

Rivalgin Vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml

injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Rivalgin Vet. er et analgetisk, antipyretisk og spasmolytisk middel, som har lav antiinflammatorisk effekt.

Rivalgin Vet. kan anvendes under drægtighed og diegivning.

Indikationer

Hest og kvæg:

Spasmolytisk eller til dæmpning af koliksmarter.

Hest, kvæg og svin:

Spiserørsforstoppelse med fremmedlegeme.

Hest, kvæg, svin og hund:

Sygdomme, hvor der forventes positiv effekt af behandling med metamizol, f.eks.:

- Generel smertelindring for at dæmpe nervøsitet eller forsvarsreaktioner.
- Ved febersygdomme (herunder svær mastitis, MMA eller svineinfluenza).
- Ved lændesmerter eller tetanus (kombineret med antiserum).
- Ved arthritis eller gigttilstande i muskler og led.
- Ved nerveinflammation, neuralgi og tendovaginitis.

Dosering/indgivelse

Dosering:

Hest: 1 ml/10-25 kg (sv.t. 4-10 ml pr. 100 kg) i.v.

Hund: 1 ml/10-25 kg (sv.t. 0,4-1 ml/10 kg) i.v. eller i.m.

Kvæg: 1 ml/12,5-25 kg (sv.t. 4-8 ml/100 kg) i.v. eller i.m.

Svin: 1 ml/10-33 kg (sv.t. 3-10 ml/100 kg) i.v. eller i.m.

Indgivelse:

Kvæg, hund og svin: Indgives langsomt i.v. (ved akutte tilstande) eller dybt i.m.

Hest: Indgives langsomt i.v.

Tilbageholdelsestid

Slagtning:

Heste: 5 dage

Kvæg og svin: 12 dage

Mælk:

Kvæg: 48 timer

Må ikke anvendes til hopper, hvor mælken anvendes til konsum

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 59 69 30)

Se bagsiden for mere information.



salfarm
www.salfarm.com

Smertestillende

Rivalgin Vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Indikation

Sygdomme hos heste, kvæg, svin og hunde, hvor der kan forventes en positiv effekt af den centrale analgetiske, spasmolytiske, antipyretiske eller antiinflammatoriske virkning af lægemidlet, såsom generel smertelindring til suppression af nervøsitet og defensive reaktioner forårsaget af smerte, dæmpning af smerter ved koliktilstande af forskellig oprindelse eller spastiske tilstande i de indre organer hos heste og kvæg, okklusion af esophagus med fremmedlegemer hos heste, kvæg og svin, febersygdomme (såsom svær mastitis, MMA-syndrom, svineinfluenza), lumbago, tetanus (i kombination med tetanus-antiserum), akut og kronisk arthritis, reumatiske tilstande i muskler og led samt nerveinflammation, neuralgi eller tendovaginitis.

Dosering

Hest:

4-10 ml /100 kg (sv.t. 20-50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg dyr) ved langsom intravenøs administration.

Kvæg:

4-8 ml /100 kg (sv.t. 20-40 mg metamizolnatriummonohydrat/kg dyr) ved langsom intravenøs administration (ved akutte tilstande) eller dybt intramuskulært. Ved intramuskulær anvendelse til kvæg bør det maksimale volumen, der administreres på ét sted, ikke overstige 29 ml.

Svin:

3-10 ml præparat/100 kg kropsvægt (sv.t. 15-50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg dyr) ved langsom intravenøs administration (ved akutte tilstande) eller dybt intramuskulært. Hvis der administreres mere end 20 ml til svin, skal det fordeles mellem mindst to injektionssteder.

Hund:

0,4-1 ml præparat/10 kg kropsvægt (sv.t. 20-50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg dyr) ved langsom intravenøs administration (ved akutte tilstande) eller dybt intramuskulært.

Overdosering

Der er rapporteret virkninger på centralnervesystemet, såsom sedation og krampes, hos alle dyrearter, som lægemidlet er beregnet til, ved doser fra 1000 til 4000 mg/kg kropsvægt. I tilfælde af overdosering følges standardprocedurerne, og diazepam administreres om nødvendigt intravenøst til kontrol af krampes.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til katte, til dyr med hæmatopoietiske forstyrrelser, til dyr med af hjerte-, lever- eller nyresvigt eller dyr med ulceration i mave-tarm-kanalen.

Må ikke administreres subkutant på grund af mulig lokal irritation.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed overfor et eller flere af indholdsstofferne.

Bivirkninger

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller dennes lokale repræsentant eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

Interaktion

Phenobarbital og andre barbiturater samt glutethimid eller phenylbutazon kan accelerere udskillelsen af metamizol som følge af hepatisk mikrosomal enzyminduktion. Samtidig brug af phenothiazinderivater kan føre til svær hypotermi.

Særlige advarsler

Særlige forsigtighedsregler for dyret: På grund af risikoen for anafylaktisk shock skal metamizol-indeholdende opløsninger administreres langsomt, når de gives intravenøst. Undgå samtidig administration med potentielt nefrotoksiske lægemidler. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Ved overfølsomhed over for metamizol bør kontakt med lægemidlet undgås. Undgå brug af lægemidlet, hvis du ved, du er følsom over for pyrazoloner eller over for acetylsalicylsyre. Gravide og ammende kvinder skal håndtere dette lægemiddel med forsigtighed. Dette lægemiddel kan være irriterende for hud og øjne. Undgå kontakt

med hud og øjne. Afvask straks eventuelle sprøjt på huden eller i øjnene med masser af vand. Søg lægehjælp, hvis irritationen varer ved. Metamizol kan forårsage reversibel, men potentielt alvorlig agranulocytose. Vær omhyggelig med at undgå selvinjektion. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten skal vises til lægen. Vask hænder efter brug.

Drægtighed og diegivning

Kan anvendes.

Tilbageholdelsestid

Slagtning:

Hest: 5 dage.

Kvæg og svin: 12 dage.

Mælk:

Kvæg: 48 timer.

Må ikke anvendes til hopper, hvor mælken anvendes til konsum.

Pakningsstørrelse: 1 x 100 ml (Vnr 59 69 30)

Udleveringsgruppe: APK

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Vetviva Richter GmbH, Feldgasse 19, 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.