

BIJSLUITER

Ketamidor 100 mg/ml oplossing voor injectie

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Oostenrijk

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Oostenrijk

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Ketamidor 100 mg/ml oplossing voor injectie

Ketamine

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Ketamine (als hydrochloride) 100 mg

Hulpstof:

Benzethoniumchloride 0,1 mg

Heldere, kleurloze tot bijna kleurloze oplossing

4. INDICATIES

Te gebruiken als monotherapie voor immobilisatie en het uitvoeren van kleine chirurgische ingrepen bij de kat, waar spierrelaxatie niet vereist is.

Te gebruiken voor inductie van anesthesie:

- in combinatie met detomidine bij paard.
- in combinatie met xylazine bij paard, rund, hond en kat.
- in combinatie met azaperon bij varken.
- in combinatie met medetomidine bij hond en kat.
- in combinatie met diazepam bij honden.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken:

- bij dieren met ernstig hartfalen, vermoedelijke longziekten, met duidelijk verhoogde bloeddruk of cerebrovasculaire problemen.
- bij dieren met reeds aanwezige lever- en nierpathologie.
- in geval van eclampsie, pre-eclampsie, glaucoom en convulsiestoornissen (bijv. epilepsie).

- voor chirurgische ingrepen aan de farynx, larynx, trachea en bronchiën, als een voldoende spierrelaxatie niet gegarandeerd kan worden door de toediening van een spierverslapper (verplichte intubatie).
- bij dieren die een myelogram procedure ondergaan.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor één van de hulpstoffen.

Het product niet gebruiken als enig anestheticum bij andere diersoorten dan de kat.

6. BIJWERKINGEN

De intramusculaire injectie kan pijnlijk zijn.

Verhoogde spiertonus (door ontremming van het extrapiramidaal systeem), zelden tachycardie en verhoogde bloeddruk, speekselen (door stimulatie van de hersenstam).

Wanneer gelijktijdig geen spierverslapper wordt toegediend kan de verhoogde spiertonus tremor of tonisch-klonische convulsies veroorzaken.

Bijverschijnselen van ketaminegebruik kunnen zijn: motorische excitatie, geopende ogen, nystagmus (ritmische oogbewegingen), mydriasis (verwijde pupil) evenals een verhoogde gevoeligheid in het bijzonder voor akoestische stimuli tijdens de anesthesie en de recovery. Ketamine veroorzaakt een dosisgerelateerde ademhalingsdepressie, die kan leiden tot ademhalingsstilstand vooral bij katten. Combinatie met ademhalingsonderdrukkende producten kan dit respiratoir effect verhogen.

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DOELDIERSOORTEN

Paard, rund, varken, hond, kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEGEN EN WIJZE VAN GEBRUIK

Ketamine kan grote variaties tussen individuen laten zien, derhalve dient de dosering te worden aangepast aan het individuele dier, afhankelijk van factoren zoals leeftijd, conditie, en de beoogde diepte en duur van de anesthesie. Verlenging van het effect is mogelijk door een herhaalde toediening van een eventueel verlaagde initiële dosis.

Toediening kan intraveneus (paard, rund, hond en kat), intramusculair (varken, hond en kat) of bij de kat ook subcutaan zijn.

Bij gecombineerd gebruik: vóór ketamine wordt toegediend, moet ervoor gezorgd worden dat de dieren adequaat gesedeerd zijn.

PAARD

Premedicatie met een sedativum is vereist voor een voldoende anesthetisch effect:

Voor inductie van anesthesieMet detomidine:

Detomidine 20 µg/kg IV,

na 5 minuten

ketamine 2,2 mg/kg snel IV (2,2 ml/100 kg).

De werking treedt geleidelijk in, het duurt ongeveer 1 minuut om een liggende houding te bereiken, met een duur van het anestetisch effect van ongeveer 10 – 15 minuten.

Met xylazine:

Xylazine 1,1 mg/kg IV, gevolgd door

ketamine 2,2 mg/kg IV (2,2 ml/100 kg).

De werking treedt geleidelijk in, binnen ongeveer 1 minuut, met een variabele duur van het anestetisch effect van ongeveer 10 – 30 minuten, maar meestal minder dan 20 minuten.

Na injectie gaat het paard spontaan liggen zonder verdere hulp. Indien gelijktijdig een duidelijke spierrelaxatie gewenst is, kunnen spierrelaxantia worden toegediend aan het liggende dier, totdat het paard de eerste symptomen van relaxatie toont.

RUND

Om te zorgen dat het dier gecontroleerd kan gaan liggen en mogelijke symptomen van excitatie te vermijden of voor versterking van de anesthesie is premedicatie met een sedativum aanbevolen. Om hypoxie als gevolg van een laterale of dorsale lighouding te voorkomen kan zuurstof worden toegediend via nasale intubatie.

Voor inductie van anesthesieMet xylazine

Xylazine 0,14 tot 0,22 mg/kg IV/IM, gevolgd door

ketamine 2–5 mg/kg IV (2 – 5 ml/100 kg).

De werking treedt binnen ongeveer 1 minuut in, met een duur van het anestetisch effect van ongeveer 30 minuten.

Het minimum van de aangegeven dosering dient gehanteerd worden bij toediening van xylazine via de intraveneuze toedieningsweg.

VARKEN**Voor inductie van anesthesie**Met azaperon

Ketamine 15 – 20 mg/kg IM (1,5 – 2 ml/10 kg)

en 2 mg/kg azaperon IM.

Bij 4 - 5 maanden oude varkens, na toediening van 2 mg/kg azaperon en 20 mg/kg ketamine IM, trad anesthesie gemiddeld na 29 minuten op en hield het effect ongeveer 27 minuten aan.

HOND

Ketamine mag bij honden niet als monotherapie worden gebruikt, daar het een verhoogde spiertonus en ongecoördineerde spiercontracties veroorzaakt.

Voor inductie van anesthesieMet medetomidine

Medetomidine 40 µg/kg IM, gevolgd door

ketamine 5 – 7,5 mg/kg IM (0,5 – 0,75 ml/10 kg).

De duur van het effect varieert tussen 30 – 50 minuten en is dosisgerelateerd.

Met xylazine

Xylazine 2 mg/kg IM,

na 10 minuten

ketamine 10 mg/kg IM (1 ml/10 kg).

Bij honden met een lichaamsgewicht van meer dan 25 kg dient de dosering van xylazine verlaagd te worden tot 1,3 mg/kg.

De werking treedt meestal binnen 10 minuten op en het effect duurt ongeveer 30 minuten.

Met diazepam

Dien diazepam 0,25 mg/kg IV toe, onmiddellijk gevolgd door

ketamine 5 mg/kg IV (0,5 ml/10 kg).

Ketamine moet bij intraveneus gebruik langzaam worden geïnjecteerd en in het algemeen worden toegediend tot er effect optreedt.

Passende premedicatie moet worden gebruikt zodat er voldoende sedatie is voordat de combinatie van diazepam en ketamine wordt toegediend en ter ondersteuning van intubatie.

Het optimale doseringsschema moet individueel worden gebaseerd op de gebruikte premedicatie. De gemiddelde duur van het effect is 10 – 20 minuten.

KAT

Ketamine als monotherapie is mogelijk, maar om ongewenste psychomotorische effecten te voorkomen wordt een gecombineerde anesthesie aanbevolen. Ketamine op zichzelf kan voor intraveneuze injectie worden gebruikt, maar intramusculaire injectie wordt aanbevolen.

Ketamine moet bij intraveneuze toediening langzaam worden geïnjecteerd.

Voor monotherapie

11 mg/kg ketamine IM/IV voor lichte immobilisatie,

22 – 33 mg/kg ketamine IM/IV voor kleine chirurgische ingrepen en immobilisatie van onhandelbare katten.

De duur van de anesthesie met ketamine is 20 – 40 minuten en recovery vindt plaats gedurende een periode van 1 – 4 uur.

Voor inductie van anesthesie (anesthesie <1 uur)Met medetomidine

Medetomidine 80 µg/kg IM, gevolgd door

ketamine 5 tot 7,5 mg/kg IM (0,25 – 0,4 ml/5 kg).

De werking treedt meestal 3 – 4 minuten na toediening op, de duur van het effect varieert tussen 30 – 60 minuten en is dosisgerelateerd.

Met xylazine

Xylazine 1 – 2 mg/kg IM/SC en

ketamine 10 – 20 mg/kg IM/SC (0,5 – 1 ml/5 kg).

De laagste xylazine-dosering (1 mg/kg) dient te worden gebruikt wanneer de hoogste dosering ketamine wordt gebruikt (20 mg/kg).

De werking treedt meestal binnen 5 minuten na ketamine toediening op en het effect duurt minstens 30 minuten.

Door de kleine doseringsvolumes wordt het gebruik van een insulinespuit aangeraden om de doseringen nauwkeurig af te kunnen meten.

De rubber stop kan veilig tot maximaal 25 keer worden doorgeprikt.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Antagoniseer geen ketamine-medetomidine combinaties bij honden en katten met atipamezol tot 45 minuten na de toediening van ketamine, zodat de werkzaamheid van ketamine is beëindigd.

Preoperatieve voorbereiding:

Zoals voor alle anesthetica moeten de dieren nuchter worden gehouden gedurende 12 uur vóór ketamine-anesthesie.

Anesthesie periode:

Onder ketamine-anesthesie blijven de ogen van de behandelde dieren open. Om bij langdurige ingrepen uitdroging te voorkomen dienen de ogen derhalve te worden beschermd (door gebruik van een daarvoor geschikte zalf).

Recovery periode:

Het is belangrijk dat zowel de premedicatie als de recovery plaats vindt in een rustige en stille omgeving.

Recovery is gewoonlijk na 2 uur volledig, maar kan incidenteel langer duren. Bij honden wordt in zeldzame gevallen een toestand van psychomotorische excitatie met janken waargenomen.

10. WACHTTIJDEN

Paard en rund:

Vlees en slachtafval: nul dagen

Melk: nul uren

Varken:

Vlees en slachtafval: nul dagen

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke kartonnen verpakking ter bescherming tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en de kartonnen doos na "EXP". De vervaldatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de injectieflacon: 28 dagen.

Na eerste opening, bewaren beneden 25 °C .

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Voor zeer pijnlijke en grote chirurgische ingrepen, alsook voor onderhoud van anesthesie is een combinatie met injecteerbare of inhalatie-anesthetica nodig. Aangezien met ketamine alleen de benodigde spierrelaxatie voor chirurgische ingrepen niet kan worden bereikt, dienen tegelijkertijd extra spierrelaxantia te worden gebruikt. Voor verdieping van de anesthesie of een verlenging van het effect kan ketamine worden gecombineerd met alfa-2-receptoragonisten, met anesthetica, neuroleptanalgetica, tranquillizers en inhalatie-anesthetica.

Er is gerapporteerd dat een klein aantal dieren niet reageren op ketamine als anaestheticum bij normale doseringen.

Bij subcutane toediening in katten kan de tijd tot het bereiken van het volledige effect verlengd zijn.

Dracht en lactatie

Ketamine passeert de placentabarière. Gebruik wordt afgeraden in de periode rond de partus. Uitsluitend te gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling van de behandelende dierenarts.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Neuroleptanalgetica, tranquillizers, morfine-analogen, cimetidine en chlooramfenicol potentiëren de ketamine-anesthesie.

Barbituraten en opiaten of diazepam kunnen de recovery periode verlengen. Effecten kunnen additief zijn; een vermindering van de dosering van één of beide middelen kan nodig zijn. Er bestaat een verhoogd risico op aritmieën in combinatie met thiopental of halothaan. Halothaan verlengt de halfwaardetijd van ketamine.

Gelijktijdige intraveneuze toediening van spasmolytica kan tot een collaps leiden.

Theofylline met ketamine kan leiden tot een verhoogde incidentie van tonisch-klonische aanvallen.

Het gebruik van detomidine in combinatie met ketamine zorgt voor een langzame recovery.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

In geval van overdosering kunnen hartritmestoornissen en ademhalingsdepressie tot verlamming optreden. Indien nodig, moeten passende maatregelen ter ondersteuning van de ademhaling (beademing) en hartprestatie worden toegepast totdat voldoende ontgiftiging heeft plaatsgevonden. Farmacologische hartstimulerende middelen worden niet aanbevolen, tenzij er geen andere ondersteunende maatregelen beschikbaar zijn.

Onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient:

Mensen met een bekende overgevoeligheid voor ketamine of de hulpstof moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Vermijd contact met de huid en ogen. Was spatten op de huid en ogen onmiddellijk af met een grote hoeveelheid water.

Bijwerkingen op de foetus kunnen niet worden uitgesloten. Zwangere vrouwen moeten het gebruik van het product vermijden.

Dit is een krachtig geneesmiddel – voorzichtigheid dient in acht te worden genomen om accidentele zelftoediening te voorkomen.

In geval van accidentele zelfinjectie, of als symptomen optreden na oog/oraal contact, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond, maar vooral NIET RIJDEN

Voor de arts

De patiënt niet zonder toezicht laten. De luchtwegen vrij houden en een symptomatische en ondersteunende behandeling geven.

13. SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

November 2023

15. OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsgrootten: 1 x 10 ml, 5 x 10 ml, 1 x 50 ml

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Gelieve voor alle informatie over dit diergeneesmiddel contact op te nemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

BE-V433246

Op diergeneeskundig voorschrift.