

ALVEGESIC VET 10 mg/ml

Injekční roztok butorfanolu 1 %

Šetrné
odplouvání do snů



VLASTNOSTI

- ✓ Snadná, hluboká a bezpečná sedace
- ✓ Velmi dobrá úleva od bolesti
- ✓ Bez významných vedlejších účinků
- ✓ Synergie s dalšími molekulami
- ✓ Ochranná lhůta: 0 dnů



ALVEGESIC VET 10 mg/ml

Injekční roztok butorfanolu 1 %, ve formě soli tartrátu



DÁVKOVÁNÍ	CESTA PODÁNÍ	ANALGETICKÝ ÚČINEK	SEDATIVNÍ ÚČINEK
Koně	IV	0,01 ml/kg živé hmotnosti	0,20 ml/100 kg živé hmotnosti
Psi	IM, IV, SC	0,02 ml/kg živé hmotnosti	0,01 ml/kg živé hmotnosti
Kočky	IM, SC	0,04 ml/kg živé hmotnosti	0,04 ml/kg živé hmotnosti
	IV	0,01 ml/kg živé hmotnosti	0,01 ml/kg živé hmotnosti

MOŽNÉ VEDLEJŠÍ ÚČINKY

Lokální bolest související s intramuskulární injekcí.
U ošetřených zvířat lze pozorovat sedativní účinek.

Koně

- Nejčastějším vedlejším účinkem je mírná ataxie, která může trvat 3 až 10 minut. V některých případech může zvýšení motorické aktivity a ataxie způsobená butorfanolem přetrvávat po dobu 1-2 hodin. U některých koní byl pozorován neklid, třes nebo sedace následovaná neklidem. Při použití v kombinaci s detomidinem může dojít k závažné ataxii; klinické studie však ukázaly, že kolaps je u koní nepravděpodobný. Aby se zabránilo sebepoškození, je třeba přijmout běžná bezpečnostní opatření. Po podání samotného butorfanolu se u cca 15 % koní může vyskytnout lehká sedace. Nitrožilní bolusová injekce v maximální povolené dávce (0,1 mg/kg živé hmotnosti) podaná klinicky zdravým koním může vykazovat stimulační účinek na lokomoci (např. krokování).
- Butorfanol může rovněž nepříznivě působit na gastrointestinální motilitu u zdravých koní, ačkoliv délka průchodu zažívacím traktem se nezkracuje. Tyto vedlejší účinky jsou závislé na dávce a obvykle bývají mírné a přechodné. Může se vyskytnout deprese kardiopulmonální soustavy.

Psi

- Může dojít k respirační a srdeční depresi (projevující se jako zrychlený tep, dechová frekvence, rozvoj bradykardie a pokles diastolického tlaku). Míra deprese závisí na dávce. Dojde-li k respirační depresi, je možno použít jako antidotum naloxon. Podává-li se butorfanol rychle intravenózní injekcí, může se vyskytnout středně závažná až významná kardiopulmonální deprese. Může dojít k mírné sedaci. Ve vzácných případech byla hlášena přechodná ataxie, anorexie a průjem. Může dojít ke snížení gastrointestinální motility.
- Používá-li se butorfanol jako preanestetikum, (doporučuje se – pozn. překl.) použít některého anticholinergika, jako je atropin, (na ochranu – pozn. překl.) srdce proti bradykardií navozené opioidy.

Kočky

- Pravděpodobně se vyskytne mydriáza.
- Pozorována byla rovněž lehká sedace nebo někdy období lehké agitovanosti. Může dojít k respirační depresi. Vyskytne-li se respirační deprese, lze jako antidotum použít naloxon.
- Podání butorfanolu může vést k dysforii.

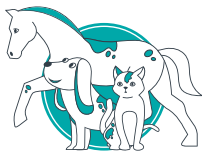
Před použitím jakékoliv kombinace léčivých přípravků si prostudujte kontraindikace a varování v souhrnu údajů o přípravku nebo v datových listech ostatních přípravků.

KONTRAINDIKACE

Nepoužívejte při známé precitlivělosti na léčivou látku a kteroukoliv pomocnou látku. Nepoužívejte u zvířat se závažnou poruchou funkce jater nebo ledvin. Použití butorfanolu je kontraindikováno v případech poškození mozku nebo organických mozkových lézí a u zvířat s obstrukční plicní chorobou, srdeční dysfunkcí nebo záchvatovitým onemocněním.

POUŽITELNOST

Použitelnost: 4 roky
Použitelnost po prvním otevření: 28 dní



V.M.D. nv/sa, člen skupiny Inovet • Hoge Mauw 900 • 2370 Arendonk • Belgie
Tel +32 14 67 20 51 • Fax +32 14 67 21 52 • info@inovet.eu • www.inovet.eu • spojte se s námi na  



06/2020 • ALVEGESIC_FOL_EXP_EN.00 / Všechna práva vyhrazena. Bez předchozího souhlasu společnosti V.M.D. nv/sa se žádná část této brožury nesmí reprodukovat, uchovávat v databázi nebo vyhledávacím systému ani publikovat, a to žádným způsobem, elektronicky, mechanicky, tiskem, fotopokl, na mikrofilmu ani jinými prostředky. Zákazníci/uzivatelé jsou žádáni, aby se před uzavřením smlouvy s naší společností seznámili s patentovými zákony na svém trhu. V případě neshody nepřijímáme žádnou odpovědnost. Společnost V.M.D. nv/sa si vyhrazuje právo změnit specifikace tohoto přípravku bez předchozího upozornění.