

Mepidor Vet.

mepivacainhydrochlorid 20 mg/ml
injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Mepidor Vet. er et potent lokalanæstetikum med hurtig virkning.

Mepidor Vet. forårsager ikke vasodilatation, og adrenalin er derfor ikke nødvendig for at forlænge virkningen.

Dyrearter

Hest.

Indikationer

Intraartikulær og epidural anæstesi hos hest.

Dosering/indgivelse

Intraartikulær anæstesi: 3 til 30 ml afhængigt af leddets størrelse.

Epidural anæstesi: 1,0 til 1,25 ml/100 kg og op til 10 ml/hest.

Pakningsstørrelse

6 x 10 ml (Vnr 12 88 99)

Se bagsiden for mere information.



Mepidor Vet.

mepivacainhydrochlorid 20 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Dyrearter

Hest

Indikation

Mepidor Vet. er indiceret til intraartikulær og epidural anæstesi hos hest.

Dosering

Injektion af Mepidor Vet. kræver streng aseptik.

Intraartikulær anæstesi:

60 til 600 mg mepivacainhydrochlorid (3 til 30 ml af lægemidlet), afhængigt af leddets størrelse.

Epidural administration:

0,2 – 0,25 mg/kg (1,0 til 1,25 ml/100 kg) op til 10 ml/hest, afhængigt af ønsket dybde og varighed.

I alle tilfælde bør doseringen holdes på den lavest mulige dosis, for at opnå den ønskede effekt. Effektens varighed er omkring 1 time. Forud for intraartikulær og epidural administration anbefales det at barbere og desinficere huden omhyggeligt. Mepidor Vet. indeholder ingen antimikrobielle konserveringsmidler. Et hætteglas bruges kun ved én lejlighed. Ubrugt materiale kasseres.

Overdosering

Symptomer forbundet med overdosering korrelerer med de symptomer, der opstår efter utilsigtet intravaskulær injektion (se bivirkninger).

Kontraindikationer

Må ikke anvendes ved overfølsomhed over for det aktive stof, lokalanæstetika af amidtypen eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger

I få tilfælde kan forbigående lokal hævelse af nærliggende bløddele forekomme. I tilfælde af utilsigtet intravaskulær injektion eller overdreven brug, kan lokalnæstetika forårsage systemisk toksicitet karakteriseret ved CNS-påvirkning. Hvis systemisk toksicitet opstår, bør administration af ilt overvejes, for at behandle kardiopulmonal depression samt diazepam, for at kontrollere konvulsioner.

Interaktion

Mepivacain skal anvendes med forsigtighed til patienter, der behandles med andre lokalnæstetika af amidtypen, da de toksiske effekter er additive.

Særlige advarsler

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Aspirér før og under indgivelse af veterinærlægemidlet for at undgå intravaskulær injektion. Ved diagnostiske blokader aftager den analgetiske effekt efter 45-60 minutter. Imidlertid kan der være nok analgesi til at påvirke hestens gang i mere end to timer.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Personer med kendt overfølsomhed over for mepivacain eller andre lokalnæstetika af amidtypen bør undgå kontakt med veterinærlægemidlet. Lægemidlet kan virke irriterende på hud og øjne.

Undgå kontakt med hud og øjne. Skyl ethvert stænk på hud og øjne omgående med rigeligt vand. Søg lægehjælp, hvis irritationen fortsætter. Bivirkninger hos fosteret kan ikke udelukkes. Lægemidlet bør ikke håndteres af gravide kvinder. Utilsigtet selvinjektion kan påvirke det kardiopulmonale system og/eller centralnervesystemet (CNS). Forsigtighed bør udvises, for at undgå selvinjektion ved hændeligt uheld. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Kør ikke bil. Vask hænder efter brug.

Drægtighed og diegivning

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Mepivacain krydser placenta. Der foreligger ingen beviser for, at mepivacain er associeret med reproduktionstoksicitet eller teratogene effekter. Dog er der en risiko for, at anæstetika af amidtypen såsom mepivacain kan akkumulere sig i fosteret og resultere i neonatal respirationsdepression samt have indvirkning på genoplivningsforsøg. Derfor skal brug i forbindelse med obstetrisk anæstesi baseres på den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 3 døgn
Mælk: 72 timer

Opbevaring:

I salgspakning: 3 år.
Opbevares i yderpakningen for at beskytte mod lys.

Pakningsstørrelse: 6 x 10 ml

Udleveringsgruppe: BP

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.