

Cardisure® Flavoured vet og Cardisure® vet. – Doseringstabel

Anbefalet indgivelse af medicinen er hver 12. time ca en time før fodring*

Cardisure Flavoured Vet. tabletstyrke og Cardisure vet. oral						
Kropsvægt	1,25 mg		2,5 mg		5 mg	3,5 mg/ml
5 kg	 1,25 mg	eller	 1/2 x 2,5 mg	eller	 1/4 x 5 mg	 0,35 ml
10 kg			 2,5 mg	eller	 1/2 x 5 mg	 0,7 ml
15 kg					 3/4 x 5 mg	 1,1 ml
20 kg					 5 mg	 1,4 ml
30 kg					 +  1½ x 5 mg	 2,1 ml
40 kg					 +  2 x 5 mg	 2,8 ml

Besøg www.dechra.dk for mere information om håndtering af hjertesvigt og Cardisure flavoured Vet. tabletter og Cardisure Vet. oral opløsning.

Læg delte tabletter tilbage i den åbne blisterpakning og brug dem indenfor 3 dage.

* Baseret på en daglig anbefalet dosis på 0,5 mg pimobendan/kg kropsvægt, delt ud på to daglige doseringer (hver 0,25 mg/kg kropsvægt).



**Cardisure®
flavoured vet.**
Pimobendan

Cardisure® vet.
Pimobendan



Dechra Academy – støtte når du har brug for det

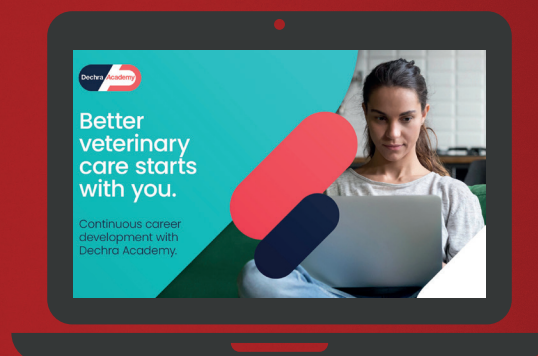
Dechra Akademiet giver dig gratis adgang til videreuddannelse, når det passer dig.

Vi har udviklet et nyt kardiologi-læringsprogram i samarbejde med veterinærkardiologen Mike Martin.



Del efter del kan du sammenstykke information om:

- Retningslinjer for behandling af hjertesvigt hos hunde.
- Monitorering af hjertesvigt hos hunde.
- Hvordan behandles en patient med akut fulminant hjertesvigt?
- Ofte stillede spørgsmål om medicin og valg af behandling.



Log ind på akademiet og lær mere: www.dechra.dk/academy

Cardisure flavoured Vet 1,25 mg, 2,5 mg og 5 mg tabletter og **Cardisure Vet**, oral opløsning 42 ml. **Aktivt stof:** Pimobendan. **Rx, ATCvet-kod:** QC01CE90. **Dyrearter:** Hund. **Indikationer:** Til behandling af kongestiv hjerterinsufficiens hos hunde hidrørende fra valvulær insufficiens (mitral og/eller tricuspidal tilbagestrømning) eller dilateret kardiomyopati. **Kontraindikationer:** Bør ikke anvendes i tilfælde af hypertrofisk kardiomyopati eller kliniske tilstande, hvor en foregelse i minutvolumen umuliggøres af funktionelle eller anatomiske årsager (f.eks. aorta stenose). **Opløsning:** Bør ikke anvendes hos hunde med svært nedsat leverfunktion, da pimobendan hovedsageligt metaboliseres via leveren. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. **Særlige forsigtighedsregler for dyret:** Præparatet skal indgives på tom mave, mindst en time før et måltid, idet absorptionen nedsættes ved indgivelse sammen med foder. Præparatet er tilsat smagsstoffer. For at forhindre utilsigtet indtagelse, skal tabletterne opbevares utilgængeligt for hunde. Hvis præparatet gives til hunde med diabetes, skal glucoseniveauet i blodet følges nøje. Da pimobendan metaboliseres i leveren, skal der udvises særlig agtpågivenhed når præparatet gives til hunde med alvorlig leverinsufficiens. Det anbefales at hjertefunktion og morfologi overvåges hos dyr der behandles med pimobendan. **Opløsning:** Glucoseniveauet i blodet bør kontrolleres regelmæssigt under behandlingen hos hunde med diabetes mellitus. **Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** I tilfælde af selvindgivelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Vask hænderne efter brug. **Bivirkninger:** Moderat positiv kronotrop effekt og opkastning kan i sjældne tilfælde forekomme. Disse bivirkninger er dosisafhængige og kan undgås ved dosisreduktion. Der er i enkelte tilfælde observeret forbigående diarré, anorexi eller letargi. I meget sjældne tilfælde kan der observeres tegn på primær hæmostase (petechiæ på mucosa, subkutane blødninger) under behandlingen, skønt der ikke kunne fastslås en direkte sammenhæng med pimobendan. Symptomerne forsvinder ved ophør af behandlingen. I sjældne tilfælde er der observeret en øget mitral tilbagestrømning i forbindelse med kronisk pimobendanbehandling hos hunde med Mitral Valve Disease. **Drægtighed eller diegivning:** Præparatets sikkerhed er ikke undersøgt hos drægtige eller diegivende tæver. **Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:** I farmakologiske studier ses ingen interaktion mellem hjerne-glycosidet ouabain og pimobendan. Den pimobendan-inducerede forbedring af hjertets kontraktionsevne svækkes ved brug af calcium antagonist verapamil og af beta-antagonisten propranolol. **Dosering og indgivelsesmåde:** Den anbefalede dosis bør ikke overskrides. Dyrrets kropsvægt skal måles nøjagtigt, inden behandlingen påbegyndes, for at sikre en korrekt dosering. Tabletterne indgives oralt med en dosis på mellem 0,2 og 0,6 mg/kg kropsvægt dagligt. Den anbefalede, daglige dosis er 0,5 mg pimobendan/kg kropsvægt. Indgivelsen fordeles på to daglige doseringer hver på 0,25 mg/kg kropsvægt – fordelt med en dosering om morgenen og den anden cirka 12 timer senere. Vedligeholdelsesdoseringen fastlægges individuelt af den ansvarlige dyrlæge, afhængig af lidelsens sværhedsgrad. Behandlingen kan eventuelt kombineres med en vanddrivende behandling med f.eks. furosemid. Produktet skal indgives cirka en time før fodring. **Opløsning:** Til oral anvendelse. Pimobendan bør administreres cirka 1 time før fodring. Lægemidlet skal administreres oralt med dosering inden for intervallet 0,2 mg til 0,6 mg pimobendan/kg legemsvægt pr. dag. Den daglige dosis bør fordeles på 2 lige store administrationer (dvs. 0,1 mg til 0,3 mg pimobendan/kg legemsvægt svarende til 0,3 ml til 0,8 ml af lægemidlet pr. 10 kg legemsvægt, to gange dagligt); halvdelen af dosen om morgenen og den anden halvdel cirka 12 timer senere. Den anbefalede daglige dosis er 0,5 mg pimobendan/kg legemsvægt fordelt på 2 doser hver 12. time (dvs. 0,25 mg/kg svarende til 0,7 ml af lægemidlet pr. 10 kg legemsvægt, pr. administration). Lægemidlet kan gives direkte i munden ved brug af sprøjten, som medfølger i pakningen. For at sikre korrekt dosering bør legemsvægten bestemmes så nøjagtigt som muligt for ordination. Sprøjten, som medfølger sammen med lægemidlet, er ikke egnet til behandling af hunde under 3,5 kg (dosering under 0,1 ml). **Pakningsstørrelser:** 1,25 mg, 2,5 mg og 5 mg tabletter i blisterkarton 100 stk (10x10 stk) og flaske 42 ml. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** Tabletter: Eurovet Animal Health B. V. Opløsning: Dechra Regulatory B.V. **Repræsentant:** Dechra Veterinary Products A/S. **Dato for ændring af teksten:** Tabletter: 24.09.2019. Opløsning: 24.01.2022. **Udleveringsbestemmelse:** B. **Ovenstående tekst er et forkortet resumé af sammendraget af produkttegenskaber. For yderligere information se venligst på www.vetisearch.dk eller kontakt www.dechra.dk. Dagsaktuel pris kan ses på www.vetisearch.dk.**