

Thyrasol® 5 mg/ml

Orale oplossing voor katten



Stabilisering voorafgaand aan chirurgische thyreoïdectomie

- * 2 maal per dag 2,5 mg Thiamazol (= 2 x 0,5 ml Thyrasol)
- * 1 maal per dag 5 mg Thiamazol om praktische redenen

Langdurige behandeling van feline hyperthyreoïdie

- * 5 mg Thiamazol als dagelijkse aanvangsdosis (verdeeld in twee doses 's ochtends en 's avonds) + dosisaanpassing in stappen van 2,5 mg per dag.

Dosering Thyrasol® 5 mg /ml – Orale oplossing voor katten

Dagdosering Thiamazol in mg	2 x DAAGSE DOSERING		OF	1 x DAAGSE DOSERING*
	s'morgens	s'avonds		dagdosis
0,5 mg	0,05 ml	0,05 ml		0,1 ml
1 mg	0,1 ml	0,1 ml		0,2 ml
1,25 mg	0,15 ml	0,1 ml		0,25 ml
2,5 mg	0,25 ml	0,25 ml		0,5 ml
5 mg	0,5 ml	0,5 ml		1 ml
7,5 mg	0,75 ml	0,75 ml		1,5 ml
10 mg**	1 ml	1 ml		2 ml
12,5 mg	1,25 ml	1,25 ml		2,5 ml
15 mg	1,5 ml	1,5 ml		3 ml
17,5 mg	1,75 ml	1,75 ml		3,5 ml
20 mg	2 ml	2 ml		4 ml

*Indien om praktische redenen een eenmaal daags dosering de voorkeur heeft.

** > 10 mg thiamazol per dag vereist een extra nauwlettendheid – Max dosering is 20 mg thiamazol per dag.

Monitoring na 3 weken, 6 weken, 10 weken, 20 weken en daarna om de 3 maanden.

Thyrasol® 5 mg/ml

Orale oplossing voor katten

Samenstelling: Thiamazol 5,0 mg/ml. **Farmaceutische vorm:** orale oplossing. Kleurloze tot lichtbruine, troebele, visceuze oplossing. **Indicaties:** voor de stabilisatie van hyperthyreoïdie bij katten voorafgaand aan chirurgische thyreoïdectomie. Voor de langdurige behandeling van feline hyperthyreoïdie. **Dosering en toedieningsweg:** voor oraal gebruik. Voor het stabiliseren van feline hyperthyreoïdie voorafgaand aan chirurgische thyreoïdectomie en voor de langdurige behandeling van feline hyperthyreoïdie is de aanbevolen aanvangsdosis 5 mg thiamazol (1 ml diergeneesmiddel) per dag. De totale dagelijkse dosis dient bij voorkeur te worden verdeeld in twee doses en 's ochtends en 's avonds te worden toegediend. Het diergeneesmiddel dient direct met de spuit in de bek van de kat te worden toegediend. Indien, om praktische redenen een eenmaal daagse dosering de voorkeur heeft, dan is dit acceptabel, hoewel een dosering van 2,5 mg (= 0,5 ml van het diergeneesmiddel) tweemaal daags effectiever kan zijn op korte termijn. Vóór aanvang van de behandeling en na 3 weken, 6 weken, 10 weken, 20 weken en daarna om de 3 maanden, moeten de hematologische en biochemische parameters en de totale T4-concentraties in het serum worden bepaald. Op elk van de aanbevolen monitoringintervallen dient de dosis naar effect getitreerd te worden op basis van de totale T4 in het serum en de klinische respons op de behandeling. Aanpassingen aan de standaarddosis dienen te worden gedaan in stappen van 2,5 mg thiamazol, waarbij gestreefd moet worden naar een zo laag mogelijke dosering. Indien een toediening van méér dan 10 mg thiamazol per dag vereist is, moeten de dieren extra nauwlettend worden gemonitord. De toegediende dagelijkse dosis mag niet hoger zijn dan 20 mg thiamazol per dag. In geval van een langdurige behandeling van hyperthyreoïdie dient het dier levenslang behandeld te worden. **Contra-indicaties:** niet gebruiken bij katten die aan een systemische ziekte lijden, zoals een primaire leveraandoening of diabetes mellitus. Niet gebruiken bij katten die symptomen van een auto-immuunziekte vertonen. Niet gebruiken bij dieren met stoornissen van de witte bloedcellen, zoals neutropenie of lymfopenie. Niet gebruiken bij dieren met stoornissen van de bloedplaatjes en coagulopathieën (in het bijzonder trombocytopenie). Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of één van de hulpstoffen. Niet gebruiken tijdens dracht of lactatie. Uit laboratoriumonderzoek bij ratten en muizen zijn gegevens naar voren gekomen die wijzen op teratogene en embryotoxische effecten van thiamazol. De veiligheid van het diergeneesmiddel in drachtige of lacterende poezen is niet onderzocht. **Bijwerkingen:** bij langdurige behandeling van hyperthyreoïdie zijn bijwerkingen gemeld. In veel gevallen zijn de symptomen mild en van voorbijgaande aard, en vormen ze geen reden om de behandeling te stoppen. De meer ernstige effecten verdwijnen meestal wanneer de medicatie wordt gestopt. Bijwerkingen komen soms voor. De meest voorkomende klinische bijwerkingen die zijn gemeld, zijn: braken, gebrek aan eetlust/anorexie, gewichtsverlies, lethargie, ernstige pruritus en huidschilfering aan kop en nek, hemorragische diathese en icterus geassocieerd met hepatopathie, en hematologische afwijkingen (eosinoflie, lymfocytose, neutropenie, lymfopenie, lichte leukopenie, agranulocytose, trombocytopenie of hemolytische anemie). Deze bijwerkingen verdwijnen binnen 7–45 dagen na het stoppen van de behandeling met thiamazol. Mogelijke immunologische bijwerkingen zijn anemie, waarbij trombocytopenie en antinucleaire antistoffen in het serum zelden optreedt, en lymfadenopathie zeer zelden optreedt. De behandeling dient onmiddellijk te worden gestopt en na een passende herstelperiode dient een alternatieve behandeling te worden overwogen. Na langdurige behandeling met thiamazol bij knaagdieren is een verhoogd risico op neoplasie in de schildklier waargenomen, maar bij katten zijn daarvoor geen aanwijzingen. **Houdbaarheidsstermijn:** houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 24 maanden. Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 90 dagen. Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren. **Verpakkingsgrootten:** kartonnen doos met 1 flacon van 30 ml, 100ml en een meegeleverde polyethyleen (LDPE) doseerspuit van 1,5 ml voor oraal gebruik met een schaalverdeling in stappen van 0,05 ml met een polystyreen (PS) zuiger. **Registratiehouder:** CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH, Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Duitsland. BE-V660945 – Op diergeneeskundig voorschrift