

Spasmium® Vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml
hyoscinbutylbromid 4 mg/ml
injektionsvæske, opløsning



EGENSKABER

Spasmium® Vet. er godkendt til hest, hund, kvæg og svin

Spasmium® Vet. har antispasmodisk og analgetisk effekt

Metamizol har analgetisk, antipyretisk og spasmolytisk effekt

Hyoscinbutylbromid har spasmolytisk effekt

Den akutte toksicitet af begge aktive stoffer er meget lav

Indikationer

Hest:

Spasmodisk kolik og vedvarende smerterelateret tonus i mave-tarm-kanal eller i urin- og galdeveje

Kvæg, svin og hund:

Spasmer eller vedvarende smerterelateret tonus i mave-tarm-kanal eller i urin- og galdeveje, og understøttende ved akut diarré

Dosering/indgivelse

Hest: 5 ml pr. 100 kg i.v. én gang

Hund: 0,1 ml pr. kg i.v. eller i.m. én gang
Kan gentages efter 24 timer

Kvæg: 8 ml pr. 100 kg i.v. to gange dagligt i tre dage

Kalv: 1 ml pr. 10 kg i.v. to gange dagligt i tre dage

Svin: 1 ml pr. 10 kg i.m. én gang

Tilbageholdelsestid

Slagtning: Heste og kvæg 12 dage

Svin 15 dage

Mælk: Kvæg 4 dage (96 timer)

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 16 59 03)

OBS. Kun til dyrlægens eget brug



Se bagsiden for mere information

Spasium® Vet.

metamizolnatriummonohydrat 500 mg/ml
hyoscinbutylbromid 4 mg/ml

Indikationsområde*

Hest: Behandling af spasmodisk kolik og vedvarende smerterelateret forøget tonus i glat muskulatur i mave-tarmkanalen eller i urin- og galdevejene.

Kvæg svin og hund: Behandling af spasmer eller vedvarende smerterelateret forøget tonus i glat muskulatur i mave-tarm-kanalen eller i urin- og galdevejene, og som understøttende behandling ved akut diarré.

Dosering*

Hest: 5 ml pr. 100 kg (svarende til 25 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kropsvægt og 0,2 mg hyoscinbutylbromid/kg kropsvægt) intravenøst som enkelt dosis.

Hund: 0,1 ml pr. kg (svarende til 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kropsvægt og 0,4 mg hyoscinbutylbromid/kg kropsvægt) intravenøst eller intramuskulært som enkelt dosis. Kan gentages efter 24 timer.

Kvæg: 8 ml pr. 100 kg (svarende til 40 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kropsvægt og 0,32 mg hyoscinbutylbromid/kg kropsvægt) intravenøst op til to gange dagligt i tre dage.

Kalv: 1 ml pr. 10 kg (svarende til 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kropsvægt og 0,4 mg hyoscinbutylbromid/kg kropsvægt) intravenøst op til to gange dagligt i tre dage.

Svin: 1 ml pr. 10 kg (svarende til 50 mg metamizolnatriummonohydrat/kg kropsvægt og 0,4 mg hyoscinbutylbromid/kg kropsvægt) intramuskulært som enkelt dosis.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for indholdsstoffer. Bør ikke anvendes ved gastrointestinal ulceration, kroniske gastrointestinale forstyrrelser, mekaniske stenoser i mavetarm-kanalen, paralytisk ileus hos heste, forstyrrelser i det hæmatopoietiske system, koagulopati'er, nyreinsufficiens, takyarytmi, glaukom og prostataadenom.

Bivirkninger og risici*

Hos heste og kvæg kan der lejlighedsvis forekomme en let stigning i hjerterefrekvensen. Hos hunde kan der forekomme smertefulde reaktioner på injektionsstedet, som hurtigt fortager sig. I meget sjældne tilfælde kan der forekomme anafylaktiske reaktioner. Der kan forekomme tørhed af de mukøse membraner, paralytisk ileus, forstoppelse og urinretention.

Interaktion*

Virkningerne af metamizol og/eller hyoscinbutylbromid kan forstærkes af samtidig brug af andre anticholinergika eller analgetika. Samtidig brug af induktorer af mikrosomale leverenzymen reducerer virkningsvarigheden for metamizol. Samtidig administration af neuroleptika kan føre til svær hypotermi. Risikoen for gastrointestinal blødning øges ved samtidig brug af glukokortikoider og den diuretiske virkning af furosemid svækkes. Administration sammen med andre svage analgetika øger virkning og bivirkning af metamizol. Den anticholinerge virkning af chinidin og antihistaminer samt de takykardiske virkninger af β -sympatomimetika kan øges af dette veterinærlægemiddel.

Særlige advarsler*

Særlige forsigtighedsregler for dyret: På grund af risikoen for anafylaktisk shock skal metamizolholdige opløsninger administreres langsomt, når de indgives intravenøst.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Personer med kendt overfølsomhed over for metamizol, hyoscinbutylbromid, pyrazoloner eller acetylsalicylsyre bør undgå kontakt med veterinærlægemidlet. Hos meget få personer kan metamizol forårsage reversibel, agranulocytose og hudallergi. Ved selvinjektion søg straks lægehjælp, og vis indlægsseddel til lægen. Ved stænk på hud eller i øjne skylles straks.

Drægtighed og diegivning*

Laboratorieundersøgelser af dyr har ikke afsløret nogen teratogen virkning. Der er ingen tilgængelig information om anvendelse under drægtighed hos dyrearterne, som lægemidlet er godkendt til. Der kan forekomme en virkning på den glatte muskulatur i fødselsvejene. Metabolitter af metamizol krydser placentabarrieren og udskilles i mælk. Dette lægemiddel må derfor kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af risk-benefit-forholdet.

Overdosering*

Den akutte toksicitet af begge aktive stoffer er meget lav. Uspecifikke symptomer inkluderer: ataksi, mydriasis, takykardi, prostration, kramper, bevidstløshed og vejrtrækningssymptomer. Physostigmin anbefales som modgift til hyoscinbutylbromid. På grund af den parasimpatolytiske aktivitet af hyoscinbutylbromid blev der i nogle tilfælde hos heste og kvæg observeret en let stigning i hjerterefrekvensen efter administration af den dobbelte terapeutiske dosis.

Tilbageholdelsestid

Slagtning:	Heste og kvæg	12 dage
	Svin	15 dage
Mælk:	Kvæg	4 dage (96 timer)

Pakningsstørrelse: 1 x 100 ml

Udleveringsgruppe: APK

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: info@salfarm.com

*) De med * markerede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.
10.2020/DK