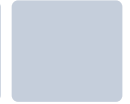
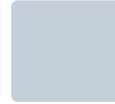
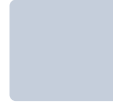
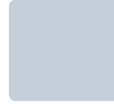


Diazedor® Vet.

diazepam 5 mg/ml
injektionsvæske, opløsning



EGENSKABER

Diazedor® Vet. indeholder diazepam

Diazepam giver en angstdæmpende, muskelafslappende, anti-konvulsiv samt sedativ effekt ved binding til GABA_A-receptorer og fremmer herved den inhibitoriske effekt af GABA, mens der ses en minimal påvirkning af kredsløb og respiration

Diazepam er førstevalg ved status epilepticus

Første registrerede veterinære diazepam

Dyrearter

Hund og kat

Indikation

Til korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser og skeletmuskelspasmer af central og perifer oprindelse

Som del af en præanæstesi- eller sedationsprotokol

Dosering og indgivelse

Udelukkende til administration ved langsom, intravenøs injektion

Korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser: 0,5-1,0 ml/5 kg
Administreres som en bolus og gentages op til tre gange efter mindst 10 minutter hver gang

Korttidsbehandling af skeletmuskelspasmer: 0,5-2,0 ml/5 kg

Som del af sedationsprotokol: 0,2-0,6 ml/5 kg

Som del af præanæstesi-protokol: 0,1-0,2 ml/5 kg

Pakningsstørrelse

10 x 2 ml (Vnr 15 76 68)



Se bagsiden for mere information

Lægemiddelform

Diazedor Vet. (diazepam) 5 mg/ml, injektionsvæske, opløsning.

Dyrearter

Hund og kat

Indikationer

Til korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser og skeletmuskelspasmer af central og perifer oprindelse. Som del af en præanæstesi- eller sedationsprotokol.

Dosering

Udelukkende til administration ved langsom, intravenøs injektion. Korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser: 0,5-1,0 ml/5 kg. Administreres som en bolus og gentages op til tre gange efter mindst 10 minutter hver gang. Korttidsbehandling af skeletmuskelspasmer: 0,5-2,0 ml/5 kg. Som del af sedationsprotokol: 0,2-0,6 ml/5 kg. Som del af præanæstesi-protokol: 0,1-0,2 ml/5 kg.

Overdosering

Hvis diazepam administreres alene, kan en overdosering forårsage en signifikant depression af centralnervesystemet (konfusion, nedsatte reflekser, koma osv.). Der bør gives understøttende behandling (Evt. hjerte- og respirationsstimulering samt oxygen). Hypotension og depression af respiration og hjerte er sjældne hændelser.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes til inflammatorisk/inficeret væv eller nyfødte dyr. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for hjælpestofferne. Bør ikke anvendes i tilfælde af alvorlig leversygdom.

Bivirkninger

Hurtig intravenøs administration kan forårsage hypotension, hjerte-forstyrrelser og tromboflebitis. I sjældne tilfælde (0,01-0,1%) og overvejende hos små hunderacer, kan der observeres paradoksale reaktioner (som eksitation, aggression eller hæmningsreducerende virkning). Anvendelse af diazepam som det eneste lægemiddel bør derfor undgås hos potentielt aggressive dyr. I meget sjældne tilfælde (mindre end 0,01%) kan anvendelse af diazepam hos katte forårsage akut levernekrose og leversvigt. Andre rapporterede bivirkninger indbefatter øget appetit (overvejende hos katte), ataksi, desorientering, ændringer i mental aktivitet og adfærd.

Interaktion

Diazepam er et CNS-depressivum, som kan forstærke virkningen af andre CNS-depressiva såsom barbiturater, beroligende midler, narkotika eller antidepressiva. Diazepam kan øge virkningen af digoxin. Cimetidin, erythromycin, azolstoffer (såsom itraconazol eller ketoconazol), valproesyre og propanol kan forsinke metabolismen af diazepam. Det kan være nødvendigt at reducere dosen af diazepam for at undgå kraftig sedation. Dexamethason kan reducere virkningen af diazepam. Anvendelse sammen med hepatotoksiske doser af andre stoffer bør undgås.

Særlige advarsler

Kun til intravenøs anvendelse. Det er mindre sandsynligt, at diazepam alene er effektivt som et sedativ, når det anvendes til ophidsede dyr. Diazepam kan forårsage sedation og desorientering og bør anvendes med forsigtighed hos arbejdende dyr, såsom militær-, politi- eller servicehunde. Særlige forsigtighedsregler for dyret: Lægemidlet skal anvendes med forsigtighed hos dyr med lever- eller nyresygdom og hos svækkede, dehydrerede, anæmiske, overvægtige eller geriatriske dyr, dyr i shock eller koma, dyr med signifikant respirationsdepression og dyr med glaukom. Diazepam bør ikke anvendes til kontrol af konvulsive forstyrrelser hos katte i tilfælde af kronisk chlorpyrifos toksikose, da organophosphats toksicitet kan forstærkes. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Dette lægemiddel er et CNS-depressivum. Undgå uforståelig selvinjektion. I tilfælde af selvinjektion skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Kør ikke bil, da sedation kan forekomme. Ved overfølsomhed over for diazepam, andre benzodiazepiner eller hjælpestofferne bør kontakt med lægemidlet undgås. Lægemidlet kan forårsage hudirritation og øjenirritation. Hvis lægemidlet kommer i kontakt med hud eller øjne, skylles med rigeligt vand. Ved vedvarende irritation bør der søges lægehjælp. Diazepam kan være skadeligt for fosteret og det ufødte barn. Diazepam og

dets metabolitter udskilles i mælk og har farmakologisk virkning på det diende barn. Derfor bør kvinder i den fertile alder og ammende mødre ikke håndtere dette lægemiddel. Vask hænder efter brug.

Drægtighed og diegivning

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk-forholdet. Hvis lægemidlet anvendes til lakterende hunner, skal hvalpene/killingerne overvåges nøje for uønskede somnolens/sedative virkninger, som kan forstyre evnen til at die.

Pakninger: 10 x 2 ml

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Østrig

Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos:
Salfarm Danmark A/S, Fabriksvej 21, 6000 Kolding,
Tlf.: 75 52 94 13, Email: sal@salfarm.com

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

08.2018/DK