller methoxyfluran. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger

I sjældne tilfælde forøget pulsfrekvens, ventrikulær arytmie og excitation af centralnervesystemet. Disse symptomer forsvinder efter dosisreduktion eller seponering af behandling. Følgende bivirkninger kan forekomme ved den anbefalede terapeutiske dosis: Kardiovaskulære virkninger (som takykardi, atrieflimmer, stimulering af hjerteaktiviteten og vasokonstriktion). Stimulering af centralnervesystemet (som medfører søvnløshed, excitation, angst og muskelkrampe). Mydriasis. Bronkodilatation og nedsat slimfrigivelse i slimhinderne i luftvejene. Reduktion i motiliteten og tonus i tarmvæggen.

Interaktion

Styrken af ephedrin og risikoen for bivirkninger kan øges, når det administreres sammen med methylxanthiner og sympatomimetika. Kan forøge glukokortikoidmetabolisme. Samtidig anvendelse med MAO-hæmmere kan forårsage hypertension. Kan forøge risikoen for theophyllintoksicitet. Risiko for hjertearytmie ved kombination med hjerteglykosider (f.eks. digoxin), quinolin, tricykliske antidepressiva og halogenerede bedøvelsesmidler. Stoffer, der fører til en stigning i pH i urinen, kan forlænge udskillelsen af ephedrin, hvilket kan medføre en forøget risiko for bivirkninger. Stoffer, der fører til et fald i pH i urinen, kan accelerere udskillelsen af ephedrin, hvilket kan medføre reduceret virkning. Vaskulære konstriktioner kan forekomme efter samtidig behandling med ergot-alkaloider og oxytocin. Sympatolytika kan reducere virkningen af ephedrin.

Særlige advarsler

Det er ikke hensigtsmæssigt at anvende lægemidlet til adfærdsforårsaget upassende uriner. Hos hundehunde under 1 år bør muligheden for anatomiske forstyrrelser, der bidrager til inkontinens, overvejes før behandling. Det er vigtigt at identificere eventuel underliggende sygdom, der forårsager polyuri/polydipsi (PU/PD), som fejlagtigt kan diagnosticeres som urininkontinens. Særlige forsigtighedsregler for dyret: Hundens kardiovaskulære funktion skal vurderes omhyggeligt før start på behandlingen, og den skal overvåges periodisk i løbet af behandlingen. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Ved overfølsomhed over for ephedrin bør kontakt med lægemidlet undgås. Kan være toksisk, hvis det indtages, og indtagelse kan være dødelig, især for børn. Bivirkninger kan indbefatte insomni, nervøsitet, svimmelhed, hovedpine, forhøjet blodtryk, forøget svedproduktion og kvalme. For at undgå utilsigtet indtagelse, især af et barn, skal lægemidlet administreres uden børn i nærheden. Ubrugte tablettelede skal anbringes i det åbne blisterrum, og blisterkortet lægges tilbage i æsken, som opbevares utilgængeligt for børn. I tilfælde af indtagelse ved hændeligt uheld, mest vigtigt i forhold til børn, skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten

bør vises til lægen. Gravide kvinder anbefales kraftigt at bære handsker ved administration. Vask hænderne grundigt efter administration.

Drægtighed og diegivning

Ikke relevant.

Opbevaringstid

I salgspakning: 3 år. Ubrugte delte tabletter skal lægges tilbage i blisterkortet og anvendes i den efterfølgende dosis.

Opbevaringstid

Opbevar blisterkortene i den ydre karton for at beskytte mod lys. Må ikke opbevares i køleskab eller nedfryses.

Pakningsstørrelse: 100 stk (10 blisterkort med hver 10 tabletter).

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, Lichtenegg, 4600 Wels, Østrig.

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.