Canitroid flavoured 200 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 400 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 600 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 800 microgrammi compresse per cani

1.DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid flavoured 200 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 200 microgram tablets for dogs (PT)

Thyforon flavoured 200 microgram tablets for dogs (UK, IE)

Forthyron flavoured 200 microgram tablets for dogs (BE, CZ, EL, HU, LU, NL, PL, SI, SK)

Forthyron Flavour 200 microgram tablets for dogs (AT, DE)

Forthyron flavoured vet., 200 microgram tablets for dogs (DK)

Forthyron Smak vet, 200 microgram tablets for dogs (FI, SE)

Forthyron F S tablets for dogs (FR)

Forthyron vet., 200 microgram tablets for dogs (NO)

Canitroid Sabor, 200 microgram tablets for dogs (ES)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una compressa contiene:

Principio attivo:

200 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 194 µg di levotiroxina.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa.

Compressa con doppia barra di frattura, bianca rotonda con macchie marroni.

Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Cani.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani.

4.3. Controindicazioni

Non usare in cani che soffrono di insufficienza surrenalica non controllata.

Non usare nel caso di nota ipersensibilità alla levotiroxina sodica o ad uno degli eccipienti.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La diagnosi di ipotiroidismo deve essere confermata mediante test adeguati.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Le compresse sono aromatizzate. Al fine di evitare l'ingestione accidentale, custodire le compresse al di fuori della portata dei cani.

Un improvviso aumento della richiesta di ossigeno nei tessuti periferici, unito agli effetti cronotropi della levotiroxina sodica, potrebbe provocare un superlavoro per un cuore malfunzionante, causando uno scompenso e segni di collasso cardiaco congestizio. I cani ipotiroidei che soffrono di ipoadrenocorticismo presentano una ridotta capacità di metabolizzare la levotiroxina sodica e perciò un maggior rischio di tireotossicosi. I cani affetti da ipoadrenocorticismo e ipotiroidismo concomitanti devono essere stabilizzati con un trattamento a base di glucocorticoidi e mineralocorticoidi prima del trattamento con levotiroxina sodica, per evitare l'istaurarsi di una crisi di ipoadrenocorticismo. Dopodiché, si devono ripetere gli esami a carico della tiroide. Quindi si consiglia di iniziare gradualmente la terapia con levotiroxina iniziando con il 25% del dosaggio normale, aumentandolo del 25% ogni due settimane fino al raggiungimento della condizione ottimale. L'instaurazione graduale della terapia viene consigliata anche per i cani affetti da altre patologie concomitanti, in particolare nei cani affetti da patologie cardiache, diabete mellito e disfunzioni renali o epatiche.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Lavarsi le mani dopo aver somministrato le compresse.

Le donne in gravidanza devono manipolare il prodotto con cautela. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

<u>Per il medico</u>: Questo prodotto contiene un'alta concentrazione di levotiroxina sodica e, se ingerito, può rappresentare un rischio per l'uomo, in particolare per i bambini.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

La ripresa dell'attività fisica può rivelare o intensificare altri problemi correlati alla salute, come l'osteoartrosi. Le reazioni avverse agli ormoni tiroidei sono normalmente associate a un dosaggio eccessivo e corrispondono ai sintomi dell'ipertiroidismo, incluse perdita di peso non associata a una perdita dell'appetito, iperattività, eccitabilità, palpitazioni, tachicardia, polidipsia, poliuria e polifagia.

In casi molto rari sono state riportate reazioni di ipersensibilità (prurito).

Vedere anche sezione 4.10.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).>

4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza di questo prodotto su cagne gravide o in allattamento non è stata stabilità. Tuttavia, la levotiroxina è una sostanza endogena e gli ormoni tiroidei sono essenziali per lo sviluppo del feto, soprattutto durante il primo periodo della gestazione. L'ipotiroidismo durante la gravidanza può portare a importanti complicazioni, quali la morte del feto o mortalità perinatale. Potrebbe essere necessario regolare il dosaggio di mantenimento della levotiroxina sodica durante la gravidanza. Le cagne gravide devono quindi essere controllate regolarmente dal momento del concepimento fino ad alcune settimane dopo il parto.

4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Esistono vari farmaci che possono peggiorare il legame degli ormoni tiroidei nel plasma o nei tessuti o che possono modificare il metabolismo degli ormoni tiroidei (es. barbiturici, antiacidi, steroidi anabolizzanti, diazepam, furosemide, mitotane, fenilbutazone, fenitoina, propanololo, grosse dosi di salicilati e

sulfamidici). Quando si trattano cani che stanno ricevendo cure mediche concomitanti, le proprietà di questi farmaci vanno tenute in considerazione.

Gli estrogeni possono aumentare le necessità tiroidee.

La ketamina può provocare tachicardia e ipertensione quando usata in pazienti che stanno ricevendo ormoni tiroidei. La levotiroxina aumenta gli effetti delle catecolamine e dei simpaticomimetici.

In pazienti, con collasso cardiaco congestizio precedentemente compensato e che ricevono un'integrazione di ormoni tiroidei, può essere necessario aumentare il dosaggio di digitalici.

Nel trattamento dell'ipotiroidismo in cani con diabete concomitante, si consiglia di controllare attentamente il diabete.

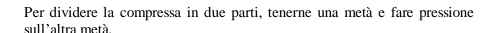
La maggior parte dei cani in terapia continuativa giornaliera con alti dosaggi di glucocorticoidi presenteranno concentrazioni di T₄ sierico molto basse o non rilevabili, così come valori anomali di T₃.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per somministrazione orale.

Il dosaggio iniziale consigliato di levotiroxina sodica è di 10 µg/kg peso corporeo, per via orale, ogni 12 ore. Per via della variabilità di assorbimento e metabolismo, il dosaggio può richiedere adeguamenti prima di poter osservare una risposta clinica soddisfacente. Il dosaggio iniziale e la frequenza di somministrazione solo semplicemente un punto di partenza. La terapia deve essere altamente individualizzata e adattata su misura in base alle esigenze di ogni singolo animale. Quando si inizia un dosaggio in cani che pesano meno di 5 kg di peso corporeo, si deve somministrare un quarto di compressa da 200 µg una volta al giorno. Questi casi vanno monitorati con attenzione. Nel cane, l'assorbimento della levotiroxina sodica può essere influenzato dalla presenza di cibo. La tempistica del trattamento e la sua correlazione rispetto all'alimentazione deve quindi essere mantenuta costante giorno per giorno. Per controllare adeguatamente la terapia, si possono misurare i valori minimi (appena prima del trattamento) e i valori di picco (circa 3 ore dopo il dosaggio) di T₄ nel plasma. Se il dosaggio è adeguato, la concentrazione di picco di T₄ nel plasma dovrebbe rientrare in un range alto-normale (circa da 30 a 47 nmol/l) e i valori minimi dovrebbero superare all'incirca i 19 nmol/l. Se i livelli di T₄ si trovano al di fuori di questa gamma di valori, il dosaggio di levotiroxina può essere regolato con aumenti da 50 a 200 µg fino a quando il paziente è clinicamente eutiroideo e il T4 sierico rientra nel range di riferimento. I livelli di T4 nel plasma possono essere nuovamente verificati due settimane dopo la modifica del dosaggio, ma il miglioramento delle condizioni cliniche è un fattore di uguale importanza nella determinazione del dosaggio individuale e lo si potrà verificare da 4 a 8 settimane dopo. Quando si raggiunge il dosaggio sostitutivo ottimale, si può effettuare il controllo clinico e biochimico ogni 6-12 mesi.

Per dividere una compressa correttamente e facilmente, porla con la barra di frattura rivolta verso l'alto e fare pressione con il pollice.





4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario

In seguito alla somministrazione di un sovradosaggio, si può verificare una tireotossicosi. La tireotossicosi come effetto secondario di un moderato sovradosaggio non è comune nei cani, vista la capacità del cane di catabolizzare ed eliminare gli ormoni tiroidei. Nel caso di un'ingestione accidentale di grosse quantità di questo medicinale veterinario, si può diminuire l'assorbimento inducendo il vomito e somministrando oralmente, una sola volta, sia carbone attivo che solfato di magnesio.

Sovradosaggi da tre a sei volte superiori rispetto al dosaggio iniziale indicato sull'etichetta per 4 settimane consecutive in cani sani, eutiroidei, non comportano sintomi clinici significativi che possano essere attribuiti al trattamento. Un unico sovradosaggio di 3-6 volte superiore rispetto al dosaggio consigliato non rappresenta un pericolo per il cane e non è necessario intraprendere alcuna azione. Tuttavia, in seguito a

un sovradosaggio prolungato, potrebbero in teoria manifestarsi sintomi clinici di ipertiroidismo quali polidipsia, poliuria, palpitazioni, perdita di peso senza anoressia e tachicardia e/o irrequietezza. La comparsa di questi sintomi deve portare a una valutazione delle concentrazioni di T₄sierico per confermare la diagnosi e all'interruzione immediata del trattamento. Una volta che i sintomi si siano ridotti al minino (da qualche giorno a qualche settimana), il dosaggio tiroideo è stato rivisto e l'animale si è ripreso completamente, si può riprendere con un dosaggio inferiore, controllando attentamente l'animale.

4.11. Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmaco-terapeutico: Ormoni tiroidei sintetici

Codice ATCvet: QH03AA01.

5.1. Proprietà farmacodinamiche

Farmacologicamente la levotiroxina è classificata come una preparazione ormonale che sostituisce ormoni endogeni insufficienti.

La levotiroxina T₄ si trasforma in triiodotironina T₃. La T₃ agisce sui processi cellulari mediante interazioni specifiche ormone-recettore con il nucleo, i mitocondri e la membrana plasmatica. L'interazione della T₃ con i siti ormone-recettore porta ad un aumento della trascrizione di DNA o modulazione dell'RNA, influenzando così la sintesi delle proteine e l'azione degli enzimi.

Gli ormoni tiroidei agiscono su molti diversi processi cellulari. Negli animali e nell'uomo in fase di sviluppo, questi sono fattori determinanti e cruciali per uno sviluppo normale, soprattutto del sistema nervoso centrale. L'integrazione tiroidea aumenta il metabolismo cellulare basale e il consumo di ossigeno, influenzando così la funzione praticamente di tutti gli organi.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

Alcuni cani sembravano assorbire meglio la levotiroxina e/o eliminarla più lentamente rispetto ad altri cani. Inoltre, i livelli di assorbimento e di eliminazione sono influenzati dall'assunzione quotidiana di levotiroxina sodica (alto assorbimento/bassa eliminazione nel caso di un basso dosaggio e vice versa nel caso di un alto dosaggio). La variabilità dei parametri farmacocinetici fra singoli cani è considerevole e sebbene la presenza di cibo possa influenzare l'assorbimento, si ritiene abbia un effetto minore sui parametri generali. L'assorbimento è relativamente basso e incompleto: nella maggior parte dei casi, la T_{max} si raggiunge tra 1 e 5 ore dopo la somministrazione per via orale, la C_{max} media varia fino ad oltre 3 volte fra i cani, a parità di dosaggio. Nei cani che ricevono un dosaggio corretto, i picchi plasmatici si avvicinano o superano leggermente il limite superiore dei livelli plasmatici normali di T4 ed entro la fine delle 12 ore successive alla somministrazione orale, il livello di T4 nel plasma scende normalmente alla metà inferiore del range normale. La velocità di eliminazione di T4 dal plasma è rallentata nell'ipotiroidismo. Gran parte della tiroxina si accumula nel fegato. La levotiroxina è legata alle proteine e alle lipoproteine plasmatiche. Una parte del dosaggio di tiroxina viene metabolizzata nella più potente triiodotironina (T₃) mediante deiodinazione. Il processo della deiodinazione è continuo. Questi altri prodotti metabolici deiodinati (diversi dalla T₃ e la T₄) non possiedono attività tiromimetica. Altre vie del metabolismo degli ormoni tiroidei comprendono la coniugazione per formare glucuronidi solubili e solfati per l'escrezione biliare o urinaria, così come la scissione del legame etereo della molecola iodotironina. Nel cane, oltre il 50% della T4 prodotta ogni giorno perde viene eliminata con le feci. Le riserve extratiroidee di T₄ nel corpo vengono eliminate e sostituite entro circa un giorno.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Calcio idrogeno fosfato diidrato

Cellulosa, Microcristallina Sodio amido-glicolato (tipo A) Stearato di magnesio Aroma carne naturale

6.2. Incompatibilità principali

Non pertinente.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni Periodo di validità delle frazioni di compresse non utilizzate: 4 giorni.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Il prodotto è imballato in un blister [Alluminio $(20\mu m)$ - PVC/PE/PVDC (250/30/90) bianco]. 10 compresse per blister, 5 o 25 blister per scatola, 50 o 250 compresse per scatola. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25 5531 AE Bladel Paesi Bassi

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

5 blister da 10 compresse da 200 mcg A.I.C. n. 104358015 25 blister da 10 compresse da 200 mcg A.I.C. n. 104358027

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 2 Agosto 2012

Data dell'ultimo rinnovo:

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

28 dicembre 2020

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile

	ORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO NFEZIONAMENTO PRIMARIO	O ESTERNO E SUL							
{Scatola}									
1.	DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO								
Canitroid flavoured 200 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica									
2.	INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOS	TANZE							
Una compressa contiene: Principio attivo: 200 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 194 µg di levotiroxina									
3.	FORMA FARMACEUTICA								
Comp	pressa								
4.	CONFEZIONI								
50 compresse/250 compresse 10 compresse per blister									
5.	SPECIE DI DESTINAZIONE								
Cani									
6.	INDICAZIONE								
Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani									
7.	MODALITA' E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE								
	Per somministrazione orale Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo Spazio per posologia								
8.	TEMPO DI ATTESA								
9.	SE NECESSARIO AVVERTENZE SPECIALI dell'uso leggere il foglietto illustrativo.								
10.									
	{mese/anno}								

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare a temperatura superiore ai 25° C Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: Leggere il foglietto illustrativo

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA E IMPIEGO se pertinente

Solo per uso veterinario

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO LOTTI, SE DIVERSI

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:</u>

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Paesi Bassi

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25, 5531 AE Bladel Paesi Bassi

o

Genera Inc. Svetonedeljska cesta 2 Kalinovica 10436 Rakov Potok Croazia

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104358015 A.I.C. n. 104358027

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto{numero}

Spazio codice a lettura ottica DM 17/12/07 - Spazio per GTIN

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI BLISTER O SUGLI STRIPS

Blister da 10 compresse

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid Flavoured 200 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica

2. NOMEDEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV

3. DATA DI SCADENZA

EXP: {mese/anno}

4. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid flavoured 400 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 400 microgram tablets for dogs (PT)

Thyforon flavoured 400 microgram tablets for dogs (UK, IE)

Forthyron flavoured 400 microgram tablets for dogs (BE, CZ, EL, HU, LU, NL, PL, SI, SK)

Forthyron Flavour 400 microgram tablets for dogs (AT, DE)

Forthyron flavoured vet., 400 microgram tablets for dogs (DK)

Forthyron Smak vet, 400 microgram tablets for dogs (FI, SE)

Forthyron F M tablets for dogs (FR)

Forthyron vet., 400 microgram tablets for dogs (NO)

Canitroid Sabor, 400 microgram tablets for dogs (ES)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una compressa contiene:

Principio attivo:

400 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 389 µg di levotiroxina.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa.

Compressa con doppia barra di frattura, bianca rotonda con macchie marroni.

Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Cani.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani.

4.3. Controindicazioni

Non usare in cani che soffrono di insufficienza surrenalica non controllata.

Non usare nel caso di nota ipersensibilità alla levotiroxina sodica o ad uno degli eccipienti.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La diagnosi di ipotiroidismo deve essere confermata mediante test adeguati.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Le compresse sono aromatizzate. Al fine di evitare l'ingestione accidentale, custodire le compresse al di fuori della portata dei cani.

Un improvviso aumento della richiesta di ossigeno nei tessuti periferici, unito agli effetti cronotropi della levotiroxina sodica, potrebbe provocare un superlavoro per un cuore malfunzionante, causando uno scompenso e segni di collasso cardiaco congestizio. I cani ipotiroidei che soffrono di ipoadrenocorticismo presentano una ridotta capacità di metabolizzare la levotiroxina sodica e perciò un maggior rischio di

tireotossicosi. I cani affetti da ipoadrenocorticismo e ipotiroidismo concomitanti devono essere stabilizzati con un trattamento a base di glucocorticoidi e mineralocorticoidi prima del trattamento con levotiroxina sodica, per evitare l'istaurarsi di una crisi di ipoadrenocorticismo. Dopodiché, si devono ripetere gli esami a carico della tiroide. Quindi si consiglia di iniziare gradualmente la terapia con levotiroxina iniziando con il 25% del dosaggio normale, aumentandolo del 25% ogni due settimane fino al raggiungimento della condizione ottimale. L'instaurazione graduale della terapia viene consigliata anche per i cani affetti da altre patologie concomitanti, in particolare nei cani affetti da patologie cardiache, diabete mellito e disfunzioni renali o epatiche.

<u>Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali</u>

Lavarsi le mani dopo aver somministrato le compresse.

Le donne in gravidanza devono manipolare il prodotto con cautela. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

<u>Per il medico</u>: Questo prodotto contiene un'alta concentrazione di levotiroxina sodica e, se ingerito, può rappresentare un rischio per l'uomo, in particolare per i bambini.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

La ripresa dell'attività fisica può rivelare o intensificare altri problemi correlati alla salute, come l'osteoartrosi. Le reazioni avverse agli ormoni tiroidei sono normalmente associate a un dosaggio eccessivo e corrispondono ai sintomi dell'ipertiroidismo, incluse perdita di peso non associata a una perdita dell'appetito, iperattività, eccitabilità, palpitazioni, tachicardia, polidipsia, poliuria e polifagia.

In casi molto rari sono state riportate reazioni di ipersensibilità (prurito). Vedere anche sezione 4.10.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).>

4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza di questo prodotto su cagne gravide o in allattamento non è stata stabilità. Tuttavia, la levotiroxina è una sostanza endogena e gli ormoni tiroidei sono essenziali per lo sviluppo del feto, soprattutto durante il primo periodo della gestazione. L'ipotiroidismo durante la gravidanza può portare a importanti complicazioni quali la morte del feto o mortalità perinatale. Potrebbe essere necessario regolare il dosaggio di mantenimento della levotiroxina sodica durante la gravidanza. Le cagne gravide devono quindi essere controllate regolarmente dal momento del concepimento fino ad alcune settimane dopo il parto.

4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Esistono vari farmaci che possono peggiorare il legame degli ormoni tiroidei nel plasma o nei tessuti o che possono modificare il metabolismo degli ormoni tiroidei (es. barbiturici, antiacidi, steroidi anabolizzanti, diazepam, furosemide, mitotane, fenilbutazone, fenitoina, propanololo, grosse dosi di salicilati e sulfamidici). Quando si trattano cani che stanno ricevendo cure mediche concomitanti le proprietà di questi farmaci vanno tenute in considerazione.

Gli estrogeni possono aumentare le necessità tiroidee.

La ketamina può provocare tachicardia e ipertensione quando usata in pazienti che stanno ricevendo ormoni

tiroidei. La levotiroxina aumenta gli effetti delle catecolamine e dei simpaticomimetici. In pazienti, con collasso cardiaco congestizio precedentemente compensato e che ricevono un'integrazione di ormoni tiroidei, può essere necessario aumentare il dosaggio di digitalici.

Nel trattamento dell'ipotiroidismo in cani con diabete concomitante, si consiglia di controllare attentamente il diabete.

La maggior parte dei cani in terapia continuativa giornaliera con alti dosaggi di glucocorticoidi presenteranno concentrazioni di T₄ sierico molto basse o non rilevabili, così come valori anomali di T₃.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per somministrazione orale.

Il dosaggio iniziale consigliato di levotiroxina sodica è di 10 µg/kg peso corporeo, per via orale, ogni 12 ore. Per via della variabilità di assorbimento e metabolismo, il dosaggio può richiedere adeguamenti prima di poter osservare una risposta clinica soddisfacente. Il dosaggio iniziale e la frequenza di somministrazione solo semplicemente un punto di partenza. La terapia deve essere altamente individualizzata e adattata su misura in base alle esigenze di ogni singolo animale. Quando si inizia un dosaggio in cani che pesano meno di 5 kg di peso corporeo, si deve somministrare un quarto di compressa da 200 µg una volta al giorno. Questi casi vanno monitorati con attenzione. Nel cane, l'assorbimento della levotiroxina sodica può essere influenzato dalla presenza di cibo. La tempistica del trattamento e la sua correlazione rispetto all'alimentazione deve quindi essere mantenuta costante giorno per giorno. Per controllare adeguatamente la terapia, si possono misurare i valori minimi (appena prima del trattamento) e i valori di picco (circa 3 ore dopo il dosaggio) di T4 nel plasma. Se il dosaggio è adeguato, la concentrazione di picco di T4 nel plasma dovrebbe rientrare in un range alto-normale (circa da 30 a 47 nmol/l) e i valori minimi dovrebbero superare all'incirca i 19 nmol/l. Se i livelli di T₄ si trovano al di fuori di questa gamma di valori, il dosaggio di levotiroxina può essere regolato con aumenti da 50 a 200 µg fino a quando il paziente è clinicamente eutiroideo e il T₄ sierico rientra nel range di riferimento. I livelli di T₄ nel plasma possono essere nuovamente verificati due settimane dopo la modifica del dosaggio, ma il miglioramento delle condizioni cliniche è un fattore di uguale importanza nella determinazione del dosaggio individuale e lo si potrà verificare da 4 a 8 settimane dopo. Quando si raggiunge il dosaggio sostitutivo ottimale, si può effettuare il controllo clinico e biochimico ogni 6-12 mesi.

Per dividere una compressa correttamente e facilmente, porla con la barra di frattura rivolta verso l'alto e fare pressione con il pollice.

Per dividere la compressa in due parti, tenerne una metà e fare pressione sull'altra metà.



4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario

In seguito alla somministrazione di un sovradosaggio, si può verificare una tireotossicosi. La tireotossicosi come effetto secondario di un moderato sovradosaggio non è comune nei cani, vista la capacità del cane di catabolizzare ed eliminare gli ormoni tiroidei. Nel caso di un'ingestione accidentale di grosse quantità di questo medicinale veterinario, si può diminuire l'assorbimento inducendo il vomito e somministrando oralmente, una sola volta, sia carbone attivo che solfato di magnesio.

Sovradosaggi da tre a sei volte superiori rispetto al dosaggio iniziale indicato sull'etichetta per 4 settimane consecutive in cani sani, eutiroidei, non comportano sintomi clinici significativi che possano essere attribuiti al trattamento. Un unico sovradosaggio di 3-6 volte superiore rispetto al dosaggio consigliato non rappresenta un pericolo per il cane e non è necessario intraprendere alcuna azione. Tuttavia, in seguito a un sovradosaggio prolungato, potrebbero in teoria manifestarsi sintomi clinici di ipertiroidismo quali polidipsia, poliuria, palpitazioni, perdita di peso senza anoressia e tachicardia e/o irrequietezza. La comparsa di questi sintomi deve portare a una valutazione delle concentrazioni di T4 sierico per confermare

la diagnosi e all'interruzione immediata del trattamento. Una volta che i sintomi si siano ridotti al minino (da qualche giorno a qualche settimana), il dosaggio tiroideo è stato rivisto e l'animale si è ripreso completamente, si può riprendere con un dosaggio inferiore, controllando attentamente l'animale.

4.11. Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmaco-terapeutico: Ormoni tiroidei sintetici

Codice ATCvet: QH03AA01.

5.1. Proprietà farmacodinamiche

Farmacologicamente la levotiroxina è classificata come una preparazione ormonale che sostituisce ormoni endogeni insufficienti.

La levotiroxina T₄ si trasforma in triiodotironina T₃. La T₃ agisce sui processi cellulari mediante interazioni specifiche ormone-recettore con il nucleo, i mitocondri e la membrana plasmatica. L'interazione della T₃ con i siti ormone-recettore porta ad un aumento della trascrizione di DNA o modulazione dell'RNA, influenzando così la sintesi delle proteine e l'azione degli enzimi.

Gli ormoni tiroidei agiscono su molti diversi processi cellulari. Negli animali e nell'uomo in fase di sviluppo, questi sono fattori determinanti e cruciali per uno sviluppo normale, soprattutto del sistema nervoso centrale. L'integrazione tiroidea aumenta il metabolismo cellulare basale e il consumo di ossigeno, influenzando così la funzione praticamente di tutti gli organi.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

Alcuni cani sembravano assorbire meglio la levotiroxina e/o eliminarla più lentamente rispetto ad altri cani. Inoltre, i livelli di assorbimento e di eliminazione sono influenzati dall'assunzione quotidiana di levotiroxina sodica (alto assorbimento/bassa eliminazione nel caso di un basso dosaggio e vice versa nel caso di un alto dosaggio). La variabilità dei parametri farmacocinetici fra singoli cani è considerevole e sebbene la presenza di cibo possa influenzare l'assorbimento, si ritiene abbia un effetto minore sui parametri generali. L'assorbimento è relativamente basso e incompleto: nella maggior parte dei casi, la T_{max} si raggiunge tra 1 e 5 ore dopo la somministrazione per via orale, la C_{max} media varia fino ad oltre 3 volte fra i cani, a parità di dosaggio. Nei cani che ricevono un dosaggio corretto, i picchi plasmatici si avvicinano o superano leggermente il limite superiore dei livelli plasmatici normali di T4 ed entro la fine delle 12 ore successive alla somministrazione orale, il livello di T4 nel plasma scende normalmente alla metà inferiore del range normale. La velocità di eliminazione di T₄ dal plasma è rallentata nell'ipotiroidismo. Gran parte della tiroxina si accumula nel fegato. La levotiroxina è legata alle proteine e alle lipoproteine plasmatiche. Una parte del dosaggio di tiroxina viene metabolizzata nella più potente triiodotironina (T₃) mediante deiodinazione. Il processo della deiodinazione è continuo. Questi altri prodotti metabolici deiodinati (diversi dalla T₃ e la T₄) non possiedono attività tiromimetica. Altre vie del metabolismo degli ormoni tiroidei comprendono la coniugazione per formare glucuronidi solubili e solfati per l'escrezione biliare o urinaria, così come la scissione del legame etereo della molecola iodotironina. Nel cane, oltre il 50% della T₄ prodotta ogni giorno perde viene eliminata con le feci. Le riserve extratiroidee di T₄ nel corpo vengono eliminate e sostituite entro circa un giorno.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Calcio idrogeno fosfato diidrato Cellulosa, Microcristallina Sodio amido-glicolato (tipo A) Stearato di magnesio Aroma carne naturale

6.2. Incompatibilità

Non pertinente.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni Periodo di validità delle frazioni di compresse non utilizzate: 4 giorni.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Il prodotto è imballato in un blister [Alluminio (20µm) - PVC/PE/PVDC (250/30/90) bianco]. 10 compresse per blister, 5 o 25 blister per scatola, 50 o 250 compresse per scatola. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25 5531 AE Bladel Paesi Bassi

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

5 blister da 10 compresse da 400 mcg A.I.C. n. 104358041 25 blister da 10 compresse da 400 mcg A.I.C. n. 104358054

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 2 Agosto 2012

Data dell'ultimo rinnovo:

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

28 dicembre 2020

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGG CONFEZIONAMENTO PRIMARIO	O ESTERNO	E SUL								
{Scatola}										
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO										
Canitroid flavoured 400 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica										
2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SO	INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE									
Una compressa contiene: Principio attivo: 400 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 389 µg di lev	otiroxina.									
3. FORMA FARMACEUTICA										
Compressa										
4. CONFEZIONI										
50 compresse/250 compresse 10 compresse per blister										
5. SPECIE DI DESTINAZIONE	SPECIE DI DESTINAZIONE									
Cani										
6. INDICAZIONE(I)										
Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani										
7. MODALITA' E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE										
Per somministrazione orale Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.	Spazio per j	posologia								
8. TEMPO DI ATTESA										
9. SE NECESSARIO AVVERTENZE SPECIALI										

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

DATA DI SCADENZA

10.

11.

Scad: {mese/anno}

Non conservare a temperatura superiore ai 25° C.

Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: Leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA E IMPIEGO se pertinente

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO LOTTI, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Paesi Bassi

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25, 5531 AE Bladel Paesi Bassi

O

Genera Inc. Svetonedeljska cesta 2 Kalinovica 10436 Rakov Potok Croazia

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104358041 A.I.C. n. 104358054

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto{numero}

Spazio codice a lettura ottica DM 17/12/07 - Spazio per GTIN

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI BLISTER O SUGLI STRIPS

Blister da 10 compresse

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid Flavoured 400 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica

2. NOMEDEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV

3. DATA DI SCADENZA

EXP: {mese/anno}

4. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid flavoured 600 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 600 microgram tablets for dogs (PT)

Thyforon flavoured 600 microgram tablets for dogs (UK, IE)

Forthyron flavoured 600 microgram tablets for dogs (BE, CZ, EL, HU, LU, NL, PL, SI, SK)

Forthyron Flavour 600 microgram tablets for dogs (AT, DE)

Forthyron flavoured vet., 600 microgram tablets for dogs (DK)

Forthyron Smak vet, 600 microgram tablets for dogs (FI, SE)

Forthyron vet., 600 microgram tablets for dogs (NO)

Canitroid Sabor, 600 microgram tablets for dogs (ES)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una compressa contiene:

Principio attivo:

600 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 583 µg di levotiroxina.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa.

Compressa con doppia barra di frattura, bianca rotonda con macchie marroni.

Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Cani.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani.

4.3. Controindicazioni

Non usare in cani che soffrono di insufficienza surrenalica non controllata.

Non usare nel caso di nota ipersensibilità alla levotiroxina sodica o ad uno degli eccipienti.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La diagnosi di ipotiroidismo deve essere confermata mediante test adeguati.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Le compresse sono aromatizzate. Al fine di evitare l'ingestione accidentale, custodire le compresse al di fuori della portata dei cani.

Un improvviso aumento della richiesta di ossigeno nei tessuti periferici, unito agli effetti cronotropi della levotiroxina sodica, potrebbe provocare un superlavoro per un cuore malfunzionante, causando uno scompenso e segni di collasso cardiaco congestizio. I cani ipotiroidei che soffrono di ipoadrenocorticismo presentano una ridotta capacità di metabolizzare la levotiroxina sodica e perciò un maggior rischio di tireotossicosi. I cani affetti da ipoadrenocorticismo e ipotiroidismo concomitanti devono essere stabilizzati con un trattamento a base di glucocorticoidi e mineralocorticoidi prima del trattamento con levotiroxina

sodica, per evitare l'istaurarsi di una crisi di ipoadrenocorticismo. Dopodiché, si devono ripetere gli esami a carico della tiroide. Quindi si consiglia di iniziare gradualmente la terapia con levotiroxina iniziando con il 25% del dosaggio normale, aumentandolo del 25% ogni due settimane fino al raggiungimento della condizione ottimale. L'instaurazione graduale della terapia viene consigliata anche per i cani affetti da altre patologie concomitanti, in particolare nei cani affetti da patologie cardiache, diabete mellito e disfunzioni renali o epatiche.

<u>Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario</u> agli animali

Lavarsi le mani dopo aver somministrato le compresse.

Le donne in gravidanza devono manipolare il prodotto con cautela. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichettaco.

<u>Per il medico</u>: Questo prodotto contiene un'alta concentrazione di levotiroxina sodica e, se ingerito, può rappresentare un rischio per l'uomo, in particolare per i bambini.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

La ripresa dell'attività fisica può rivelare o intensificare altri problemi correlati alla salute, come l'osteoartrosi. Le reazioni avverse agli ormoni tiroidei sono normalmente associate a un dosaggio eccessivo e corrispondono ai sintomi dell'ipertiroidismo, incluse perdita di peso non associata a una perdita dell'appetito, iperattività, eccitabilità, palpitazioni, tachicardia, polidipsia, poliuria e polifagia. In casi molto rari sono state riportate reazioni di ipersensibilità (prurito). Vedere anche sezione 4.10.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).>

4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza di questo prodotto su cagne gravide o in allattamento non è stata stabilità. Tuttavia, la levotiroxina è una sostanza endogena e gli ormoni tiroidei sono essenziali per lo sviluppo del feto, soprattutto durante il primo periodo della gestazione. L'ipotiroidismo durante la gravidanza può portare a importanti complicazioni quali la morte del feto o mortalità perinatale. Potrebbe essere necessario regolare il dosaggio di mantenimento della levotiroxina sodica durante la gravidanza. Le cagne gravide devono quindi essere controllate regolarmente dal momento del concepimento fino ad alcune settimane dopo il parto.

4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Esistono vari farmaci che possono peggiorare il legame degli ormoni tiroidei nel plasma o nei tessuti o che possono modificare il metabolismo degli ormoni tiroidei (es. barbiturici, antiacidi, steroidi anabolizzanti, diazepam, furosemide, mitotane, fenilbutazone, fenitoina, propanololo, grosse dosi di salicilati e sulfamidici). Quando si trattano cani che stanno ricevendo cure mediche concomitanti le proprietà di questi farmaci vanno tenute in considerazione. Gli estrogeni possono aumentare le necessità tiroidee. La ketamina può provocare tachicardia e ipertensione quando usata in pazienti che stanno ricevendo ormoni tiroidei. La levotiroxina aumenta gli effetti delle catecolamine e dei simpaticomimetici. In pazienti, con collasso cardiaco congestizio precedentemente compensato e che ricevono un'integrazione di ormoni tiroidei, può essere necessario aumentare il dosaggio di digitalici.

Nel trattamento dell'ipotiroidismo in cani con diabete concomitante, si consiglia di controllare attentamente il diabete.

La maggior parte dei cani in terapia continuativa giornaliera con alti dosaggi di glucocorticoidi presenteranno concentrazioni di T₄ sierico molto basse o non rilevabili, così come valori anomali di T₃.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per somministrazione orale.

Il dosaggio iniziale consigliato di levotiroxina sodica è di 10 µg/kg peso corporeo, per via orale, ogni 12 ore. Per via della variabilità di assorbimento e metabolismo, il dosaggio può richiedere adeguamenti prima di poter osservare una risposta clinica soddisfacente. Il dosaggio iniziale e la frequenza di somministrazione solo semplicemente un punto di partenza. La terapia deve essere altamente individualizzata e adattata su misura in base alle esigenze di ogni singolo animale. Quando si inizia un dosaggio in cani che pesano meno di 5 kg di peso corporeo, si deve somministrare un quarto di compressa da 200 µg una volta al giorno. Questi casi vanno monitorati con attenzione. Nel cane, l'assorbimento della levotiroxina sodica può essere influenzato dalla presenza di cibo. La tempistica del trattamento e la sua correlazione rispetto all'alimentazione deve quindi essere mantenuta costante giorno per giorno. Per controllare adeguatamente la terapia, si possono misurare i valori minimi (appena prima del trattamento) e i valori di picco (circa 3 ore dopo il dosaggio) di T₄ nel plasma. Se il dosaggio è adeguato, la concentrazione di picco di T₄ nel plasma dovrebbe rientrare in un range alto-normale (circa da 30 a 47 nmol/l) e i valori minimi dovrebbero superare all'incirca i 19 nmol/l. Se i livelli di T₄ si trovano al di fuori di questa gamma di valori, il dosaggio di levotiroxina può essere regolato con aumenti da 50 a 200 µg fino a quando il paziente è clinicamente eutiroideo e il T4 sierico rientra nel range di riferimento. I livelli di T4 nel plasma possono essere nuovamente verificati due settimane dopo la modifica del dosaggio, ma il miglioramento delle condizioni cliniche è un fattore di uguale importanza nella determinazione del dosaggio individuale e lo si potrà verificare da 4 a 8 settimane dopo. Quando si raggiunge il dosaggio sostitutivo ottimale, si può effettuare il controllo clinico e biochimico ogni 6-12 mesi.

Per dividere una compressa correttamente e facilmente, porla con la barra di frattura rivolta verso l'alto e fare pressione con il pollice.

Per dividere la compressa in due parti, tenerne una metà e fare pressione sull'altra metà.



4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario

In seguito alla somministrazione di un sovradosaggio, si può verificare una tireotossicosi. La tireotossicosi come effetto secondario di un moderato sovradosaggio non è comune nei cani, vista la capacità del cane di catabolizzare ed eliminare gli ormoni tiroidei. Nel caso di un'ingestione accidentale di grosse quantità di questo medicinale veterinario, si può diminuire l'assorbimento inducendo il vomito e somministrando oralmente, una sola volta, sia carbone attivo che solfato di magnesio.

Sovradosaggi da tre a sei volte superiori rispetto al dosaggio iniziale indicato sull'etichetta per 4 settimane consecutive in cani sani, eutiroidei, non comportano sintomi clinici significativi che possano essere attribuiti al trattamento. Un unico sovradosaggio di 3-6 volte superiore rispetto al dosaggio consigliato non rappresenta un pericolo per il cane e non è necessario intraprendere alcuna azione. Tuttavia, in seguito a un sovradosaggio prolungato, potrebbero in teoria manifestarsi sintomi clinici di ipertiroidismo quali polidipsia, poliuria, palpitazioni, perdita di peso senza anoressia e tachicardia e/o irrequietezza. La comparsa di questi sintomi deve portare a una valutazione delle concentrazioni di T4 sierico per confermare la diagnosi e all'interruzione immediata del trattamento. Una volta che i sintomi si siano ridotti al minino (da qualche giorno a qualche settimana), il dosaggio tiroideo è stato rivisto e l'animale si è ripreso completamente, si può riprendere con un dosaggio inferiore, controllando attentamente l'animale.

4.11. Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmaco-terapeutico: Ormoni tiroidei sintetici

Codice ATCvet: QH03AA01.

5.1. Proprietà farmacodinamiche

Farmacologicamente la levotiroxina è classificata come una preparazione ormonale che sostituisce ormoni endogeni insufficienti.

La levotiroxina T₄ si trasforma in triiodotironina T₃. La T₃ agisce sui processi cellulari mediante interazioni specifiche ormone-recettore con il nucleo, i mitocondri e la membrana plasmatica. L'interazione della T₃ con i siti ormone-recettore porta ad un aumento della trascrizione di DNA o modulazione dell'RNA, influenzando così la sintesi delle proteine e l'azione degli enzimi.

Gli ormoni tiroidei agiscono su molti diversi processi cellulari. Negli animali e nell'uomo in fase di sviluppo, questi sono fattori determinanti e cruciali per uno sviluppo normale, soprattutto del sistema nervoso centrale. L'integrazione tiroidea aumenta il metabolismo cellulare basale e il consumo di ossigeno, influenzando così la funzione praticamente di tutti gli organi.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

Alcuni cani sembravano assorbire meglio la levotiroxina e/o eliminarla più lentamente rispetto ad altri cani. Inoltre, i livelli di assorbimento e di eliminazione sono influenzati dall'assunzione quotidiana di levotiroxina sodica (alto assorbimento/bassa eliminazione nel caso di un basso dosaggio e vice versa nel caso di un alto dosaggio). La variabilità dei parametri farmacocinetici fra singoli cani è considerevole e sebbene la presenza di cibo possa influenzare l'assorbimento, si ritiene abbia un effetto minore sui parametri generali. L'assorbimento è relativamente basso e incompleto: nella maggior parte dei casi, la T_{max} si raggiunge tra 1 e 5 ore dopo la somministrazione per via orale, la C_{max} media varia fino ad oltre 3 volte fra i cani, a parità di dosaggio. Nei cani che ricevono un dosaggio corretto, i picchi plasmatici si avvicinano o superano leggermente il limite superiore dei livelli plasmatici normali di T4 ed entro la fine delle 12 ore successive alla somministrazione orale, il livello di T4 nel plasma scende normalmente alla metà inferiore del range normale. La velocità di eliminazione di T4 dal plasma è rallentata nell'ipotiroidismo. Gran parte della tiroxina si accumula nel fegato. La levotiroxina è legata alle proteine e alle lipoproteine plasmatiche. Una parte del dosaggio di tiroxina viene metabolizzata nella più potente triiodotironina (T₃) mediante deiodinazione. Il processo della deiodinazione è continuo. Questi altri prodotti metabolici deiodinati (diversi dalla T₃ e la T₄) non possiedono attività tiromimetica. Altre vie del metabolismo degli ormoni tiroidei comprendono la coniugazione per formare glucuronidi solubili e solfati per l'escrezione biliare o urinaria, così come la scissione del legame etereo della molecola iodotironina. Nel cane, oltre il 50% della T₄ prodotta ogni giorno perde viene eliminata con le feci. Le riserve extratiroidee di T₄ nel corpo vengono eliminate e sostituite entro circa un giorno.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Calcio idrogeno fosfato diidrato Cellulosa, Microcristallina Sodio amido-glicolato (tipo A) Stearato di magnesio Aroma carne naturale

6.2. Incompatibilità

Non pertinente.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni Periodo di validità delle frazioni di compresse non utilizzate: 4 giorni.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Il prodotto è imballato in un blister [Alluminio (20µm) - PVC/PE/PVDC (250/30/90) bianco]. 10 compresse per blister, 5 o 25 blister per scatola, 50 o 250 compresse per scatola. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da talemedicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25 5531 AE Bladel Paesi Bassi

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

5 blister da 10 compresse da 600 mcg A.I.C. n. 104358078 25 blister da 10 compresse da 600 mcg A.I.C. n. 104358080

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 2 Agosto 2012 Data dell'ultimo rinnovo:26 ottobre 2017

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

28 dicembre 2020

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGI CONFEZIONAMENTO PRIMARIO	IO ESTERNO E SUL								
{Scatola}									
(Scatora)									
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO									
Canitroid flavoured 600 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica									
2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOS	STANZE								
Una compressa contiene: Principioattivo: 600 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 583 µg di levotiroxina.									
3. FORMA FARMACEUTICA									
Compressa									
4. CONFEZIONI									
50 compresse/250 compresse 10 compresse per blister									
5. SPECIE DI DESTINAZIONE									
Cani									
6. INDICAZIONE(I)									
Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani									
7. MODALITA' E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE									
Per somministrazione orale. Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo. Spazio per posologia									
8. TEMPO DI ATTESA									
9. SE NECESSARIO AVVERTENZE SPECIALI									
Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.									
10. DATA DI SCADENZA									
Scad: {mese/anno}									

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare a temperatura superiore ai 25° C.

Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: Leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA E IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO LOTTI, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Paesi Bassi

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25, 5531 AE Bladel Paesi Bassi

O

Genera Inc. Svetonedeljska cesta 2 Kalinovica 10436 Rakov Potok Croazia

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104358078 A.I.C. n. 104358080

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto{numero}

Spazio codice a lettura ottica DM 17/12/07 - Spazio per GTIN

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI BLISTER O SUGLI STRIPS

Blister da 10 compresse

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid Flavoured 600 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica

2. NOMEDEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV

3. DATA DI SCADENZA

EXP: {mese/anno}

4. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario

3. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid flavoured 800 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 800 microgram tablets for dogs (PT)

Thyforon flavoured 800 microgram tablets for dogs (UK, IE)

Forthyron flavoured 800 microgram tablets for dogs (BE, CZ, EL, HU, LU, NL, PL, SI, SK)

Forthyron Flavour 800 microgram tablets for dogs (AT, DE)

Forthyron flavoured vet., 800 microgram tablets for dogs (DK)

Forthyron Smak vet, 800 microgram tablets for dogs (FI, SE)

Forthyron F XL tablets for dogs (FR)

Forthyron vet., 800 microgram tablets for dogs (NO)

Canitroid Sabor, 800 microgram tablets for dogs (ES)

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Una compressa contiene:

Principio attivo:

800 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 778 µg di levotiroxina.

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa.

Compressa con doppia barra di frattura, bianca rotonda con macchie marroni.

Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1. Specie di destinazione

Cani.

4.2. Indicazioni per l'utilizzazione specificando le specie di destinazione

Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani.

4.3. Controindicazioni

Non usare in cani che soffrono di insufficienza surrenalica non controllata.

Non usare nel caso di nota ipersensibilità alla levotiroxina sodica o ad uno degli eccipienti.

4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La diagnosi di ipotiroidismo deve essere confermata mediante test adeguati.

4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Le compresse sono aromatizzate. Al fine di evitare l'ingestione accidentale, custodire le compresse al di fuori della portata dei cani.

Un improvviso aumento della richiesta di ossigeno nei tessuti periferici, unito agli effetti cronotropi della levotiroxina sodica, potrebbe provocare un superlavoro per un cuore malfunzionante, causando uno scompenso e segni sintomi di collasso cardiaco congestizio. I cani ipotiroidei che soffrono di ipoadrenocorticismo presentano una ridotta capacità di metabolizzare la levotiroxina sodica e perciò un maggior rischio di tireotossicosi. I cani affetti da ipoadrenocorticismo e ipotiroidismo concomitanti devono

essere stabilizzati con un trattamento a base di glucocorticoidi e mineralocorticoidi prima del trattamento con levotiroxina sodica, per evitare l'istaurarsi di una crisi di ipoadrenocorticismo. Dopodiché, si devono ripetere gli esami a carico della tiroide. Quindi si consiglia di iniziare gradualmente la terapia con levotiroxina iniziando con il 25% del dosaggio normale, aumentandolo del 25% ogni due settimane fino al raggiungimento della condizione ottimale. L'instaurazione graduale della terapia viene consigliata anche per i cani affetti da altre patologie concomitanti, in particolare nei cani affetti da patologie cardiache, diabete mellito e disfunzioni renali o epatiche.

<u>Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali</u>

Lavarsi le mani dopo aver somministrato le compresse.

Le donne in gravidanza devono manipolare il prodotto con cautela. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta

<u>Per il medico</u>: Questo prodotto contiene un'alta concentrazione di levotiroxina sodica e, se ingerito, può rappresentare un rischio per l'uomo, in particolare per i bambini.

4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

La ripresa dell'attività fisica può rivelare o intensificare altri problemi, come l'osteoartrosi. Le reazioni avverse agli ormoni tiroidei sono normalmente associate a un dosaggio eccessivo e corrispondono ai sintomi dell'ipertiroidismo. Vedere anche sezione 4.10.

4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza di questo prodotto su cagne gravide o in allattamento non è stata stabilità. Tuttavia, la levotiroxina è una sostanza endogena e gli ormoni tiroidei sono essenziali per lo sviluppo del feto, soprattutto durante il primo periodo della gestazione. L'ipotiroidismo durante la gravidanza può portare a importanti complicazioni quali la morte del feto o mortalità perinatale. Potrebbe essere necessario regolare il dosaggio di mantenimento della levotiroxina sodica durante la gravidanza. Le cagne gravide devono quindi essere controllate regolarmente dal momento del concepimento fino ad alcune settimane dopo il parto.

4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Esistono vari farmaci che possono peggiorare il legame degli ormoni tiroidei nel plasma o nei tessuti o che possono modificare il metabolismo degli ormoni tiroidei (es. barbiturici, antiacidi, steroidi anabolizzanti, diazepam, furosemide, mitotane, fenilbutazone, fenitoina, propanololo, grosse dosi di salicilati e sulfamidici). Quando si trattano cani che stanno ricevendo cure mediche concomitanti le proprietà di questi farmaci vanno tenute in considerazione. Gli estrogeni possono aumentare le necessità tiroidee. La ketamina può provocare tachicardia e ipertensione quando usata in pazienti che stanno ricevendo ormoni tiroidei. La levotiroxina aumenta gli effetti delle catecolamine e dei simpaticomimetici. In pazienti, con collasso cardiaco congestizio precedentemente compensato e che ricevono un'integrazione di ormoni tiroidei, può essere necessario aumentare il dosaggio di digitalici.

Nel trattamento dell'ipotiroidismo in cani con diabete concomitante, si consiglia di controllare attentamente il diabete.

La maggior parte dei cani in terapia continuativa giornaliera con alti dosaggi di glucocorticoidi presenteranno concentrazioni di T₄ sierico molto basse o non rilevabili, così come valori anomali di T₃.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per somministrazione orale.

Il dosaggio iniziale consigliato di levotiroxina sodica è di 10 µg/kg peso corporeo, per via orale, ogni 12 ore. Per via della variabilità di assorbimento e metabolismo, il dosaggio può richiedere adeguamenti prima di poter osservare una risposta clinica soddisfacente. Il dosaggio iniziale e la frequenza di somministrazione solo semplicemente un punto di partenza. La terapia deve essere altamente individualizzata e adattata su

misura in base alle esigenze di ogni singolo animale. Quando si inizia un dosaggio in cani che pesano meno di 5 kg di peso corporeo, si deve somministrare un quarto di compressa da 200 μg <u>una volta</u> al giorno. Questi casi vanno monitorati con attenzione. Nel cane, l'assorbimento della levotiroxina sodica può essere influenzato dalla presenza di cibo. La tempistica del trattamento e la sua correlazione rispetto all'alimentazione deve quindi essere mantenuta costante giorno per giorno. Per controllare adeguatamente la terapia, si possono misurare i valori minimi (appena prima del trattamento) e i valori di picco (circa 3 ore dopo il dosaggio) di T₄ nel plasma. Se il dosaggio è adeguato, la concentrazione di picco di T₄ nel plasma dovrebbe rientrare in un range alto-normale (circa da 30 a 47 nmol/l) e i valori minimi dovrebbero superare all'incirca i 19 nmol/l. Se i livelli di T₄ si trovano al di fuori di questa gamma di valori, il dosaggio di levotiroxina può essere regolato con aumenti da 50 a 200 μg fino a quando il paziente è clinicamente eutiroideo e il T₄ sierico rientra nel range di riferimento. I livelli di T₄ nel plasma possono essere nuovamente verificati due settimane dopo la modifica del dosaggio, ma il miglioramento delle condizioni cliniche è un fattore di uguale importanza nella determinazione del dosaggio individuale e lo si potrà verificare da 4 a 8 settimane dopo. Quando si raggiunge il dosaggio sostitutivo ottimale, si può effettuare il controllo clinico e biochimico ogni 6-12 mesi.

Per dividere una compressa correttamente e facilmente, porla con la barra di frattura rivolta verso l'alto e fare pressione con il pollice.

Per dividere la compressa in due parti, tenerne una metà e fare pressione sull'altra metà.



4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti), se necessario

In seguito alla somministrazione di un sovradosaggio, si può verificare una tireotossicosi. La tireotossicosi come effetto secondario di un moderato sovradosaggio non è comune nei cani, vista la capacità del cane di catabolizzare ed eliminare gli ormoni tiroidei. Nel caso di un'ingestione accidentale di grosse quantità di questo medicinale veterinario, si può diminuire l'assorbimento inducendo il vomito e somministrando oralmente, una sola volta, sia carbone attivo che solfato di magnesio.

Sovradosaggi da tre a sei volte superiori rispetto al dosaggio iniziale indicato sull'etichetta per 4 settimane consecutive in cani sani, eutiroidei, non comportano sintomi clinici significativi che possano essere attribuiti al trattamento. Un unico sovradosaggio di 3-6 volte superiore rispetto al dosaggio consigliato non rappresenta un pericolo per il cane e non è necessario intraprendere alcuna azione. Tuttavia, in seguito a un sovradosaggio prolungato, potrebbero in teoria manifestarsi sintomi clinici di ipertiroidismo quali polidipsia, poliuria, palpitazioni, perdita di peso senza anoressia e tachicardia e/o irrequietezza. La comparsa di questi sintomi deve portare a una valutazione delle concentrazioni di T4 sierico per confermare la diagnosi e all'interruzione immediata del trattamento. Una volta che i sintomi si siano ridotti al minino (da qualche giorno a qualche settimana), il dosaggio tiroideo è stato rivisto e l'animale si è ripreso completamente, si può riprendere con un dosaggio inferiore, controllando attentamente l'animale.

4.11. Tempo di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmaco-terapeutico: Ormoni tiroidei sintetici

Codice ATCvet: QH03AA01.

5.1. Proprietà farmacodinamiche

Farmacologicamente la levotiroxina è classificata come una preparazione ormonale che sostituisce ormoni endogeni insufficienti.

La levotiroxina T₄ si trasforma in triiodotironina T₃. La T₃ agisce sui processi cellulari mediante interazioni specifiche ormone-recettore con il nucleo, i mitocondri e la membrana plasmatica. L'interazione della T₃ con i siti ormone-recettore porta ad un aumento della trascrizione di DNA o modulazione dell'RNA, influenzando così la sintesi delle proteine e l'azione degli enzimi.

Gli ormoni tiroidei agiscono su molti diversi processi cellulari. Negli animali e nell'uomo in fase di sviluppo, questi sono fattori determinanti e cruciali per uno sviluppo normale, soprattutto del sistema nervoso centrale. L'integrazione tiroidea aumenta il metabolismo cellulare basale e il consumo di ossigeno, influenzando così la funzione praticamente di tutti gli organi.

5.2. Informazioni farmacocinetiche

Alcuni cani sembravano assorbire meglio la levotiroxina e/o eliminarla più lentamente rispetto ad altri cani. Inoltre, i livelli di assorbimento e di eliminazione sono influenzati dall'assunzione quotidiana di levotiroxina sodica (alto assorbimento/bassa eliminazione nel caso di un basso dosaggio e vice versa nel caso di un alto dosaggio). La variabilità dei parametri farmacocinetici fra singoli cani è considerevole e sebbene la presenza di cibo possa influenzare l'assorbimento, si ritiene abbia un effetto minore sui parametri generali. L'assorbimento è relativamente basso e incompleto: nella maggior parte dei casi, la T_{max} si raggiunge tra 1 e 5 ore dopo la somministrazione per via orale, la C_{max} media varia fino ad oltre 3 volte fra i cani, a parità di dosaggio. Nei cani che ricevono un dosaggio corretto, i picchi plasmatici si avvicinano o superano leggermente il limite superiore dei livelli plasmatici normali di T4 ed entro la fine delle 12 ore successive alla somministrazione orale, il livello di T4 nel plasma scende normalmente alla metà inferiore del range normale. La velocità di eliminazione di T4 dal plasma è rallentata nell'ipotiroidismo. Gran parte della tiroxina si accumula nel fegato. La levotiroxina è legata alle proteine e alle lipoproteine plasmatiche. Una parte del dosaggio di tiroxina viene metabolizzata nella più potente triiodotironina (T₃) mediante deiodinazione. Il processo della deiodinazione è continuo. Questi altri prodotti metabolici deiodinati (diversi dalla T₃ e la T₄) non possiedono attività tiromimetica. Altre vie del metabolismo degli ormoni tiroidei comprendono la coniugazione per formare glucuronidi solubili e solfati per l'escrezione biliare o urinaria, così come la scissione del legame etereo della molecola iodotironina. Nel cane, oltre il 50% della T₄ prodotta ogni giorno perde viene eliminata con le feci. Le riserve extratiroidee di T₄ nel corpo vengono eliminate e sostituite entro circa un giorno.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1. Elenco degli eccipienti

Calcio idrogeno fosfato diidrato, Cellulosa, Microcristallina, Sodio amido-glicolato (tipo A) Stearato di magnesio. Aroma carne naturale

6.2. Incompatibilità

Non pertinente.

6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni Periodo di validità delle frazioni di compresse non utilizzate: 4 giorni.

6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C. Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni.

6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Il prodotto è imballato in un blister [Alluminio (20µm) - PVC/PE/PVDC (250/30/90) bianco]. 10 compresse per blister, 5 o 25 blister per scatola, 50 o 250 compresse per scatola. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25 5531 AE Bladel Paesi Bassi

8. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

5 blister da 10 compresse da 800 mcg A.I.C. n. 104358104 25 blister da 10 compresse da 800 mcg A.I.C. n. 104358116

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 2 Agosto 2012 Data dell'ultimo rinnovo:26 ottobre 2017

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

28 dicembre 2020

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

INFORMAZIONI CONFEZIONAMEN	DA NTO P	APPORRE RIMARIO	SULL'IMBALLAGGIO	ESTERNO	E	SUL
{Scatola}						

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid flavoured 800 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica

2. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DI ALTRE SOSTANZE

Una compressa contiene:

Principio attivo:

800 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 778 µg di levotiroxina.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa

4. CONFEZIONI

50 compresse /250 compresse 10 compresse per blister

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

6. INDICAZIONE(I)

Per il trattamento dell'ipotiroidismo nei cani

7. MODALITA' E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

Spazio per posologia

8. TEMPO DI ATTESA

9. SE NECESSARIO AVVERTENZE SPECIALI

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

Scad: {mese/anno}

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare a temperatura superiore ai 25° C.

Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: Leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA E IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO LOTTI, SE DIVERSI

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:</u>

Eurovet Animal Health BV, Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Paesi Bassi

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25, 5531 AE Bladel Paesi Bassi

o

Genera Inc. Svetonedeljska cesta 2 Kalinovica 10436 Rakov Potok Croazia

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n. 104358104 A.I.C. n. 104358116

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto{numero}

Spazio codice a lettura ottica DM 17/12/07 - Spazio per GTIN

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI BLISTER O SUGLI STRIPS

Blister da 10 compresse

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid Flavoured 800 microgrammi compresse per cani Levotiroxina sodica

2. NOMEDEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Eurovet Animal Health BV

3. DATA DI SCADENZA

EXP: {mese/anno}

4. NUMERO DI LOTTO

Lot {numero}

5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

Solo per uso veterinario

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

Canitroid flavoured 200 microgrammi compresse per cani Canitroid flavoured 400 microgrammi compresse per cani Canitroid flavoured 600 microgrammi compresse per cani Canitroid flavoured 800 microgrammi compresse per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

<u>Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio</u>

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25, 5531 AE Bladel Paesi Bassi

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Eurovet Animal Health BV Handelsweg 25, 5531 AE Bladel Paesi Bassi

0

Genera Inc. Svetonedeljska cesta 2 Kalinovica 10436 Rakov Potok Croazia

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canitroid flavoured 200 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 400 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 600 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 800 microgrammi compresse per cani

Canitroid flavoured 200/400/600/800 microgram tablets for dogs (PT)

Thyforon flavoured 200/400/600/800 microgram tablets for dogs (UK, IE)

Forthyron flavoured 2200/400/600/800 microgram tablets for dogs (BE, CZ, EL, HU, LU, NL, PL, SI, SK)

Forthyron Flavour 200/400/600/800 microgram tablets for dogs (AT, DE)

Forthyron flavoured vet., 200/400/600/800 microgram tablets for dogs (DK)

Forthyron Smak vet, 200/400/600/800 microgram tablets for dogs (FI, SE)

Forthyron F S/F M/X L tablets for dogs (FR)

Forthyron vet., 200/400/600/800 microgram tablets for dogs (NO)

Canitroid Sabor, 200/400/600/800 microgram tablets for dogs (ES)

Levotiroxina sodica

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

<u>Una compressa contiene</u>:

Principio attivo:

200 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 194 µg di levotiroxina

400 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 389 µg di levotiroxina

600 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 583 µg di levotiroxina

800 µg di levotiroxina sodica per compressa, equivalente a 778 µg di levotiroxina Compressa con doppia barra di frattura, bianca rotonda con macchie marrone. Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

4. INDICAZIONE

Per il trattamento dell'ipotiroidismo (ipo-produzione di ormoni tiroidei) nei cani.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in cani che soffrono d'insufficienza surrenalica non controllata. Non usare nel caso di una nota ipersensibilità alla levotiroxina sodica o ad uno degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).>

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

<In alternativa, segnalare tramite il sistema nazionale di farmacovigilanza veterinaria (http://www.salute.gov.it/portale/ministro/p4_8_0.jsp?label=servizionline&idMat=MDV&idAmb=FMV&idSrv=PSK&flag=P)

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale.

Il dosaggio iniziale consigliato di levotiroxina sodica è di 10 μ g/kg peso corporeo, per via orale, ogni 12 ore. Per via della variabilità di assorbimento e metabolismo, il dosaggio può richiedere adeguamenti prima di poter osservare una risposta clinica soddisfacente. Il dosaggio iniziale e la frequenza di somministrazione solo semplicemente un punto di partenza. La terapia deve essere altamente individualizzata e adattata su misura rispettando le necessità del singolo animale.

Nel cane, l'assorbimento della levotiroxina sodica può essere influenzato dalla presenza di cibo. La tempistica del trattamento e la sua correlazione rispetto all'alimentazione deve quindi essere mantenuta costante giorno per giorno.

Per dividere una compressa correttamente e facilmente, porla con la barra di frattura rivolta verso l'alto e fare pressione con il pollice.



Per dividere la compressa in due parti, tenerne una metà e fare pressione sull'altra metà.

Quando si inizia un trattamento in cani che pesano meno di 5 kg di peso corporeo, si deve somministrare un quarto di una compressa da $200 \,\mu g \, \underline{una \, volta}$ al giorno. In questi casi si consiglia un attento monitoraggio da parte del veterinario.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore ai 25°C.

Conservare qualsiasi frazione di compressa nel blister aperto e usare entro 4 giorni

Non usare dopo la data di scadenza indicata sulla scatola e sul blister dopo Scad (mese/anno).

12. AVVERTENZE SPECIALI

Le compresse sono aromatizzate. Al fine di evitare l'ingestione accidentale, custodire le compresse al di fuori della portata dei cani.

Informare il medico veterinario se il cane soffre di patologie concomitanti, soprattutto morbo di Addison, diabete mellito, patologie cardiache, renali o epatiche.

Impiego durante la gravidanza:

Informare il medico veterinario se il proprio cane è utilizzato per la riproduzione o se la cagna è gravida.

Interazioni:

Informare il medico veterinario se il cane è in terapia con un qualsiasi altro medicinale veterinario, poiché potrebbe influenzare il trattamento.

Sovradosaggio:

In caso di sovradosaggio, contattare il medico veterinario.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario

Lavarsi le mani dopo aver somministrato le compresse.

Le donne in gravidanza devono manipolare il prodotto con cautela. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

<u>Per il medico</u>: Questo prodotto contiene un'alta concentrazione di levotiroxina sodica e, se ingerito, può rappresentare un rischio per l'uomo, in particolare per i bambini.

Informazioni per il medico veterinario

La diagnosi di ipotiroidismo deve essere confermata mediante test adeguati.

Monitoraggio terapeutico

Per monitorare adeguatamente la terapia, si possono misurare i valori minimi (appena prima del trattamento) e i valori di picco (circa 3 ore dopo il dosaggio) di T4 nel plasma. Se il dosaggio è adeguato, la concentrazione di picco di T4 nel plasma dovrebbe rientrare in un range alto-normale (circa da 30 a 47 nmol/l) e i valori minimi dovrebbero superare all'incirca i 19 nmol/l. Se i livelli di T4 si trovano al di fuori di questa gamma di valori, il dosaggio di levotiroxina sodica può essere regolato con aumenti da 50 a 200 µg fino a quando il paziente è clinicamente eutiroideo e il T4 sierico rientra nel range di riferimento. I livelli di T4 nel plasma possono essere nuovamente verificati due settimane dopo la modifica del dosaggio, ma il miglioramento delle condizioni cliniche è un fattore di uguale importanza nella determinazione del dosaggio individuale e lo si potrà verificare da 4 a 8 settimane dopo. Quando si raggiunge il dosaggio sostitutivo ottimale, si può effettuare il controllo clinico e biochimico ogni 6-12 mesi.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

L'aumento del metabolismo come risultato del trattamento con levotiroxina sodica potrebbe provocare un superlavoro per un cuore malfunzionante, causando sintomi di collasso cardiaco congestizio.

I cani ipotiroidei che soffrono d'ipoadrenocorticismo (morbo di Addison) presentano una capacità ridotta di metabolizzare la levotiroxina sodica e perciò un maggior rischio di sovradosaggio. I cani affetti da ipoadrenocorticismo e ipotiroidismo concomitanti devono essere stabilizzati con un trattamento a base di glucocorticoidi e mineralocorticoidi prima del trattamento con levotiroxina sodica, per evitare l'instaurarsi di una crisi d'ipoadrenocorticismo. Dopodiché, si devono ripetere gli esami a carico della tiroide. Quindi si consiglia di iniziare gradualmente la terapia con levotiroxina sodica, iniziando con il 25% del dosaggio normale, aumentandolo del 25% ogni due settimane fino al raggiungimento della condizione ottimale.

L'instaurazione graduale della terapia viene consigliata anche per i cani affetti da altre patologie concomitanti, in particolare nei cani affetti da patologie cardiache, diabete mellito e disfunzioni renali o epatiche.

Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione

Esistono vari farmaci che possono peggiorare il legame degli ormoni tiroidei nel plasma o nei tessuti o che possono modificare il metabolismo degli ormoni tiroidei (es. barbiturici, antiacidi, steroidi anabolizzanti, diazepam, furosemide, mitotane, fenilbutazone, fenitoina, propanololo, grosse dosi di salicilati e sulfamidici).

Gli estrogeni possono aumentare le necessità tiroidee.

La ketamina può provocare tachicardia e ipertensione quando usata in pazienti che stanno ricevendo ormoni tiroidei. La levotiroxina aumenta gli effetti delle catecolamine e dei simpaticomimetici. In pazienti con collasso cardiaco congestizio precedentemente compensato e che ricevono un'integrazione di ormoni tiroidei, può essere necessario aumentare il dosaggio di digitalici.

Nel trattamento dell'ipotiroidismo in cani con diabete concomitante, si consiglia di controllare attentamente il diabete.

La maggior parte dei cani in terapia continuativa giornaliera con alti dosaggi di glucocorticoidi presenteranno concentrazioni di T₄ sierico molto basse o non rilevabili, così come valori anomali di T₃.

Sovradosaggio

In seguito alla somministrazione di un sovradosaggio, si possono verificare sintomi di tossicità legati a un aumento dei livelli degli ormoni tiroidei. La tossicità come effetto secondario di una moderato sovradosaggio non è comune nei cani, vista la capacità del cane di catabolizzare ed eliminare gli ormoni tiroidei. Un unico sovradosaggio di 3-6 volte superiore rispetto al dosaggio consigliato non rappresenta un pericolo neanche per un cane sano con una funzione tiroidea normale e non è necessario intraprendere alcuna azione.

Nel caso di un'ingestione accidentale di grosse quantità di questo medicinale veterinario, si può diminuire l'assorbimento inducendo il vomito e somministrando oralmente, una sola volta, sia carbone attivo che

solfato di magnesio.

In seguito a sovradosaggio di lunga durata, potrebbero teoricamente manifestarsi sintomi clinici di ipertiroidismo, quali aumento della sete e della minzione, palpitazioni, perdita di peso in assenza di perdita dell'appetito e un aumento del ritmo cardiaco e/o dell'agitazione. La presenza di questi sintomi deve portare a una valutazione delle concentrazioni di T₄ sierico per confermare la diagnosi e all'interruzione immediata del trattamento. Una volta che i sintomi si sono ridotti al minimo (da qualche giorno a qualche settimana), il dosaggio tiroideo è stato rivisto e l'animale si è ripreso completamente, si può riprendere con un dosaggio inferiore, controllando attentamente l'animale.

Impiego in gravidanza e allattamento

La sicurezza di questo prodotto non è stata stabilità su cagne gravide o in l'allattamento. Tuttavia, la levotiroxina è prodotta naturalmente dal corpo e gli ormoni tiroidei sono essenziali per lo sviluppo del feto, soprattutto durante il primo periodo della gestazione. L'ipotiroidismo durante la gravidanza può portare a importanti complicazioni quali la morte del feto o mortalità perinatale. Potrebbe essere necessario regolare il dosaggio di mantenimento della levotiroxina sodica durante la gravidanza. Le cagne gravide devono quindi essere controllate regolarmente dal momento del concepimento fino ad alcune settimane dopo il parto.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Aprile 2022

15. ALTRE INFORMAZIONI

10 compresse per blister, 5 o 25 blister per scatola, 50 o 250 compresse per scatola.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile