

Vetmedin® 1,25 mg / 5 mg kauwtabletten voor de hond

 **Boehringer
Ingelheim**



Registratiehouder:

Boehringer Ingelheim bv
Comeniusstraat 6
1817 MS Alkmaar

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

MEDA Manufacturing GmbH
Neurather Ring 1
51063 Köln
Duitsland

Benaming van het diergeneesmiddel

Vetmedin 1,25 mg / 5 mg
kauwtabletten voor de hond
Pimobendan

Gehalte aan werkzaam bestanddeel

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Vetmedin 1,25 mg: pimobendan 1,25 mg
Vetmedin 5 mg: pimobendan 5 mg

Indicaties

Het product is geïndiceerd voor de vermindering van de symptomen van congestief hartfalen bij honden dat wordt veroorzaakt door dilatatieve cardiomyopathie of hartklepinsufficiëntie (mitralis en/of tricuspidalis regurgitatie).

Contra-indicaties

Het product dient niet te worden gebruikt bij gevallen met hypertrofische cardiomyopathieën of bij klinische condities waarbij een toename van de cardiale output niet mogelijk is vanwege functionele of anatomische redenen (b.v. aorta stenose).

Bijwerkingen

In zeldzame gevallen kunnen een licht positief chronotroop effect en overgeven voorkomen. Deze effecten zijn echter dosisafhankelijk en kunnen worden voorkomen door in deze gevallen de dosis te verlagen. In zeldzame gevallen is voorbijgaande diarree, anorexie of lethargie waargenomen.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

Diersoorten waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is
Hond

Dosering voor elke doeldiersoort, wijze van gebruiken en van toediening

De dosering van het product is 0,2 tot 0,6 mg pimobendan per kg lichaamsgewicht per dag oraal. Bij voorkeur is de dagdosering 0,5 mg pimobendan per kg lichaamsgewicht. De dagelijkse dosis dient te worden verdeeld in twee giften (van ieder 0,25 mg per kg lichaamsgewicht), de helft 's ochtends en de andere helft ongeveer 12 uur later. Iedere dosis dient bij voorkeur ongeveer één uur voor de maaltijd te worden gegeven.

Het product mag worden gecombineerd met diuretica zoals furosemide.

In de onderstaande tabel wordt de dosering per kg lichaamsgewicht uiteengezet:

Gewicht hond (kg)	Aantal kauwtabletten per keer	
	's ochtends	
	1,25 mg	5 mg
< 10	1	-
10-19	-	1/2
20-39	-	1
40-59	-	2
> 60	-	3
Gewicht hond (kg)	's avonds	
	1,25 mg	5 mg
< 10	1	-
10-19	-	1/2
20-39	-	1
40-59	-	2
> 60	-	3

Aanwijzingen voor een juiste toediening

Chronisch hartlijden bij honden wordt hoofdzakelijk veroorzaakt door een vergroot hart (dilatatieve cardiomyopathie) of een verslechterde hartklepfunctie (mitralis en/of tricuspidalis regurgitatie). Vetmedin is inodilator, een stof met een positief inotrope en potente vasodilatatieve eigenschappen. Met deze tweeledige werking heeft Vetmedin een versterkende werking op het hart en vergemakkelijkt het de bloedcirculatie.

Wachttermijn

Niet van toepassing

Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 30°C.

Houd de flacon zorgvuldig gesloten ter bescherming tegen vocht.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos en flacon.

Speciale waarschuwingen

In ratten en konijnen is geen effect van pimobendan op vruchtbaarheid waargenomen. Embryotoxisch effect werd pas waargenomen bij maternotoxische doses. In experimenten met ratten is aangetoond dat pimobendan overgaat in de moedermelk. Bij fokdieren uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling van de behandelend dierenarts.

In farmacologische studies is geen interactie tussen het hartglycoside ouabaïne en pimobendan waargenomen. Het effect van pimobendan, toename in de contractiliteit van het hart, wordt verzwakt door de calciumantagonist verapamil en de β -antagonist propranolol.

Bij overdosering is een symptomatische behandeling aangewezen. Bij hoge overdosering kan tachycardie optreden.

In geval van accidentele inname door mensen, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet gebruikte diergeneesmiddelen of eventuele restanten hiervan

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

De datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

8 oktober 2009

Overige informatie

Het product wordt verpakt in hoge dichtheid HDPE tablettencontainers met een kindveilige PP schroefdeksel in de volgende maten:

1,25 mg kauwtabletten:

35 ml tablettencontainer met 50 tabletten

5 mg kauwtabletten:

150 ml tablettencontainer met 50 tabletten

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

REG NL 100514

REG NL 100517

Kanalisatie:

UDA

