



**EEN HART VOOR CARDIOLOGIE**

MET EEN UITGEBREID GAMMA



Voor meer info over ons cardiologie gamma:  
<https://www.dechra.be/cardisure>

## De voordelen van Cardisure® nu ook beschikbaar als vloeistof.

Cardisure® voor honden bevat pimobendan en is een belangrijk onderdeel van het behandelingsprotocol voor honden met congestief hartfalen (CHF). Het oefent zijn stimulerende myocardiële effect uit door een dubbel werkingmechanisme: de positieve inotrope werking die voor een verbeterde contractiliteit zorgt en de vasodilatatie die voor verminderde preload en afterload zorgt.

Door de toevoeging van een orale vloeistof is er nog meer flexibiliteit, zodat Cardisure® een oplossing biedt voor al uw patiënten.

### Tabletten:

- Gearomatiseerde tabletten voor betere therapietrouw
- Verkrijgbaar in 1,25 - 2,5 - 5 en 10 mg
- Gemakkelijk deelbare SmartTabs® voor nauwkeurige dosering bij honden van elke grootte
- Verdeelde tabletporties kunnen worden bewaard in de blisterverpakking voor maximaal 3 dagen
- 100 SmartTabs® in 10 x10 individuele blisters

### Orale oplossing 3,5 mg/ml:

- 42 ml met een doseerspuit van 1,5 ml
- 168 ml met een doseerspuit van 3 ml



**Cardisure®**



Voor meer informatie:  
<https://www.dechra.be/cardisure>

## Benakor® F

Benakor® F tabletten voor honden bevat benazepril dat inwerkt op het renine-angiotensine-aldosterone systeem door selectieve en langdurige ACE-remming. Benakor® F blokkeert effecten gemedieerd door angiotensine II en aldosteron, inclusief vasoconstrictie van zowel arteriën als venen, retentie van natrium en water door de nieren en de remodelerende effecten (met inbegrip van pathologische cardiale hypertrofie en degeneratieve nierveranderingen).

- Langwerpige, deelbare tabletten voor eenvoudige en nauwkeurige dosering
- Gedeelde tabletporties moeten worden gebruikt binnen één dag
- Verkrijgbaar in twee sterktes, 5 en 20 mg
- Blisterverpakkingen met 28 (2 x14) of 98 (7 x14) tabletten

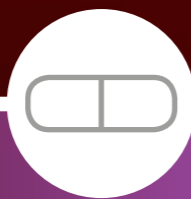


## Furosoral®

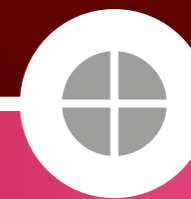
Furosoral® voor honden en katten bevat furosemide voor de behandeling van hydrothorax, hydropericard, ascites en oedeem, in het bijzonder bij hart- en nierfalen.

De aanbevolen dosis is 2,5 - 5 mg/kg per dag. Bij ernstige of refractaire gevallen kan de dosis initieel verdubbeld worden. Voor onderhoudstherapie moet de dagelijkse dosis worden aangepast aan de laagste klinisch effectieve dosis.

- Dubbel deelbare tabletten voor nauwkeurige dosering
- Gedeelde tabletporties kunnen worden bewaard in de blisterverpakking voor maximaal 3 dagen
- Verkrijgbaar in twee sterktes, 10 en 40 mg
- Blisterverpakkingen van 100 tabletten (10x10)



Benakor®



Furosoral®

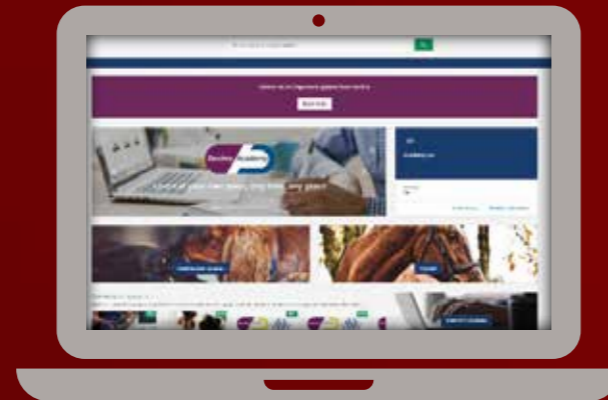
# Ondersteuning: de Dechra Academy

De Dechra Academy geeft u toegang tot gratis te volgen online educatieve onderwerpen, zodat u kunt leren op een tijd of plaats die u schikt.

Dechra heeft een Cardiologiemodule ontwikkeld samen met veterinaire cardioloog Mike Martin.

De module biedt u gratis korte E-learning's 'stuk voor stuk' aan, met inbegrip van:

- Huidige richtlijnen voor de behandeling van hartfalen bij honden
- Monitoring van hartfalen bij honden
- Behandeling van fulminant acuut congestief hartfalen bij de hond
- Veelgestelde vragen over medicatie voor congestief hartfalen



**Begin nu met leren:**

<https://academy.dechra.com/learn/course/internal/view/elearning/841/cardiologie-stukje-bij-beetje>

## CARDISURE 1,25 mg/ 2,5 mg/ 5 mg/ 10 mg tabletten met smaakstof voor honden

**Samenstelling:** Pimobendan 1,25 mg/ 2,5 mg/ 5 mg/ 10 mg **Doeldiersoort:** Hond **Indicaties:** Behandeling van congestief hartfalen bij honden dat wordt veroorzaakt door hartklepinsufficiëntie (mitralis en/of tricuspidalis regurgitatie) of gedilateerde cardiomyopathie. **Contra-indicaties:** Niet gebruiken bij hypertrofische cardiomyopathieën of klinische condities waarbij een toename van de cardiale output niet mogelijk is vanwege functionele of anatomische redenen (bv. aortastenose). **Bijwerkingen (frequentie en ernst):** In zeldzame gevallen kunnen een matig positief chronotroop effect en braken voorkomen. Deze effecten zijn echter dosisafhankelijk en kunnen worden voorkomen door de dosis te verlagen. In zeldzame gevallen worden symptomen van voorbijgaande aard zoals diarree, anorexia of lethargie waargenomen. Hoewel er geen duidelijk verband met pimobendan werd aangetoond, kunnen tijdens de behandeling in zeer zeldzame gevallen aanwijzingen voor effecten op de primaire hemostase (petechiën op slijmvliezen-membranen, onderhuidse bloedingen) worden vastgesteld. Deze symptomen verdwijnen wanneer de behandeling wordt stopgezet. In zeldzame gevallen kan tijdens chronische pimobendan behandeling van honden met een mitralisklepaandoening een toename van de mitralisklep regurgitatie worden waargenomen. De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd: Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 dieren vertonen bijwerking(en) gedurende de duur van één behandeling) Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 dieren) Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 dieren) Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 dieren) Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 dieren, inclusief geïsoleerde rapporten) **Dosering en toedieningsweg:** De aanbevolen dosering mag niet worden overschreden. Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald. Orale toediening van de tabletten in een dagelijkse dosis van 0,2 mg tot 0,6 mg pimobendan/kg lichaamsgewicht. De dagdosis is bij voorkeur 0,5 mg pimobendan per kg lichaamsgewicht. De dagelijkse dosis moet worden verdeeld over twee toedieningen van 0,25 mg per kg lichaamsgewicht: een halve dosis 's morgens en een halve dosis ongeveer 12 uur later. De onderhoudsdosering dient door de behandelende dierenarts individueel en in overeenstemming met de ernst van de aandoening te worden bepaald. Het diergeneesmiddel kan gecombineerd worden met een diuretische behandeling (bv. furosemide). Methode om de tablet te halveren: Leg de tablet op een vlak oppervlak met de breuklijn naar boven. Houd een tablethelft vast en duw met de vingertop op de andere helft. Elke dosis moet ongeveer één uur voor de maaltijd worden toegediend. **Aard en samenstelling van de primaire verpakking:** Blisterverpakking **Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:** Dechra Regulatory BV Handelsweg 25, 5531 AE Bladel Nederland **Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:** 1.25 mg BE-V395787 (Alu-PVC/PE/PVDC Blister) BE-V395796 (Alu-Alu Blister) 2,5 mg BE-V395805 (Alu-PVC/PE/PVDC Blister) BE-V395814 (Alu-Alu Blister) 5 mg BE-V395823 (Alu-PVC/PE/PVDC Blister) BE-V395832 (Alu-Alu Blister) 10 mg BE-V395841 (Alu-PVC/PE/PVDC Blister) BE-V395857 (Alu-Alu Blister) **Op diergeneeskundig voorschrift**

## CARDISURE 3,5 mg/ml orale oplossing voor honden

**Samenstelling:** Pimobendan 3,5 mg **Doeldiersoort:** Hond **Indicaties:** Voor de behandeling van congestief hartfalen bij honden veroorzaakt door hartklepinsufficiëntie (mitralis en/of tricuspidalis regurgitatie) of gedilateerde cardiomyopathie. **Contra-indicaties:** Niet gebruiken in geval van hypertrofische cardiomyopathie of klinische aandoeningen waarbij een toename van de cardiale output niet mogelijk is vanwege functionele of anatomische redenen (bv. aortastenose). Niet gebruiken bij honden met een ernstige leverfunctiestoornis aangezien pimobendan hoofdzakelijk wordt gemetaboliseerd via de lever. Niet gebruiken bij bekende overgevoeligheid voor het werkzaam bestanddeel of één van de hulpstoffen. **Bijwerkingen (frequentie en ernst):** In zeldzame gevallen kan een matig positief chronotroop effect (stijging van hartslagfrequentie) en braken optreden. Deze effecten zijn echter dosisafhankelijk en kunnen worden vermeden door verlaging van de dosis. In zeldzame gevallen kan voorbijgaande diarree, anorexia of lethargie worden waargenomen. In zeldzame gevallen is een toename van mitralisklep regurgitatie gezien tijdens chronisch gebruik van pimobendan bij honden met een mitralisklepaandoening. Hoewel een verband met pimobendan niet duidelijk is vastgesteld, kunnen, in zeer zeldzame gevallen, tekenen van een effect op primaire hemostase (petechiën op slijmvliezen, subcutane bloedingen) worden waargenomen tijdens de behandeling. Deze symptomen verdwijnen wanneer de behandeling wordt stopgezet. 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) **Dosering en toedieningsweg:** Voor oraal gebruik. Toediening van pimobendan dient ongeveer 1 uur voor de maaltijd plaats te vinden. Orale toediening van de oplossing in een dagelijkse dosis van 0,2 mg tot 0,6 mg pimobendan/kg lichaamsgewicht. De dagelijkse dosis dient verdeeld te worden over twee gelijke toedieningen (d.w.z. 0,1 mg tot 0,3 mg pimobendan/kg lichaamsgewicht overeenkomend met 0,3 ml tot 0,8 ml product per 10 kg lichaamsgewicht, tweemaal daags); een halve dosis 's ochtends en de andere helft ongeveer 12 uur later. De voorkeursdosis is 0,5 mg pimobendan/kg lichaamsgewicht verdeeld over twee doses, om de 12 uur (d.w.z. 0,25 mg/kg lichaamsgewicht overeenkomend met 0,7 ml product per 10 kg lichaamsgewicht, per toediening). Het diergeneesmiddel kan rechtstreeks in de bek worden gegeven met de maatspuit die in de verpakking wordt meegeleverd. Teneinde een juiste dosering te berekenen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk te worden bepaald. De verstrekte spuit bij het diergeneesmiddel is niet geschikt voor de behandeling van honden lichter dan 3,5 kg (dosering lager dan 0,1 ml). In geval van licht congestief hartfalen, kan een dagelijkse dosis aan de onderkant van het doseringsbereik adequaat zijn. Indien er echter binnen een week geen duidelijke respons wordt gezien, dient de dosering te worden verhoogd. De onderhoudsdosering dient individueel aangepast te worden door de behandelende dierenarts afhankelijk van de ernst van de ziekte. Het diergeneesmiddel kan worden gecombineerd met een diureticum, bijv. furosemide. **Aard en samenstelling van de primaire verpakking:** Kartonnen doos met 1 flacon van 42 ml en een 1,5 ml doseringsspuit. Kartonnen doos met 1 flacon van 168 ml en een 3 ml doseringsspuit. **Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:** Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederland **Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:** BE-V546017 **Op diergeneeskundig voorschrift**

Dechra Academy

## BENAKOR F 5 mg/ 20 mg tabletten voor honden

**Samenstelling:** Benazepril hydrochloride 5 mg - 20 mg **Doeldiersoort:** Hond  
**Indicaties:** Behandeling van congestief hartfalen. **Contra-indicaties:** Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen. Niet gebruiken in geval van hypotensie, hypovolemie, hyponatriëmie of acuut nierfalen. Niet gebruiken in geval van hartfalen door aorta of pulmonaire stenose. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie. De werkzaamheid en veiligheid van het product is niet vastgesteld bij honden met minder dan 2,5 kg lichaamsgewicht. **Bijwerkingen (frequentie en ernst):** Bij honden met congestief hartfalen werd benazepril hydrochloride in dubbel-blind uitgevoerde klinische studies goed verdragen, met een lagere incidentie van bijwerkingen in vergelijking met de placebo behandelde honden. Een klein aantal honden kan voorbijgaand braken, ongecoördineerdheid of tekenen van vermoeidheid vertonen. Bij honden met chronische nieraandoeningen kan het product de plasma creatinineconcentratie bij aanvang van de therapie verhogen. Een matige verhoging van de plasma creatinine concentratie na toediening van ACE-remmers is verenigbaar met de vermindering van glomerulaire hypertensie veroorzaakt door deze middelen. In afwezigheid van andere verschijnselen is dit daarom niet noodzakelijkerwijs een reden om de behandeling te beëindigen. **Dosering en toedieningsweg:** Het product oraal toedienen, éénmaal daags met of zonder voedsel. De duur van de behandeling is ongelimiteerd. Het product oraal toedienen met een minimum dosering van 0,25 mg (range 0,25-0,5) benazepril hydrochloride/kg lichaamsgewicht, eenmaal daags, volgens de onderstaande tabel:

Gewicht hond (kg)	Benakor F 5 mg	
	Standaard dosering	Dubbele dosering
>5 – 10	0,5 tablet	1 tablet
>10 – 20	1 tablet	2 tabletten

Gewicht hond (kg)	Benakor F 20 mg	
	Standaard dosering	Dubbele dosering
>20 – 40	0,5 tablet	1 tablet
>40 – 80	1 tablet	2 tabletten

De dosis kan worden verdubbeld, nog steeds eenmaal daags toedienen, met een minimum dosering van 0,5 mg/kg lichaamsgewicht (range 0,5-10) indien dit klinisch noodzakelijk wordt geacht en geadviseerd door de dierenarts. Indien halve tabletten worden gebruikt: Doe de resterende tablethelft van een gedeelde tablet terug in de blisterverpakking en bewaar het op een droge plaats onder 25°C. Gebruik de resterende tablethelft voor de volgende toediening. **Verpakking:** PVC/PE/PVDC/Alu-folie blisterverpakkingen of lu/Alu-folie blisterverpakkingen **Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:** LeVet B.V. Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater Nederland **Nummer(s) van de vergunning(en) voor het in de handel brengen:** 5 mg PVC/PE/PVDC/Alu-folie blister: BE-V317913 Alu/Alu-folie blister: BE-V349903 20mg PVC/PE/PVDC/Alu-folie blister: BE-V317922 Alu/Alu-folie blister: BE-V349912 **Op diergeneeskundig voorschrift**

## FUROSORAL 10 mg/ 40 mg tabletten voor katten en honden

**Werkzaam bestanddeel:** Furosemide 10 mg - 40 mg **Doeldiersoorten:** Katten en honden. **Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoorten:** Behandeling van hydrothorax, hydropericard, ascites en oedeem, in het bijzonder bij hartfalen en nierfalen. **Contra-indicaties:** Niet gebruiken bij dieren met hypovolemie, hypotensie of dehydratatie. Niet gebruiken in gevallen van nierfalen met anurie. Niet gebruiken in gevallen van elektrolyt deficiëntie. Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor furosemide, sulfonamiden of één van de hulpstoffen. Niet gebruiken bij acute glomerulaire nefritis. Niet gebruiken bij patiënten die excessieve doses hartglycosiden hebben gekregen. Niet gebruiken in combinatie met andere diuretica. Furosemide moet met voorzichtigheid worden gebruikt in het geval van een reeds bestaande verstoorde elektrolyt- en/of vochtbalans, een verstoorde leverfunctie (kan een hepatische coma veroorzaken) en diabetes mellitus. In het geval van een langdurige behandeling moeten de hydratatie status en serum elektrolyten regelmatig worden gecontroleerd. 1-2 dagen voor en na aanvang van behandeling met diuretica en ACE-remmers dienen de nierfunctie en hydratatie status te worden gecontroleerd. Furosemide moet met voorzichtigheid worden gebruikt bij patiënten met nefrotisch syndroom. **Bijwerkingen (frequentie en ernst):** In zeldzame (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren) gevallen kan zachte ontlasting voorkomen. Dit teken is tijdelijk en mild van aard en behoeft geen aanpassing van de medicatie. Vanwege de diuretische werking van furosemide, kan er verdikking van het bloed en verminderde circulatie optreden. In geval van langdurige medicatie kan er een elektrolyten deficiëntie (o.a. hypokaliëmie en hyponatriëmie) en dehydratie ontstaan. **Dosering en toedieningsweg:** Oraal gebruik. De aanbevolen startdosering is 2,5-5 mg furosemide per kilogram lichaamsgewicht per dag, overeenkomend met ½ - 1 10 mg tablet per 2 kg lichaamsgewicht. In ernstige of refractaire gevallen kan de dosering initieel verdubbeld worden. Voor onderhoud dient de dagelijkse dosering - afhankelijk van de klinische response van de hond/kat - door de dierenarts aangepast te worden tot de laagst effectieve dosis. Als de behandeling 's nachts als laatste wordt toegediend, kan dit een onaangename diurese tot gevolg hebben. **Aard en samenstelling van de primaire verpakking:** Blisterverpakking **Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:** Le Vet. Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Nederland **Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:** 10 mg BE-V469262 40 mg BE-V469271 **Op diergeneeskundig voorschrift**



Een hart voor cardiologie  
met een uitgebreid cardiologie gamma



Voor meer informatie:  
<https://www.dechra.be/cardisure>