



Ganutil

menbuton (genbilsyre)

- Menbuton stimulerer sekretion af trypsin (fra pankreas), propepsin (fra maveslimhinden) samt galde
- Ganutil fremmer dermed energioptagelsen og fungerer som et hepatisk afgiftningsmiddel
- Godkendt til kvæg, svin, hest, får og ged
- Injektionsvæske
- Tilbagehold: Mælk: 0 timer. Slagtning: 0 dage

Vigophos

butafosfan & cyanocobalamin



- Cyanocobalamin (vitamin B12) fungerer som co-enzym i nedbrydning af glucose fra propionat, samt som co-faktor for enzymer, der er vigtige for fedtsyresyntese, beskyttelse af leveren, opretholdelse af normal hæmatopoiese, muskelvæv, sundt skind samt hjerne- og pankreasstofskiftet
- Butafosfan er en organisk fosforkilde som er relevant for energistofskiftet og vigtigt for gluconeogenesisen
- Vigophos har indvirkning på den bovine fedtmetabolisme
- Vigophos kan reducere serumniveauet af ketoserelaterede fedtsyrer og β -hydroxybutylsyre
- Godkendt til kvæg

Ganutil menbuton 100 mg/ml, injektionsvæske **Dyrearter:** Kvæg, svin, hest, får og ged. **Indikation:** Stimulering af lever- og fordøjelsesaktiviteten i tilfælde af fordøjelsesforstyrrelser og leverinsufficiens. **Dosering*** Kalv (op til 6 måneder), får, ged og svin: 1 ml pr. 10 kg (sv.t. 10 mg menbuton pr. kg kropsvægt) administreret ved enten dyb intramuskulær eller langsom intravenøs administration. **Kvæg:** 1 ml pr. 15-20 kg (sv.t. 5-7,5 mg menbuton pr. kg kropsvægt) ved intravenøs administration. **Hest:** 1 ml pr. 20-40 kg (sv.t. 2,5-5 mg menbuton pr. kg kropsvægt) ved langsom intravenøs administration. Lægemiddeladministrationen kan om nødvendigt gentages en gang efter 24 timer. **Kontraindikationer*** Bør ikke anvendes til dyr med hjertesygdom eller i sidste trimester af drægtigheden. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for indholdsstofferne. **Bivirkninger og risici:** Efter intravenøs administration kan der forekomme spyttflåd, tåreflåd, nysten, spontan uriner og defækation. Efter intramuskulær administration kan der forekomme reaktion på injektionsstedet (ødem, blødning, nekrose). I meget sjældne tilfælde kan der forekomme anafylaktiske reaktioner, som skal behandles symptomatisk. **Interaktion:** Ingen kendte. **Særlige advarsler:** Særlige forsigtighedsregler for dyret: Den intravenøse administration skal udføres langsomt (over mindst 1 minut) for at undgå bivirkninger. Det anbefales, at højst 20 ml injiceres intramuskulært på hvert administrationssted. Til heste tilrådes udelukkende langsom intravenøs administration. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Undlad at spise, drikke eller ryge under håndtering af lægemidlet. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlæggssedlen eller etiketten bør vises til lægen. **Drægtighed & diegivning:** **Drægtighed:** Må ikke anvendes under den sidste tredjedel af drægtigheden. **Diegivning:** Må anvendes til lakterende dyr. **Overdosering:** Der skal tages nøje hensyn til de anbefalede doser, da sikkerhedsfaktorerne ved menbuton ikke er kendte. Kardiovaskulære lægemidler skal anvendes i tilfælde af hjerteblok. **Tilbageholdelsestid:** Slagtning: 0 døgn. Mælk: 0 timer. **Pk:** 1 x 100 ml. **Udl.:** BP. **ATC-kode:** QA 05 AX 90. **MT-Indehaver:** aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Tyskland.

Vigophos butafosfan 100,00 mg, cyanocobalamin 0,05 mg, inj. opl. **Dyreart:** Kvæg. **Indikation:** Til understøttende behandling af sekundær ketose (f.eks. ved løbedrejning). **Dosering*:** 5 ml/100 kg (svarende til 5 mg butafosfan og 2,5 µg cyanocobalamin/kg kropsvægt) intravenøst en gang dagligt i tre dage. **Overdosering:** Ingen kendte. **Kontraindikationer:** Ingen. **Bivirkninger:** Ingen kendte. **Interaktion:** Ingen kendte. **Særlige advarsler:** Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Personer med kendt overfølsomhed for et eller flere af indholdsstofferne, bør undgå kontakt med produktet. Produktet kan virke let irriterende på hud eller øjne. Eksponering af hud og øjne bør derfor undgås. I tilfælde af eksponering skylles huden og/eller øjet med vand. **Drægtighed og diegivning:** Kan anvendes. Der er ikke indberettet nogen negative virkninger ved brug af produktet under drægtighed eller diegivning. **Tilbageholdelsestid:** Slagtning: 0 dage. Mælk: 0 timer. **Pakningsstørrelse:** 100 ml. **Udleveringsgruppe:** BP. **MT-Indehaver:** LIVISTO Int'l, S.L., Av. Universitat Autònoma, 29, 08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona), Spanien

Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos repræsentanten for indehaveren af markedsføringstilladelsen: Salfarm Danmark A/S, Fabriksvej 21, 6000 Kolding. Tlf.: 75 52 94 13. *) De med * markerede afsnit er omskrevet og/eller forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.



salfarm
www.salfarm.com



Lidor Vet.

lidocain

- Lidocain har lokalbedøvende aktivitet ved induktion af reversibel nerveblokering
- Første godkendte lidocainprodukt til smådyr
- Bred indikation
- Forebygger hyperalgesi og nedsætter den nødvendige mængde inhalationsanæstesi ¹



¹ Caniglia et al. (2012): Intraoperative antinociception and postoperative analgesia following epidural anesthesia versus femoral and sciatic nerve blockade in dogs undergoing stifle joint surgery.



Diazedor® Vet.

diazepam

- Det første registrerede veterinære diazepam produkt
- Godkendt til korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser og skeletmuskelspasmers af central og perifer oprindelse
- Kan anvendes en del af præanæstesi- og sedationsprotokoller

Lidor Vet. (lidocain 20 mg/ml) inj, opl. **Indikation:** Infiltrations- og epidural anæstesi. **Hest:** Oftalmisk kontaktanæstesi, intraartikulær- og perineural anæstesi. **Hund, kat:** Anæstesi ved oftalmologi og tandbehandling. **Dosering:** S.c., i.a., (intra)okulært, perineuralt og epiduralt. Dosis bør ikke overstige 0,5 ml/kg hos hund, 0,3 ml/kg hos kat og 0,2 ml/kg hos hest. **Overdosering:** Døsighed, kvalme, opkastning, tremor, excitation, ataksi og angst. Ved højere doser: Kardiorespiratorisk depression og krampenanfald. **Kontraindikation:** Inflammatorisk/inficeret væv eller nyfødte dyr. Overfølsomhed. **Bivirkninger:** Motorisk inkoordination eller excitation. Kardiovaskulære virkninger, såsom myokardiedepression, bradykardi, hjertearytmi, lavt blodtryk og perifer vasodilatation. **Advarsler:** Uforsættlig i.v. injektion skal undgås. Forsigtighed hos katte, da de er meget følsomme. Forsigtighed ved leversygdom, kongestiv hjerteinsufficiens, bradykardi, hjertearytmi, hyperkaliæmi, diabetes mellitus, acidose, neurologiske forstyrrelser, shock, hypovolæmi, svær respirationsdepression eller markant hypoksi. Uforsættlig selvinjektion: Kardiovaskulære og/eller CNS-virkninger. **KØR IKKE BIL.** Lidocain-metabolitten 2,6-xylidin har mutagene og genotoksiske egenskaber, og er et bekræftet carcinogen hos rotter. Kan fremkalde irritation af hud, øjne og mundslimhinde. Der kan forekomme overfølsomhedsreaktioner – ved symptomer, søg lægehjælp. **Interaktion:** Cefitiofur, amiodaron, metoprolol eller propanolol (stigning i plasmakoncentration af lidocain). Anæstetika (forøget virkning). Lidocain kan booste succinylcholin. Morfinlignende analgetika kan mindske metabolismen af lidocain. **Tilbagehold:** **Hest:** Slagtning: 3 døgn. **Mælk:** 3 døgn. **Drægtighed og diegivning:** Lidocain krydser placenta. **Pk.:** 50 ml **Udl.:** APK **Pris:** www.medicinpriser.dk **MT-indehaver:** Richter Pharma AG.

Diazedor Vet. (diazepam) 5 mg/ml, inj, opl. **Indikation:** Til korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser og skeletmuskelspasmers af central og perifer oprindelse. Som del af en præanæstesi- eller sedationsprotokol. **Dosering:** Udelukkende til administration ved langsom, intravenøs injektion. Korttidsbehandling af konvulsive forstyrrelser: 0,5-1,0 ml/5 kg. Administreres som en bolus og gentages op til tre gange efter mindst 10 minutter hver gang. Korttidsbehandling af skeletmuskelspasmers: 0,5-2,0 ml/5 kg. Som del af sedationsprotokol: 0,2-0,6 ml/5 kg. Som del af præanæstesi-protokol: 0,1-0,2 ml/5 kg. **Overdosering:** Hvis diazepam administreres alene, kan en overdosering forårsage en signifikant depression af centralnervesystemet (konfusion, nedsatte reflekser, koma osv.). Der bør gives understøttende behandling (Evt. hjerte- og respirationsstimulering samt oxygen). Hypotension og depression af respiration og hjerte er sjældne hændelser. **Kontraindikation:** Bør ikke anvendes til inflammatorisk/inficeret væv eller nyfødte dyr. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for hjælpestofferne. Bør ikke anvendes i tilfælde af alvorlig leversygdom. **Bivirkninger:** Hurtig intravenøs administration kan forårsage hypotension, hjerteforstyrrelser og tromboflebitis. I sjældne tilfælde (0,01-0,1%) og overvejende hos små hunderacer, kan der observeres paradoksale reaktioner (som excitation, aggression eller hæmningsreducerende virkning). Anvendelse af diazepam som det eneste lægemiddel bør derfor undgås hos potentielt aggressive dyr. I meget sjældne tilfælde (mindre end 0,01%) kan anvendelse af diazepam hos katte forårsage akut levernekrose og leversvigt. Andre rapporterede bivirkninger indbefatter øget appetit (overvejende hos katte), ataksi, desorientering, ændringer i mental aktivitet og adfærd. **Interaktion:** Diazepam er et CNS-depressivum, som kan forstærke virkningen af andre CNS-depressiva såsom barbiturater, beroligende midler, narkotika eller antidepressiva. Diazepam kan øge virkningen af digoxin. Cimetidin, erythromycin, azoloster (såsom itraconazol eller ketoconazol), valproesyre og propanolol kan forsinke metabolismen af diazepam. Det kan være nødvendigt at reducere dosen af diazepam for at undgå kraftig sedation. Dexamethason kan reducere virkningen af diazepam. Anvendelse sammen med hepatotoksiske doser af andre stoffer bør undgås. **Advarsler:** Kun til intravenøs anvendelse. Det er mindre sandsynligt, at diazepam alene er effektivt som et sedativ, når det anvendes til ophidsede dyr. Diazepam kan forårsage sedation og desorientering og bør anvendes med forsigtighed hos arbejdende dyr, såsom militær-, politi- eller service-hunde. **Særlige forsigtighedsregler for dyret:** Lægemidlet skal anvendes med forsigtighed hos dyr med lever- eller nyresygdom og hos svækkede, dehydrerede, anæmiske, overvægtige eller geriatricke dyr, dyr i shock eller koma, dyr med signifikant respirationsdepression og dyr med glaukom. Diazepam bør ikke anvendes til kontrol af konvulsive forstyrrelser hos katte i tilfælde af kronisk chlorpyrifos toksikose, da organophosphats toksicitet kan forstærkes. **Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** Dette lægemiddel er et CNS-depressivum. Undgå uforsættlig selvinjektion. I tilfælde af selvinjektion skal der straks søges lægehjælp. Diazepam kan være skadeligt for fosteret og det ufødte barn. Diazepam og dets metaboliter udskilles i mælk og har farmakologisk virkning på det diende barn. Derfor bør kvinder i den fertile alder og ammende mødre ikke håndtere dette lægemiddel. Vask hænder efter brug. **Drægtighed og diegivning:** Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risik-forholdet. Hvis lægemidlet anvendes til lakterende hunner, skal hvalpene/killingerne overvåges nøje for uønskede somnolens/sedative virkninger, som kan forstyrre evnen til at die. **Pk.:** 10 x 2 ml. **Udl.:** B. **Pris:** For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk. **MT-indehaver:** Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Østrig.

Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos repræsentanten for indehaveren af markedsføringstilladelsen: Salfarm Danmark A/S, Fabriksvej 21, 6000 Kolding. Tlf.: 75 52 94 13. Pligttikterne er forkortet i forhold til de af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresuméer.