

Procamidor® Comp. Vet.

procainhydrochlorid 40 mg/ml

adrenalin tartrat 0,036 mg/ml

injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Procamidor® Comp. Vet. er et lokalanæstetikum med indhold af adrenalin.

Effekt ses efter 5-10 minutter og varer op til 90-120 minutter.

Indholdet af adrenalin i Procamidor® Comp. Vet. medfører lokal vasokonstriktion.

Procamidor® Comp. Vet. kan opbevares ved stuetemperatur (op til 25 °C).

Dyrearter

Gris, kvæg, får og hest.

Indikationer

Infiltrationsanæstesi.

Perineural anæstesi.

Dosering/indgivelse

Afhængigt af dyreart og indikation/administrationsvej.

Subcutan og perineural administration.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 0 døgn

Mælk: 0 timer

Pakningsstørrelse

5 x 100 ml (Vnr 46 57 66)

Se bagsiden for mere information.



salfarm
www.salfarm.com

Lokalbedøvelse

Procamidor® Comp. Vet.

procainhydrochlorid 40 mg/ml, adrenalintartrat 0,036 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Indikation

Lokalanæstesi med en anæstetisk virkning på 1-2 timer.
Anvendes til: Infiltrationsanæstesi og perineural anæstesi.

Dosering

Til subcutan og perineural anvendelse.

Lokalanæstesi eller ved infiltration

Injektion i underhuden eller omkring det pågældende område.
2,5-10 ml af produktet/dyr (dvs. 100-400 mg procainhydrochlorid +
0,09-0,36 mg adrenalintartrat)

Perineural anæstesi

Injektion tæt på forgreningen af nerven.
5-10 ml af produktet/dyr (dvs. 200-400 mg procainhydrochlorid + 0,18-
0,36 mg adrenalintartrat)

Til underbensanæstesi hos heste skal dosen fordeles mellem to eller flere injektionssteder afhængig af dosen.

Overdosering

Symptomer i forbindelse med en overdosering svarer til symptomer, der forekommer efter utilsigtet intravaskulær injektion som beskrevet i afsnittet "Bivirkninger".

Kontraindikationer

Må ikke administreres intravenøst eller intraartikulært. Må ikke anvendes sammen med cyclopropan- eller halothanbaserede anæstetika (se også afsnittet "Interaktion"). Bør ikke anvendes til anæstetiske områder med terminalt kredsløb (f.eks. ører, hale, penis osv.) pga. risiko for vævsnekrose efter komplet kredsløbsstop sfa. tilstedeværelse af adrenalin. Bør ikke anvendes ved shocktilstande, til dyr med kardiovaskulære sygdomme, til dyr som er i behandling med sulfonamider eller phenothiaziner, i tilfælde af overfølsomhed over for lokalanæstetika tilhørende ester-undergruppen eller i tilfælde af mulig allergisk krydsreaktion over for p-aminobenzoesyre og sulfonamider.

Bivirkninger

Procain kan medføre hypotension. I nogle få tilfælde, især hos heste, kan der observeres excitabilitet af CNS (agitation, tremor, kramper). Allergiske reaktioner på procain er almindelige. Der er i sjældne tilfælde observeret anafylaktiske reaktioner. Overfølsomhed over for lokalanæstetika, der tilhører esterundergruppen, er kendt. Der kan i enkeltstående tilfælde forekomme takykardi (adrenalin). I tilfælde af utilsigtet intravaskulær injektion forekommer hyppigt toksiske reaktioner. Disse viser sig som en excitation af centralnervesystemet (rastløshed, tremor og kramper) efterfulgt af depression. Der kan ses dødsfald pga. af paralyse af åndedrætsfunktionen. I tilfælde af excitation af centralnervesystemet bør der administreres kortidsvirkende barbiturater, samt midler der gør urinen sur, for at understøtte renal udskillelse. I tilfælde af allergiske reaktioner kan der gives antihistaminer eller kortikosteroider. Allergisk shock behandles med adrenalin.

Interaktion

Procain hæmmer virkningen af sulfonamider på grund af biotransformation til p-aminobenzoesyre, som er en sulfonamidantagonist. Procain forlænger virkningen af muskelrelaksantia, og øger virkningen af antiarytmika, f.eks. procainamid. Adrenalin forstærker virkningen af analgesiske anæstetika på hjertet. Må ikke anvendes sammen med cyclopropan- eller halothanbaserede anæstetika, da de øger den kardielle følsomhed for adrenalin og kan forårsage arytmier. Må ikke administreres sammen med andre sympatomimetiske midler, da det kan medføre forøget toksicitet. Hvis adrenalin anvendes sammen med oxytociske midler, kan ses hypertension. Hvis adrenalin anvendes samtidig med digitalisglycosid (f.eks. digoxin), kan der være en forøget risiko for arytmier. Visse antihistaminer (f.eks. chlorpheniramin) kan forstærke virkningen af adrenalin. Dyr lægen kan på grund af disse interaktioner justere dosen og bør overvåge virkningen på dyret nøje.

Særlige advarsler

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Undgå utilsigtet intravenøs administration. Sår eller abscesser kan være vanskelige at anæstesere pga. lokal vævsskade. Udfør lokalanæstesi ved omgivelsestemperatur. Ved højere temperaturer stiger risikoen for toksisk

reaktion pga. større absorption af procain. Præparatet bør anvendes med forsigtighed til dyr med epilepsi, kardielle ledningsforstyrrelser, bradykardi, hypovolæmisk shock eller med forandringer i åndedræts- og nyrefunktionen. Ved injektion tæt på sårrande kan ses nekrose langs kanterne. Præparatet skal anvendes med forsigtighed til heste, pga. risiko for at pelsfarven på injektionsstedet bliver permanent hvid, og ved underbensanæstesi på grund af risiko for iskæmi.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Personer med kendt overfølsomhed over for indholdsstofferne bør undgå kontakt med præparatet. Dette præparat kan være irriterende for huden, øjnene og mundslimhinden. Undgå derfor kontakt og vask straks med masser af vand, hvis det alligevel sker. Søg lægehjælp, hvis irritationen varer ved. Utilsigtet selvinjektion kan medføre kardiorespiratoriske bivirkninger og/eller CNS-bivirkninger. Der bør udvises omhu for at undgå dette, og i tilfælde af utilsigtet selvinjektion skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten skal vises til lægen. Undlad at føre motorkøretøj. Vask hænder efter brug.

Drægtighed og diegivning

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt. Procain krydser placentabarrieren og udskilles i mælken. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet.

Tilbageholdelsestid

Slagtning: 0 døgn
Mælk: 0 timer

Pakningsstørrelse: 5 x 100 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.