

Dit geneesmiddel is niet geregistreerd voor gebruik bij dieren. Het gebruik is echter toegestaan op grond van art. 5.1 van het Besluit Diergeneeskundigen. Deze productinformatie is met grote zorgvuldigheid opgesteld door de Apotheek van de faculteit Diergeneeskunde in Utrecht en is bedoeld als bron van algemene informatie over dit product voor dierenartsen.

Jomeprol injectievloeistof

Farmaceutische vorm:

Injectievloeistof.

Samenstelling:

Dit geneesmiddel bevat 408 mg/ml jomeprol, wat overeenkomt met 200 mg/ml jodium. Het middel bevat de hulpstoffen trometamol, zoutzuur en water voor injecties.

Eigenschappen:

Jomeprol is een jodiumhoudend contrastmiddel.

Doeldieren:

Er is ervaring met dit middel bij honden en katten.

Indicaties:

Dit geneesmiddel wordt gebruikt bij myelografie en epidurografie.

Waarschuwingen en contra-indicaties:

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor jodiumbevattende contrastmiddelen, meningitis en ernstige nier- en/of leverfunctiestoornissen.

Een directe herhaling van de intrathecale toediening wanneer een technische fout is opgetreden, is gecontra-indiceerd vanwege het risico op overdosering.

Bij intrathecale toediening is gelijktijdige epidurale of intrathecale toediening van corticosteroiden gecontra-indiceerd, aangezien corticosteroiden de tekenen en symptomen van arachnoïditis kunnen versterken en beïnvloeden.

Bij overdosering vinden levensbedreigende reacties plaats, vooral door effecten op het pulmonaire en cardiovasculaire stelsel. Onmiddellijke symptomatische behandeling is van belang.

Toediening en dosering:

Myelografie:

Hond/kat: 0,3 ml/kg subarachnoïdaal (maximaal 0,5 ml/kg)

Epidurografie:

Hond/kat: 0,2-0,3 ml/kg epiduraal

Bijwerkingen:

Bijwerkingen van jomeprol kunnen zijn pijn, bloeding en oedeem op de plaats van injectie en het optreden van krampen. Deze krampen zijn goed te behandelen met diazepam. Anafylactische reacties, misselijkheid, hypotensie, bradycardie kunnen vóórkomen.

In de meeste gevallen treden de reacties op binnen een aantal minuten na toediening, maar soms treedt een vertraagde reactie op. In geval van intrathecale toediening treden de meeste bijwerkingen enkele uren na toediening op, als gevolg van de distributie van het contrastmiddel in de cerebro-spinale vloeistof van de plaats van injectie naar de intravasculaire ruimte. De meeste reacties treden op binnen 24 uur na injectie.

Interacties met andere geneesmiddelen:

Er zijn geen relevante interacties bekend.

Fabrikant:

Origineel product: Byk Nederland, Iomeron® 400; Registratienummer RVG 16919.

Het wordt verdund en uitgevuld door de Apotheek van de faculteit

Diergeneeskunde.

Bewaarcondities en houdbaarheid:

Dit geneesmiddel is houdbaar tot de op het etiket aangeven datum mits donker en bij kamertemperatuur (15 -25 °C) bewaard.

Na aanpakken is de injectievloeistof 24 uur houdbaar bij kamertemperatuur.

Disclaimer: De Apotheek van de faculteit Diergeneeskunde aanvaardt geen aansprakelijkheid voor het gebruik van dit product. Ondanks de grote zorgvuldigheid betracht bij het samenstellen van deze informatie, kunnen de auteurs geen aansprakelijkheid aanvaarden voor eventuele zetfouten en andere onjuistheden.