

Spasmipur® Vet.

hyoscinebutylbromid 20 mg/ml
injektionsvæske, opløsning



Egenskaber

Spasmipur® Vet. er godkendt til hest, kvæg, får og svin.

Spasmipur® Vet. har spasmolytisk effekt på organerne i bug- og bækkenhule.

Maximale vævskoncentrationer indenfor få minutter efter indgivelse.

Indikationer

Behandling af akutte spasmer i mave-tarm-kanalen (kolik) og i urinvejene.

Ved kliniske procedurer, hvor der er behov for reduceret aktivitet i GI-kanal eller urinveje.

Dosering/indgivelse

Langsom injektion anbefales.

Til reduktion af kontraktionerne af den glatte muskulatur i mave-tarm-kanalen eller urinvejene:

Behandlingen kan om nødvendigt gentages én gang efter 12 timer

(*: Kun i tilfælde, hvor intravenøs injektion ikke er mulig, kan veterinærlægemidlet administreres intramuskulært ved den højeste dosis, der er specificeret for den respektive dyreart).

Hest, kvæg og svin: 1-2 ml/100 kg i.v.*

Får: 3,5 ml/100 kg i.v.*

Ved kliniske procedurer:

Administreres umiddelbart før der er behov for inaktivitet i mave-tarm-kanalen eller urinvejene.

Til kliniske procedurer anvendes kun intravenøs administration.

Hest, kvæg og svin: 1-2 ml/100 kg i.v.

Får: 1 ml/30 kg i.v.

Tilbageholdelsestid

Slagtning:

Heste: 3 dage

Kvæg: 2 dage

Får: 18 dage

Svin: 9 dage

Mælk:

Heste, kvæg og får: 12 timer

Pakningsstørrelse

1 x 50 ml (Vnr 17 19 73)

Se bagsiden for mere information.



Spasmolytikum

Spasmipur® Vet.

hyoscinbutylbromid 20 mg/ml
injektionsvæske, opløsning

Dyrearter

Heste, kvæg, får og svin.

Indikation

Behandling af akutte spasmer i mave-tarm-kanalen (kolik) og i urinvejene. Kan anvendes ved procedurer, hvor der er behov for reduceret peristaltisk aktivitet i mave-tarm-kanalen eller reducerede kontraktioner i urinvejene.

Dosering

Langsom injektion anbefales ved både intravenøs og intramuskulær administration.

Heste, kvæg og svin: 0,1-0,2 ml/10 kg dyr (svarende til 0,2-0,4 mg hyoscinbutylbromid/kg dyr) intravenøst.

Får: 0,35 ml/10 kg dyr (admsvarende til 0,7 mg hyoscinbutylbromid/kg dyr) intravenøst.

Til reduktion af kontraktionerne af den glatte muskulatur i mave-tarmkanalen eller urinvejene (spasmolytisk virkning):

Behandlingen kan om nødvendigt gentages én gang 12 timer efter den første administration ifølge de veterinære kriterier.

Kun i tilfælde, hvor intravenøs injektion ikke er mulig, kan veterinærlægemidlet administreres intramuskulært ved den højeste dosis, der er specificeret for den respektive dyreart, som lægemidlet er beregnet til.

Til kliniske procedurer: Administreres umiddelbart før, der er behov for inaktivitet i mave-tarmkanalen eller urinvejene. Til kliniske procedurer anvendes kun intravenøs administration.

For at sikre administration af en korrekt dosis skal kropsvægten bestemmes så nøjagtig som muligt, og der skal anvendes doseringsanordninger eller sprøjter med passende gradueringer. Gummiproppen må maksimalt punkteres 25 gange.

Overdosering

I tilfælde af overdosering kan der forekomme antikolinerge symptomer, såsom urinretention, tørst, takykardi, hæmning af mave-tarm-kanalens motilitet og forbigående synsforstyrrelser. Der kan om nødvendigt administreres parasympatomimetika. Desuden bør der iværksættes passende understøttende foranstaltninger efter behov.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af paralytisk ileus, mekanisk obstruktion eller hjerterytmeforstyrrelser.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til heste med glaukom.

Må ikke anvendes til heste, der er under 6 uger gamle.

Bivirkninger

Heste:

Meget sjælden

(< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående

indberetninger): Takykardi

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data): Kolik₁

₁ Som følge af hæmmet tarmmotilitet.

Kvæg, får og svin:

Meget sjælden

(< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger): Takykardi

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 også afsnit 16 i indlægs-sedlen for de relevante kontaktoplysninger.

Interaktion

Dette veterinærlægemiddel kan forstærke den takykardiske virkning af beta-adrenerge lægemidler og kan ændre virkningen af andre lægemidler, såsom digoxin.

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Heste bør overvåges nøje efter behandling.

Behandlingen er hovedsagelig symptomatisk, og det er nødvendigt med en passende håndtering af den tilgrundliggende forstyrrelse.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Ved kendt overfølsomhed over for hyoscinbutylbromid eller benzylalkohol bør kontakt med veterinærlægemidlet undgås.

Selvinjektion ved hændeligt uheld kan føre til hjerte- og kredsløbspåvirkning. Undgå selvinjektion ved hændeligt uheld. I tilfælde af utilsigtet selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Veterinærlægemidlet kan forårsage hud- og øjenirritation. Undgå kontakt med hud og øjne. I tilfælde af kontakt med huden vaskes med sæbe og vand. Hvis der er vedvarende irritation, skal der søges lægehjælp. Vask hænder efter brug.

Hvis veterinærlægemidlet kommer i kontakt med øjnene, skylles øjnene straks med rigelige mængder vand, og ved vedvarende irritation, skal der søges lægehjælp.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

Drægtighed og laktation

Laboratorieundersøgelser af mus har ikke afsløret teratogene virkninger. Der foreligger ingen oplysninger om anvendelse under drægtighed til de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til. Der kan forekomme en påvirkning af den glatte muskulatur i fødselsvejene. Hyoscinbutylbromid kan som andre antikolinerge midler hæmme produktionen af mælk. På grund af dets lave fedtopløselighed er udskillelse af hyoscinbutylbromid i mælk meget lav. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit forholdet.

Tilbageholdelsestid

Slagtning:

Heste: 3 dage

Kvæg: 2 dage

Får: 18 dage

Svin: 9 dage

Mælk:

Heste, kvæg og får: 12 timer

Pakningsstørrelse: 1 x 50 ml (Vnr 17 19 73)

Opbevaringstid:

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring:

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel. Må ikke opbevares over 25 °C efter første åbning af den indre emballage.

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.