

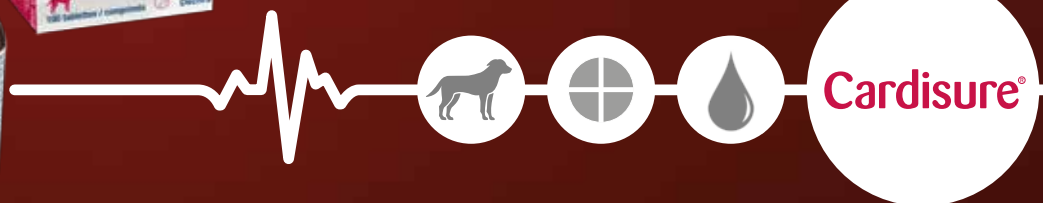
Cardisure® doseringskaart

Grootte van de hond	Cardisure® tabletten en orale oplossing NIEUW									
	1.25 mg		2.5 mg		5 mg		10 mg		3.5 mg/ml	
	ochtend	avond	ochtend	avond	ochtend	avond	ochtend	avond	ochtend	avond
5 kg	1	1	of 1/2	1/2	of 1/4	1/4			of 0.35 ml	0.35 ml
10 kg			1	1	of 1/2	1/2	of 1/4	1/4	of 0.7 ml	0.7 ml
15 kg					3/4	3/4			of 1.1 ml	1.1 ml
20 kg					1	1	of 1/2	1/2	of 1.4 ml	1.4 ml
30 kg							3/4	3/4	of 2.1 ml	2.1 ml
40 kg							1	1	of 2.8 ml	2.8 ml

Tabel: Aanbevolen dagelijkse dosis (0,5 mg pimobendan/kg lichaamsgewicht) die tweemaal (telkens 0,25 mg pimobendan/kg lichaamsgewicht) per dag moet gegeven worden. Elke dosis zou ongeveer een uur voor de maaltijd moeten gegeven worden. De onderhoudsdosis zou aangepast moeten worden aan de hand van de klinische respons en de ernst van de ziekte (0,2 – 0,6 mg/kg/dag).



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



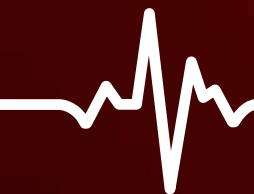
CARDISURE 1,25 mg/ 2,5 mg/ 5 mg/ 10 mg tabletten met smaakstof voor honden

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 slijmvlies-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 slijmvlies, 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 orale 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**



Een hart voor cardiologie
met een uitgebreid gamma



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