

Sedivet[®] vet.

Boehringer Ingelheim Animal Health

Injektionsvätska, lösning 10 mg/ml

(Klar färglös)

R_x

Sedativum till häst

Djurslag:

Häst

Aktiv substans:

Romifidin

ATC-kod:

QN05CM93

FASS VET-text: Denna text är avsedd för vårdpersonal.

Texten är baserad på produktresumé: 2022-01-01

Innehåll

1 ml innehåller: 10 mg romifidinhydroklorid vilket motsvarar 8,76 mg romifidin. *Hjälpämnen:* klorkresol, natriumklorid och vatten för injektionsvätskor.

Egenskaper

Sedivet vet. innehåller som verksamt substans romifidin, som är en alfa-2-adrenoceptoragonist med sedativ effekt. Substansen har stark affinitet till presynaptiska alfa-2-receptorer i det centrala nervsystemet. Beroende på dosen kan romifidin ge en reduktion av hjärtfrekvensen och en ökning av tonus i uterusmuskulaturen. Blodtrycket stiger initialt för sedan återgå till det normala eller något under normalt. Effekten inträder inom 1-2 minuter och bibehålles cirka 60-180 minuter. Sedationens duration och djup är dosberoende. Plasmaproteinbindningen är 20%. Halveringstiden är 4 timmar. Romifidin utsöndras huvudsakligen i urinen, mestadels som metaboliter.

Indikationer

Sedering av häst före undersökning och behandling. Som premedicinering vid kirurgiska ingrepp och vid rädsla för transport. SEDIVET VET. kan användas på hästar som premedicinering före induktion av generell anestesi.

Kontraindikationer

Skall inte användas till svårt sjuka djur med hjärtsvikt eller nedsatt lever- eller njurfunktion.

Skall inte användas på dräktiga ston under sista dräktighetsmånaden.

Försiktighet

Liksom vid andra sedativa i denna klass kan avvärjningsrörelser, t.ex. sparkar, förekomma även på uppenbarligen väl sederade djur. Detta kan reduceras med hjälp av opioider. Sedvanliga försiktighetsåtgärder är därför av yttersta vikt.

Dräktighet och laktation

Dräktighet: Skall inte användas på dräktiga ston under sista dräktighetsmånaden.

Laktation: Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under laktation.

Biverkningar

Typiska biverkningar av alfa-2-agonister såsom bradykardi, benign reversibel hjärtarytmi med andra gradens AV-block och hypotension kan förekomma. Övergående ataxi och svettningar kan förekomma liksom hyperglykemi och ökad urinering. I mycket sällsynta fall kan överkänslighetsreaktioner förekomma.

Dosering

Intravenös användning. Doseringsintervall 0,04 - 0,12 mg romifidinhydroklorid/kg kroppsvikt. Sederings varaktighet och verkningsdjup är dosberoende.

		Duration (i medeltal)
0,04 mg romifidinhydroklorid/kg kroppsvikt motsv. 0,4 ml injektionslösning/100 kg kroppsvikt	Sedering låg	25-50 min.
0,08 mg romifidinhydroklorid/kg kroppsvikt motsv. 0,8 ml injektionslösning/100 kg kroppsvikt	Sedering medel	40-90 min.
0,12 mg romifidinhydroklorid/kg kroppsvikt motsv. 1,2 ml injektionslösning/100 kg kroppsvikt	Sedering hög	60-90 min.

Sänkning av huvudet är första tecknet på sedation. Induktion av generell anestesi kan påbörjas 8-10 minuter efter administrering av SEDIVET VET. Behandlingen kan vid behov kombineras med lokalanestetika och/eller opioida analgetika.

Karenstider

Slakt: 10 dygn.

Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Interaktioner

Effekten av Sedivet vet. kan potentieras med andra psykoaktiva substanser såsom anxiolytika, andra sedativa eller morfinliknande substanser. Samtidig intravenös tillförsel av alfa-2-agonister och trimetoprimsulfa har rapporterats kunna utlösa fatala arytmier. Inga sådana effekter har rapporterats för SEDIVET VET. Dock rekommenderas att inte ge intravenösa injektioner med trimetoprimsulfa till hästar sederade med SEDIVET VET.

Överdoser

Doser på upp till fem gånger av den högsta rekommenderade dosen har förorsakat övergående biverkningar av de slag som beskrivs i biverkningsavsnittet. Dessutom har övergående ataxi och hyperglykemi observerats. I fall av överdosering förväntas biverkningar, som listats i biverkningsavsnittet, vara allvarigare och förekomma oftare. I sådana fall ska symtomatisk behandling påbörjas.

Observera

Klinisk undersökning bör utföras innan sedering och/eller anestesi. Vid administrering bör hästen vistas på lugn och tyst plats. Vid oavsiktligt intag genom munnen eller självinjektion, uppsök omedelbart läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. KÖR INTE BIL eftersom sedering och blodtrycksförändringar kan uppstå. Undvik kontakt med hud, ögon eller slemhinnor. Tvätta omedelbart exponerad hud med rikligt med vatten. Ta av förorenade kläder som är i direktkontakt med hud. Om produkten oavsiktligt kommer in i ögat, skölj i rikligt med rent vatten. Om symptomen kvarstår, uppsök läkare. Om gravida kvinnor ska hantera produkten bör särskild försiktighet iaktas för att undvika självinjektion eftersom oavsiktlig systemisk exponering kan leda till livmodersammandragningar och sänkt blodtryck hos fostret.

Rekommendation till läkare: Romifidin är en alfa-2-adrenoreceptoragonist som kan leda till symptom efter absorption i form av kliniska effekter som dosberoende sedering, andningsdepression, bradykardi, hypotension, torr mun och hyperglykemi. Även ventrikelflimmer har rapporterats. Andnings- och hemodynamiska symptom bör behandlas symtomatiskt.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar

Förvaring

Inga särskilda förvaringsanvisningar

Förpackningsinformation

Injektionsvätska, lösning 10 mg/ml Klar färglös

20 milliliter injektionsflaska, receptbelagd