



Butomidor® vet. 10 mg/ml



DK **INDLÆGSSEDDEL:**
Butomidor® vet. 10 mg/ml, injektionsvæske, opløsning til hest, hund og kat

Se den nyeste indlægseddell på: www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA
Indehaver af markedsføringstilladelsen:
Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Østrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:
Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Østrig

Repræsentant:
Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Danmark
Tlf.: +45 75 50 80 80, E-mail: info@salfarm.com

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Butomidor® vet. 10 mg/ml, injektionsvæske, opløsning til hest, hund og kat

butorphanol

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSTOFFER
1 ml indeholder:

Aktivt stof:

Butorphanol	10 mg
(som butorphanoltartrat	14,58 mg)

Hjælpstof:

Benzethoniumchlorid	0,1 mg
---------------------	--------

Klar, farveløst til næsten farveløs opløsning.

4. INDIKATIONER

Hest

Smertelindring

Til kortvarig smertelindring som f.eks. kolik stammende fra mave-tarmsystemet.

Sedation og præ-anæstesi

Kombineret med en α₂-adrenoceptor-agonist (detomidin, romifidin, xylazin):

Til terapeutiske og diagnostiske procedurer som f.eks. mindre, stående operationer og sedation af svært behandlelige patienter.

Hund/kat

Smertelindring

Til lindring af moderat smerte fra de indre organer som f.eks. præ- og postoperativ smerte og posttraumatisk smerte.

Sedation

Kombineret med α₂-adrenoceptor-agonist (medetomidin).

Præ-anæstesi

Som del af anæstetisebehandling (medetomidin, ketamin).

5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Bør ikke anvendes til behandling af dyr med svær nedsættelse af lever- eller nyrefunktion, hjerneskade, organiske hjernelæsioner eller til dyr med obstruktiv respiratorisk sygdom, hjertedyfunktion eller spastiske tilstande.

Ved brug i kombination med α₂-agonister til hest:

Skal ikke bruges til heste med tidligere eksisterende hjerterytmi eller bradykardi. Kombinationen forårsager nedsat bevægelse i mave-tarmsystemet og bør derfor ikke anvendes i tilfælde af kolik associeret med forstoppelse.

Brug ikke kombinationen til drægtige dyr.

6. BIVIRKNINGER

Hest

Uønskede virkninger er generelt associeret med produktets aktivitet på opioidreceptorerne. I publicerede studier med butorphanol blev forbigående ataksi, varende i ca. 3 til 15 minutter observeret i ca. 20 % af de behandlede heste. Mild sedation blev observeret i ca. 10 % af de behandlede heste. Bevægelse i mave-tarmsystemet kan nedsættes. Denne virkning er mild og forbigående. I kombination med andre lægemidler:

Enhver nedsættelse af bevægelserne i mave-tarmkanalen forårsaget af behandling med butorphanol kan blive forstærket ved samtidig brug af α₂-agonister. Hæmmet vejrtrækning forårsaget af behandling med α₂-agonister kan blive forstærket ved samtidig brug butorphanol, specielt hvis vejrtrækningen i forvejen er hæmmet. Andre uønskede virkninger (f.eks. kardiovaskulære virkninger) er sandsynligvis relateret til α₂-agonisten.

Hund/kat

Kardiopulmonær depression. Lokal smerte i forbindelse med intramuskulær administration. Nedsat bevægelse i mave-tarmsystemet. Ataksi, anoreksi og diarré er rapporteret som sjældent forekommende. Hos katte er ophidselse eller sedation, angst, desorientering, dysfori og mydriasis muligt. Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling) - Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr) - Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr) - Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr) - Meget sjældn (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter).

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægseddell eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

7. DYREARTER

Hest, hund, kat

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSEMÅDE OG INDGIVELSEVEJ(E)

Hest: Intravenøs brug

Hund: Intravenøs, subkutan og intramuskulær brug

Kat: Intravenøs og subkutan brug

Hest

Smertelindring

Monoterapi:

0,1 mg/kg (1 ml/100 kg legemsvægt) i.v.

Sedation og præ-anæstesi

I kombination med detomidin:

Detomidin: 0,012 mg/kg i.v., indenfor 5 minutter efterfulgt af

Butorphanol: 0,025 mg/kg (0,25 ml/100 kg legemsvægt) i.v.

I kombination med romifidin:

Romifdin: 0,05 mg/kg i.v. indenfor 5 minutter efterfulgt af

Butorphanol: 0,02 mg/kg (0,2 ml/100 kg legemsvægt) i.v.

I kombination med xylazin:

Xylazin: 0,5 mg/kg i.v., indenfor 3 - 5 minutter efterfulgt af

Butorphanol: 0,05 – 0,1 mg/kg (0,5 – 1 ml/100 kg legemsvægt) i.v.

Hund

Smertelindring

Monoterapi:

0,1 – 0,4 mg/kg (0,01 – 0,04 ml/kg legemsvægt) langsomt i.v. (lavt til middel dosisområde) eller i.m. eller s.c.

Ved post-operativ smertedækning bør butorphanol administreres 15 minutter før anæstesiens ophør for at opnå tilstrækkelig smertedækning i opvågningsfasen.

Sedation

I kombination med medetomidin:

Butorphanol: 0,1 mg/kg (0,01 ml/kg legemsvægt) i.v., i.m.

Medetomidin: 0,01 mg/kg i.v., i.m.

Præ-anæstesi:

I kombination med medetomidin og ketamin:

Butorphanol: 0,1 mg/kg (0,01 ml/kg legemsvægt) i.m.

Medetomidin: 0,025 mg/kg i.m. efter 15 minutter efterfulgt af

Ketamin: 5 mg/kg i.m.

Det er kun muligt at bruge atipamezol 0,1 mg/kg legemsvægt til antagonisering af medetomidin når ketaminens effekt er ophørt.

Kat

Smertelindring

Monoterapi:

15 minutter inden opvågning

Enten: 0,4 mg/kg (0,04 ml/kg legemsvægt) s.c.

Eller: 0,1 mg/kg (0,01 ml/kg legemsvægt) i.v.

Sedation

I kombination med medetomidin:

Butorphanol: 0,4 mg/kg (0,04 ml/kg legemsvægt) s.c.

Medetomidin: 0,05 mg/kg s.c.

Ved oprensning af sår anbefales behandling med et lokalanæstetikum i tillæg.

Antagonisering af medetomidin er muligt med atipamezol 0,125 mg/kg legemsvægt.

Præ-anæstesi

I kombination med medetomidin og ketamin:

Butorphanol: 0,1 mg/kg (0,01 ml/kg legemsvægt) i.v.

Medetomidin: 0,04 mg/kg i.v.

Ketamin: 1,5 mg/kg i.v.

Det er kun muligt at bruge atipamezol 0,1 mg/kg legemsvægt til antagonisering af medetomidin når ketaminens effekt er ophørt.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten. Proppen må ikke punkteres mere end 25 gange.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Butorphanol er beregnet til situationer, hvor analgesi af kort (hest og hund) og kort til middel (kat) varighed ønskes. Dosis kan gentages som nødvendigt. Behov for og intervallet mellem gentagen behandling baseres på klinisk respons. For yderligere information om varigheden af analgetisk effekt, se afsnit "Andre oplysninger". Hurtig intravenøs administration bør undgås. Bland ikke produktet med et andet lægemiddel i samme sprøjte.

10. TILBAGEHOLDELESTID(ER)

Hest Slagting: 0 dage

Mælk: 0 timer

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperaturer for dette lægemiddel.

Opbevar hætteglasset i den ydre karton for at beskytte mod lys.

Brug ikke dette veterinær-lægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten og den ydre emballage efter "EXP". Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned. Opbevaringstid efter første åbning af beholderen: 28 dage. Når beholderen åbnes for første gang, bør udregnes hvilken dato evt. resterende produkt skal kasseres, baseret på den opbevaringstid efter første åbning af beholderen, der er anført i denne indlægseddell. Dato for kassering skal anføres i feltet beregnet hertil.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart

Forholdsregler for kontakt med dyr skal følges, og stressende faktorer for dyret bør undgås. Hos katte kan den individuelle reaktion på behandling med butorphanol være forskellig. Hvis den ønskede analgetiske effekt ikke kan opnås, bør et andet smertestillende middel benyttes.

Det er ikke sikkert, at en øgning af dosis vil øge den smertelindrende effekt eller varighed.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen

Produktets sikkerhed ved brug til føl, hvalpe og killinger er ikke blevet klarlagt. Brug af produktet til disse dyregrupper skal ske på baggrund af den ansvarlige dyrlæges vurdering af nytte-risikoforholdet.

På grund af dets hostestillende egenskaber, kan butorphanol forårsage ophobning af slim i luftvejene. Derfor bør dyr med respiratoriske lidelser associeret med øget slimproduktion kun behandles med butorphanol på baggrund af den ansvarlige dyrlæges vurdering af nytte-risikoforholdet. Hvis respiratorisk depression opstår, kan naloxon bruges som antidot. Sedation kan observeres i behandlede dyr. Kombinationen af butorphanol og en α₂-adrenoceptor-agonist bør bruges med forsigtighed i dyr med kardiovaskulær sygdom. Samtidig brug af antikolinergika, såsom atropin bør overvejes. Administration af butorphanol og romifidin i samme sprøjte bør undgås, da dette øger risikoen for bradykardi, hjerteblok og ataksi.

Hest

Brug af produktet ved anbefalet dosis kan føre til forbigående ataksi og/eller uro. For at undgå skade på patient og personale ved behandling af heste bør det derfor nøje overvejes, hvor behandlingen finder sted.

Kat

Katte bør vejes for at sikre beregning af korrekt dosis. En passende graderet sprøjte skal bruges for at sikre nøjagtig administration af det påkrævede dosisvolumen (f.eks. en insulinsprøjte eller en 1 ml graderet sprøjte). Benyt forskellige injektionssteder, hvis gentagne administrationer er nødvendige.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Butorphanol har en opioid-lignende aktivitet. Der bør træffes foranstaltninger for at undgå injektion ved et uheld/selvinjektion med dette potente lægemiddel. De hyppigste bivirkninger af butorphanol hos mennesker er døsighed, svedafsondring, kvalme, svimmelhed og balancetab. Disse kan forekomme efter en utilsigtet selvinjektion. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægsedlen eller etiketten bør vises til lægen. Kor ikke bil. En opioidantagonist (f.eks. naloxon) kan bruges som antidot. Stænk på hud og øjne skal straks skylles væk.

Drægtighed og diegivning

Butorphanol krydser moderkagen og udskilles i mælken. Undersøgelser af laboratoriedyr har ikke afsløret nogen teratogen virkning. Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Anvendelse af butorphanol frarådes under drægtighed og diegivning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Samtidig administration af andre lægemidler, der metaboliseres i leveren kan øge effekten af butorphanol.

Butorphanol forstærker effekten af samtidigt administrerede anæstetika, centralt virkende sedativa eller lægemidler med respiratorisk depressive effekter. Enhver brug af butorphanol i disse situationer kræver skarp kontrol og omhyggelig justering af dosis. Butorphanol kan revertere den analgetiske effekt i dyr, der i forvejen er behandlet med rene μ-opioid analgetika.

Overdosis

Hest

Føroget dosis kan føre til hæmmet lungefunktion, hvilket er en generel opioid effekt. Intravenøse doser på 1,0 mg/kg (10 x anbefalet dosis), gentaget med 4-timers intervaller i 2 dage, medførte forbigående bivirkninger inklusive feber, øget vejrtrækningshastighed, CNS-symptomer (hyperexcitation, rastløshed, mild ataksi førende til somnolens) og nedsat bevægelse i mave-tarmsystemet, til tider med abdominalt ubehag. En opioidantagonist (f.eks. naloxon) kan bruges som antidot.

Hund/kat

Miosis (hund)/mydriasis (kat), respiratorisk depression, hypotension, kardiovaskulære symptomer og i svære tilfælde respiratorisk depression, shock og koma. Afhængigt af den kliniske situation bør modtræk iværksættes under intensiv medicinsk monitorering. Monitorering er påkrævet i minimum 24 timer.

Uforligeligheder

Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforligeligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT
Ikke anvendte veterinære lægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

28. juni 2022

15. ANDRE OPLYSNINGER

Farmakodynamiske egenskaber

Butorphanol er et centralt virkende analgetikum tilhørende de syntetiske opioider med agonist-antagonistegenskaber; agonistisk effekt på κ-opioid-receptorerne og antagonistisk effekt på μ-opioid-receptorerne. κ-receptorerne styrer analgesi og sedation uden dæmpning af kardiopulmonærtssystem eller kropstemperatur mens μ-receptorerne styrer supraspinal analgesi, sedation og dæmpning af kardiopulmonærtssystem og kropstemperatur. Agonistkomponenten af butorphanolaktiviteten er 10 gange mere potent end antagonistkomponenten. Analgesien indtræder generelt indenfor 15 minutter efter administration til hest, hund og kat. Efter en enkelt intravenøs dosis til hest varer analgesien normalt op til 2 timer. Hos hunde varer analgesien op til 30 minutter efter en enkelt intravenøs dosis. Hos katte med smerte stammende fra de indre organer er den smertelindrende effekt påvist i op til 6 timer. Hos katte med smerte fra et eksternt smerte er varigheden af den smertelindrende effekt betydeligt kortere.

Øgning af dosis korrelerer ikke med øget smertelindrende effekt; en dosering på ca. 0,4 mg/kg markerer den øvre grænse.

Butorphanol dæmper det kardiopulmonære system minimalt i de dyrearter, som lægemidlet er godkendt til og forårsager ikke histaminfrigivelse hos heste. I kombination med α₂-agonister giver butorphanol forstærket og synergistisk sedation.

Farmakokinetiske oplysninger

Efter parenteral administration absorberes lægemidlet hurtigt og næsten fuldstændigt og når C_{max} efter 0,5 – 1,5 timer. Butorphanol er stærkt bundet til plasmaproteiner (op til 80 %). Metabolismen er hurtig og foregår primært i leveren, hvor to inaktive metabolitter dannes. Elimination foregår fortrinsvist via urin (i vid udstrækning) og fæces. HEST: Distributionsvolumen er stort efter i.v. administration (2,1 l/kg), hvilket indikerer udtalt vævsdistribution. T_{1/2} er kort; omkring 44 minutter. Efter i.v. administration hos hest er 97 % af dosis elimineret i løbet af mindre end 5 timer. HUND: Distributionsvolumen er stort efter i.v. administration (4,4 l/kg), hvilket indikerer udtalt vævsdistribution. T_{1/2} er kort; omkring 1,7 timer. KAT: Distributionsvolumen er stort efter i.v. administration (7,4 l/kg), hvilket indikerer udtalt vævsdistribution. T_{1/2} er kort; omkring 4,1 timer.

Pakningsstørrelser:

1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinær-lægemiddel.

SE

BIPACKSEDEL
Butomidor® vet. 10 mg/ml, injektionsvætska, lösning till hästar, hundar och katter

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSATS, OM OLIKA
Innehavare av godkännande för försäljning:
Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Österrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:
Richter Pharma AG, Durisolstraße 14, 4600 Wels, Österrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMIDLETS NAMN

Butomidor® vet. 10 mg/ml, injektionsvätska, lösning till hästar, hundar och katter

Butorfanol

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

Aktiv substans:

Butorfanol	10 mg
(som Butorfanol tartrat	14,58 mg)

Hjälpämne:

Bensetoniumklorid 0,1 mg

Klar, till nästan färglös lösning

4. ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

HÄST

Analgesi

För lindring av smärta i samband med kolik av gastrointestinalt ursprung.

Sedering eller premedicinering

I kombination med alpha-2-adrenoreceptoragonister detomidin, romifidin eller xylazin: För terapeutiska och diagnostiska procedurer, såsom enklare stående kirurgi och sedering av svårbehandlade patienter.

HUND/KATT

Analgesi

För lindring av måttlig visceral smärta t.ex. pre- och postoperativ smärta och posttraumatisk smärta.

Sedering

I kombination med alpha-2-adrenoceptoragonister (medetomidin).

Premedicinering

Som del av anestesiprocedur (medetomidin, ketamin).

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas till djur som är överkänsliga mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnenä.

Skall inte användas för behandling av djur med svår lever- eller njurfunktionsnedsättning, vid cerebral skada eller organiska hjärnlesioner eller till djur med obstruktiv lungsjukdom, hjärtdysfunktion eller spastiska tillstånd.

Vid kombinationsbehandling med alpha-2-agonister hos häst:

Kombinationen skall inte användas till hästar med känd hjärtrytmrubning eller långsam hjärtpuls. Kombinationen orsakar en minskning av den gastrointestinala motiliteten och skall följaktligen inte användas vid fall av kolik med diagnostiserad impaktion.

Använd inte kombinationen under



Premedicinering

Med **medetomidin** og **ketamin**:

Butorfanol: 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,01 ml/kg kroppsveikt) IM
Medetomidin: 0,025 mg/kg kroppsveikt IM
følgt etter 15 minutter av
Ketamin: 5 mg/kg kroppsveikt IM.

Medetomidin-antagonism er möjlig med atipamezol 0,1 mg/kg kroppsveikt når ketamineffekten har opphørt.

KATT

Analgesi

Monoterapi:

15 minutter føre oppvåkande

antingen: 0,4 mg/kg kroppsveikt (0,04 ml/kg kroppsveikt) SC eller: 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,01 ml/kg kroppsveikt) IV.

Sedation

Med **medetomidin**:

Butorfanol: 0,4 mg/kg kroppsveikt (0,04 ml/kg kroppsveikt) SC
Medetomidin: 0,05 mg/kg kroppsveikt SC.

Før sårengjøring anbefendes användning av ett ytterligere lokalanestetikum.

Medetomidin-antagonism med atipamezol 0,125 mg/kg kroppsveikt är möjlig.

Premedicinering

Med **medetomidin** og **ketamin**:

Butorfanol: 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,01 ml/kg kroppsveikt) IV
Medetomidin: 0,04 mg/kg kroppsveikt IV
Ketamin: 1,5 mg/kg kroppsveikt IV.

Medetomidin-antagonism är möjlig med atipamezol 0,1 mg/kg kroppsveikt når ketamineffekten har opphørt.

Proppen ska inte punkteras mer än 25 gånger.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Butorfanol är avsett att användas då kortvarig (häst och hund) og medium kortvarig (katt) analgesi erfordras. Upprepade behandlingar med butorfanol kan dock ges. Behovet av og intervallen mellan upprepede behandlingar skall baseras på kliniskt svar. För information om förväntad duration av analgesin efter behandling, se avsnitt * ÖVRIGA UPPLYSNINGAR*. Snabb intravenös injeksjon skall undvikas.

Blanda inte detta veterinärläkemedel med andra i en og samma spruta.

10. KARENSTID(ER)

Häst: Kött og slaktbiprodukter: Noll dygn.
Mjolk: Noll timmar.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- og räckhåll för barn.

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Förvara flaskan i ytterkartongen för att skyddas från ljus.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten og kartongen efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet efter det att injektionsflaskan öppnats första gången: 28 dygn.

Hållbarhetstiden, för överbliven lösning, beräknas från det datum då injektionsflaskan öppnats första gången. Det beräknade datumet för när den överblivna lösningen ska kasseras antecknas i fältet reserverat för detta.

12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda varningar för respektive djurslag

Försiktighetsåtgärderna rörande kontakt med djuren bör följas og stressfaktorer för djuren bör undvikas.

Hos katt kan det individuella svaret på butorfanol variera. Vid uteblivet adekvat analgesisvar skall annat analgetikum användas.

En ökning av dosen behöver inte innebära en ökning av intensiteten eller durationen av analgesin.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Butorfanols säkerhet og effekt hos valpar, kattungar og föl har inte fastställts. Användning av produkten till dessa grupper skall göras på grundval av en risk/nyttja-bedömning utförd av ansvarig veterinär.

Beroende på dess hostdämpande egenskaper kan butorfanol leda till en ackumulering av slem i andningsapparaten i dessa fall. Till djur med luftvägssjukdomar med ökad slemproduktion bör butorfanol endast användas efter risk/nyttja-bedömning av ansvarig veterinär. Om andningsdepression oppkommer kan naloxon användas som antidot.

Sedering kan observeras hos behandlade djur. Kombinationen av butorfanol og alpha-2-adrenoceptoragonister skall användas med försiktighet till djur med hjärt/kärl-sjukdom. Samtidig användning av antikoinerga läkemedel, t.ex. atropin, skall övervägas. Tillförsel av butorfanol og romifidin i en spruta bör undvikas p.g.a. risk för ökad bradykardi, hjärtblock og ataxi.

HÄST

Användning av produkten vid den rekommenderade dosen kan medföra övergående ataxi og/eller upphetsning. Vid behandling av hästar bör behandlingsplatsen därför väljas noga för att undvika skador på patienten og personer.

KATT

Katter skall vägas för att säkerställa att korrekt dos beräknas. En lämplig graderad spruta måste användas för att säkerställa korrekt administrering av den erforderliga dosvolymen (t. ex en insulinspruta eller graderad 1 ml spruta). Om upprepede behandlingar krävs skall olika injektionsställen användas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Butorfanol har opioid liknande aktivitet. Var försiktig og undvik oavsiktlig självinjektion. De vanligaste negativa effekterna av butorfanol hos människor är däsighet, svetting, illamående og yrsel. Om oavsiktlig självinjektion sker, uppsök genast läkare og visa denna information eller etiketten. Kor inte bil. En opioidantagonist (t.ex. naloxon) kan användas som antidot. Vid stänk på hud eller i ögon, skölj av omedelbart.

Dråktighet og digivning

Butorfanol passerar placentabarriären og passerar över till modersmjölk. I studier med försöksdjur har inga teratogena effekter påvisats.

Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts för djurslagen under dråktighet og laktation. Användning av butorfanol rekommenderas därför inte under dråktighet og laktation.

Andra läkemedel og Butomidor* vet

Samtidig administration med andra läkemedel som metaboliseras i leveren kan förstärka effekten av butorfanol. Butorfanol som används tillsammans med anestetika, centralt verkande sedativa eller andningsnedstående läkemedel leder till additiva effekter. Användning av butorfanol på detta sätt kräver akut kontroll og noggrann anpassning av dosen. Administration av butorfanol kan ta bort den analgetiska effekten hos djur, vilka tidigare har fått rena *µ*-opioidanalgetika.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift)

HÄST

Ökad dos kan resultera i andningsdepression, som är en vanlig opioideffekt. En intravenös dos av 1,0 mg/kg (10 gånger rekommenderad dos), upprepad med 4 timmars intervaller under 2 dagar, ledde till övergående biverkningar inkluderande pyrexi, takypné, tecken från CNS (hyperexcitabilitet, rastlöshet, lätt ataxi ledande till somnolens) og gastrointestinal hypomotilitet, ibland med abdominalt obehag. En opioidantagonist (t.ex. Naloxon) kan användas som antidot.

HUND/KATT

Mios (hund)/mydriasis (katt), andningsdepression, hypotension, rubbningar i det kardiovaskulära systemet og i allvariga fall andningsinhibition, chock og koma. Beroende på den kliniska situationen bör motåtgärder vidtagas under noggrann medicinsk övervakning. Övervakning krävs under minst 24 timmar.

Blandbarhetsproblem

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Ej använt veterinärmedicinsk läkemedel og avfall skall kasseras enligt gällande anvisningar.

14. DATUM DÅ BIPACKSELDEN SENAST GODKÄNDES

2022-02-03

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Farmakodynamiska egenskaper

Butorfanol är ett centralt verkande analgetikum från gruppen syntetiska opioider med en agonistisk-antagonistisk verkan, agonistisk på opioidreceptorer av kappa-subtyp og antagonistisk på receptorer av *µ*-subtyp. Kappa-receptorerna styr analgesi, sedering utan dämpning av hjärt-lung-systemet og kroppstemperatur, medan *µ*-receptorerna styr supraspinal analgesi, sedering og dämpning av hjärt-lung-systemet og kroppstemperatur. Agonistkomponenten av butorfanolaktiviteten är tio gånger mer potent än antagonistkomponenten. Analgesin inträder vanligen inom 15 minuter efter administrering hos häst, hund og katt. Hos häst varar den analgetiska effekten efter en intravenös administrering vanligen i 2 timmar. Hos hund varar effekten i 30 minuter efter en intravenös administrering. Hos katter med visceral smärta har smärtlindrande effekt upp till 6 timmar visats. Hos katter med somatisk smärta har durationen av smärtlindring varit avsevärt kortare. Högre doser står inte i relation till ökad analgesi; en dos på omkring 0,4 mg/kg leder till en övre gräs. Butorfanol har minimal kardiopulmonell nedsättande verkan hos hästar, hundar og katter og orsakar inte histaminfrisättning hos hästar. I kombination med alpha-2-agonister orsakar läkemedlet additiv og synergistisk sedation.

Farmakokinetiska egenskaper

Efter parenteral administration absorberas produkten snabbt og når maximal serumkoncentration efter 0,5 - 1,5 timmar. Butorfanol är starkt bunden till plasmaproteiner (upp till 80 %). Metabolismen är snabb og förekommer huvudsakligen i leveren. Två inaktiva metaboliter produceras. Eliminationen sker huvudsakligen genom urinen (till största delen) og faeces.

HÄST: Distributionsvolymen är stor efter intravenös administrering (2,1 l/kg), vilket tyder på en bred vävnadsdistribution. Terminal halveringstid är kort: omkring 44 minuter. 97 % av dosen efter intravenös administrering hos häst har eliminerats efter i genomsnitt mindre än 5 timmar.

HUND: Distributionsvolymen är stor efter intravenös administrering (4,4 l/kg), vilket tyder på en bred vävnadsdistribution. Terminal halveringstid är kort: omkring 1,7 timmar.

KATT: Distributionsvolymen är stor efter intravenös administrering (7,4 l/kg), vilket tyder på en bred vävnadsdistribution. Terminal halveringstid är kort: omkring 4,1 timmar.

Förpackningsstorlekar

1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 10 x 10 ml, 1 x 50 ml.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

Ombud:

Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C, 2. vån
254 67 Helsingborg, Tel. +46(0)76 783 4810

NO

PAKNINGSVEDEGG:

Butomidor* vet. 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund og katt

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Østerrike

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Østerrike

2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN

Butomidor* vet. 10 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund og katt

Butorfanol

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

1 ml inneholder:

Virkestoff:

Butorfanol	10 mg
(som butorfanoltrattar)	14,56 mg)

Hjelpstoff:

Benzetoniumklorid 0,1 mg

Klar, fargeløs til nesten fargeløs oppløsning.

4. INDIKASJONER

HEST

Analgesi

Før kortvarig lindring av smerter slik som kolikk med opprinnelse i mage/tarmkanalen.

Sedering (beroligende) og pre-anestesi

I kombinasjon med *α*-adrenoceptoragonister (detomidin, romifidin, xylazin):

Til bruk ved terapeutiske og diagnostiske prosedyrer, slik som mindre operasjoner på stående hest og sedasjon av uregjerlige pasienter.

HUND/KATT

Analgesi

Lindring av moderate, viscerale smerter, f.eks. pre- og postoperative smerter samt ved smerter etter skade.

Sedering

I kombinasjon med *α*-adrenoceptoragonister (medetomidin).

Pre-anestesi

Som en del av anestesioprosedyre (medetomidin, ketamin).

5. KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene. Skal ikke brukes til dyr med sterk nedsatt nyre- og leverfunksjon, dyr med hjerneskader og til dyr med obstruktiv lungesykdom, hjertesykdom eller spastiske sykdommer.

I kombinasjon med *α*-agonister til hest:

Kombinasjonen skal ikke brukes til hester med kjent hjerterytmeforstyrrelse eller langsom puls. Kombinasjonsbruk fører til reduksjon i bevegeligheten i mage-tarmkanalen og skal derfor ikke benyttes i tilfeller av kolikk med forstoppelse.

Kombinasjon skal ikke brukes under drektighet.

6. BIVIRKNINGER

HEST

Uønskede effekter er generelt relatert til kjente effekter av morfinlignende substanser. I publiserte forsøk med butorfanol, forekommer forbigående vansker med koordinering av muskelbevegelser hos ca. 20 % av hestene, med varighet fra 3 til 15 minutter. Svak sederende effekt forekommer hos ca. 10 % av hestene. Økt motorisk aktivitet (lopebevegelser) kan forekomme. Bevegeligheten i mage-tarmkanalen kan bli nedsatt. Denne effekten er mild og forbigående.

Kombinasjonsterapi:

Nedsatt bevegelighet i mage-tarmkanalen, forårsaket av butorfanol, kan forsterkes gjennom samtidig bruk av *α*-agonister. Den respirasjonshemmende effekten av *α*-agonister kan forsterkes av samtidig bruk av butorfanol, spesielt dersom respirasjons-funksjonen allerede er svekket. Andre ikke ønskelige effekter (f.eks. med hjertet) kan sannsynligvis relateres til *α*-agonister.

HUND/KATT

Hemmende effekt på åndedretsorganer og hjerte/kar-systemet. Lokal smerte forbundet med intramuskulær administrering. Nedsatt bevegelighet i mage-tarmkanalen. I sjeldne tilfeller ataksi

(ustøhet), anoreksia og diaré. Katter kan i blant rammes av opphisselse eller desasjon, angst, forvirring, nedstemthet og forstørrede pupiller.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))

- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)

- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)

- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)

- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Hest, hund, katt.

8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEIER OG TILFØRSELSMÅTE

Hest: Intravenøst

Hund: Intravenøst, subkuttant og intramuskulært

Katt: Intravenøst og subkuttant

HEST

Analgesi

Enkeltterapi

0,1 mg/kg kroppsveikt (1 ml/100 kg kroppsveikt) i.v.

Sedering og pre-anestesi

Med detomidin:

Detomidin: 0,012 mg/kg kroppsveikt i.v., følges innen 5 minutter med

Butorfanol: 0,025 mg/kg kroppsveikt (0,25 ml/100 kg kroppsveikt) i.v.

Med romifidin:

Romifidin: 0,05 mg/kg kroppsveikt i.v., følges innen 5 minutter med

Butorfanol: 0,02 mg/kg kroppsveikt (0,2 ml/100 kg kroppsveikt) i.v.

Med xylazin:

Xylazin: 0,5 mg/kg kroppsveikt i.v., følges etter 3 - 5 minutter med

Butorfanol: 0,05 – 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,5 - 1 ml/100 kg kroppsveikt) i.v.

HUND

Analgesi

Enkeltterapi

0,1 – 0,4 mg/kg kroppsveikt (0,01 – 0,04 ml/kg kroppsveikt) sakte i.v. (ved lav til middels dosering) eller i.m., s.c..

Ved postoperativ smerte bør injeksjonen gis 15 minutter før anestesian opphører for å oppnå tilstrekkelig smertelindring gjennom oppvåkingsfasen.

Sedering

Med detomidin:

Butorfanol: 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,01 ml/kg kroppsveikt) i.v., i.m.

Medetomidin: 0,01 mg/kg kroppsveikt i.v., i.m.

Pre-anestesi

Med medetomidin og ketamin:

Butorfanol: 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,01 ml/kg kroppsveikt) i.m.

Medetomidin: 0,025 mg/kg kroppsveikt i.m., følges etter 15 minutter med

Ketamin: 5 mg/kg kroppsveikt i.m.

Etter at effekten av ketamin har opphørt, kan effekten av medetomidin reverseres med atipamezol 0,1 mg/kg kroppsveikt.

KATT

Analgesi

Enkeltterapi:

15 minutter før oppvåkning gis

enten: 0,4 mg/kg kroppsveikt (0,04 ml/kg kroppsveikt) s.c.

eller: 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,01 ml/kg kroppsveikt) i.v.

Sedering

Med medetomidin:

Butorfanol: 0,4 mg/kg kroppsveikt (0,04 ml/kg kroppsveikt) s.c.

Medetomidin: 0,05 mg/kg kroppsveikt s.c.

Ved sårengjøring anbefales ytterligere lokal smertelindring.

Effekten av medetomidin er mulig å reversere med atipamezol 0,125 mg/kg kroppsveikt.

Pre-anestesi

Med medetomidin og ketamin:

Butorfanol: 0,1 mg/kg kroppsveikt (0,01 ml/kg kroppsveikt) i.v.

Medetomidin: 0,04 mg/kg kroppsveikt i.v.

Ketamin: 1,5 mg/kg kroppsveikt i.v.

Etter at effekten av ketamin har opphørt, kan effekten av medetomidin reverseres med atipamezol 0,1 mg/kg kroppsveikt. Gummiproppen skal ikke punkteres mer enn 25 ganger.

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

Butorfanol er tiltenkt bruk der kortvarig (hest og hund) og kortvarig/medium (katt)

analgesi er påkrevd. Dosen kan gjenas om nødvendig. Behovet for og intervallet mellom gjentatte behandlinger skal baseres på klinisk respons. For informasjon om forventet varighet av analgesi, se avsnitt "Ytterligere informasjon".

Rask intravenøs injeksjon bør unngås.

Ikke bland dette produktet med andre veterinærmedisinske legemidler i en sprøyte.

10. TILBAKEHOLDESTID(ER)

Hest: Slakt: 0 dager

Melk: 0 timer

11. SPESEIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING