

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Canitroid Sabor 200 microgramos comprimidos para perros.
Canitroid Sabor 400 microgramos comprimidos para perros.
Canitroid Sabor 600 microgramos comprimidos para perros.
Canitroid Sabor 800 microgramos comprimidos para perros.

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

194 microgramos de levotiroxina, equivalentes a 200 microgramos de levotiroxina sódica
389 microgramos de levotiroxina, equivalentes a 400 microgramos de levotiroxina sódica
583 microgramos de levotiroxina, equivalentes a 600 microgramos de levotiroxina sódica
778 microgramos de levotiroxina, equivalentes a 800 microgramos de levotiroxina sódica

Comprimido redondo, blanquecino, con motas de color marrón, divisible en cuatro partes con ranuras laterales. Los comprimidos pueden dividirse en mitades o cuartos.

3. Especies de destino

Perros.



4. Indicaciones de uso

Para el tratamiento del hipotiroidismo (síntesis insuficiente de hormona tiroidea) en perros.

5. Contraindicaciones

No usar en perros con insuficiencia suprarrenal sin corregir.
No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Debe confirmarse el diagnóstico de hipotiroidismo mediante las analíticas pertinentes.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Comprimidos aromatizados. Para evitar la ingestión accidental, los comprimidos deben mantenerse fuera del alcance de los perros.

El aumento del metabolismo como resultado del tratamiento con la levotiroxina sódica puede suponer una sobrecarga para una actividad cardíaca ya deficiente, provocando signos de insuficiencia cardíaca.

Los perros hipotiroideos que padecen hipocortisolismo suprarrenal (enfermedad de Addison) presentan una menor capacidad para metabolizar la levotiroxina sódica y por lo tanto, un mayor riesgo de sobredosis. Los perros que padecen de forma simultánea, hipocortisolismo suprarrenal e hipotiroidismo deben ser estabilizados con glucocorticoides y mineralocorticoides antes del tratamiento con la levotiroxina sódica, para evitar la aparición de una insuficiencia corticosuprarrenal aguda. Después, volverán a repetirse las analíticas de tiroides y se recomienda iniciar el tratamiento con levotiroxina sódica de forma gradual, comenzando con el 25% de la dosis normal y aumentándola en incrementos del 25% cada dos semanas hasta que se llegue a una estabilización óptima.

También está recomendada la introducción paulatina del tratamiento para los perros con otras enfermedades simultáneas, en particular, con cardiopatías, diabetes mellitus y enfermedades de los riñones y del hígado.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Toda porción de comprimido no utilizada deberá volverse a colocar en el blíster abierto para su uso en la siguiente administración.

Lávese las manos después de administrar los comprimidos. Las mujeres embarazadas deben manipular este medicamento veterinario con precaución. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Al facultativo: Este medicamento veterinario contiene una alta concentración de levotiroxina sódica y en caso de ser ingerido, puede representar un riesgo para el ser humano, en particular para los niños.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en perras gestantes o en lactación. Sin embargo, la levotiroxina es una sustancia que se encuentra de forma natural en el organismo y las hormonas tiroideas son esenciales para el desarrollo del feto, especialmente durante el primer periodo de gestación. El hipotiroidismo durante la gestación puede dar lugar a complicaciones graves, como un aumento de la mortalidad fetal y resultados adversos al nacer. La dosis de mantenimiento con levotiroxina sódica puede tener que ajustarse durante la gestación. Por lo tanto, las perras gestantes que reciben tratamiento deben ser controladas periódicamente por el veterinario desde la concepción hasta varias semanas después del parto.

Informe a su veterinario si intenta hacer criar a su perra o ésta está preñada.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La concentración plasmática, la unión a los tejidos o el metabolismo de las hormonas tiroideas puede verse afectado por diversos fármacos (por ejemplo, los barbitúricos, los antiácidos, los esteroides anabolizantes, el diazepam, la furosemina, el mitotano, la fenilbutazona, la fenitoína, el propranolol, las dosis altas de salicilatos y las sulfonamidas). Si se tratan perros que estén recibiendo medicación concomitante, se deberán tener en cuenta las propiedades de estos fármacos. Informe a su veterinario si su perro ya está recibiendo cualquier otro medicamento de uso veterinario que pueda afectar al tratamiento.

Los estrógenos pueden aumentar las necesidades de hormonas tiroideas.

La ketamina puede causar taquicardia e hipertensión en los pacientes que estén recibiendo hormonas tiroideas. La levotiroxina aumenta el efecto de las catecolaminas y de los simpaticomiméticos. En perros que han padecido previamente una insuficiencia cardíaca congestiva compensada, puede ser necesario un aumento de la dosis de digitálicos cuando reciben un aporte complementario de la hormona tiroidea. En los perros que padecen de diabetes de forma simultánea, después del tratamiento para el hipotiroidismo se recomienda un control minucioso de la diabetes.

La mayoría de perros en tratamiento con altas dosis diarias de glucocorticoides a largo plazo, presentarán concentraciones séricas muy bajas o indetectables de la T4, así como valores de la T3 inferiores a los normales.

Sobredosificación:

Tras la administración de sobredosis pueden producirse signos de toxicidad relacionados con el aumento de la concentración de la hormona tiroidea. La toxicidad, como efecto secundario de un aporte complementario ligeramente mayor de lo normal, es poco frecuente en perros, teniendo en cuenta la capacidad de los perros para catabolizar y eliminar las hormonas tiroideas. Una sobredosis única de 3 a

6 veces la dosis recomendada no supone ningún peligro, incluso para un perro sano con una función tiroidea normal y no es necesario emprender acción alguna.

En caso de ingesta accidental de grandes cantidades del medicamento de uso veterinario, puede disminuirse la absorción del fármaco mediante la inducción del vómito y la administración oral de carbón activado y sulfato de magnesio, una sola vez.

Tras un aporte complementario excesivo a largo plazo pueden aparecer, teóricamente, los signos clínicos propios del exceso de hormona tiroidea, como el aumento de la sed y la micción, jadeos, pérdida de peso sin pérdida de apetito y aumento de la frecuencia cardíaca con o sin nerviosismo. La presencia de estos signos debe conducir a la evaluación de las concentraciones séricas de la T₄ para confirmar el diagnóstico y a la inmediata interrupción de la administración. Una vez hayan desaparecido estos signos (de días a semanas), se haya revisado la dosis de la hormona tiroidea y el animal se encuentre totalmente recuperado, debe instaurarse una dosis menor y mantener al animal bajo estrecha vigilancia.

En caso de sobredosificación, póngase en contacto con su veterinario.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Pérdida de peso ^{a,b} , polidipsia (aumento de la sed) ^a , polifagia (ingesta excesiva de alimentos) ^a Hiperactividad ^a , excitación ^a Jadeos ^a Taquicardia (aumento de la frecuencia cardíaca) ^a Poliuria (aumento de la micción) ^a Reacción de hipersensibilidad (prurito)
--	---

^a Las reacciones adversas de las hormonas tiroideas suelen estar asociadas a una dosis excesiva y se corresponden con los síntomas del hipertiroidismo, ver también la sección Advertencias especiales: Sobredosificación.

^b Sin pérdida del apetito.

El restablecimiento de la actividad física puede desenmascarar o intensificar otras afecciones relacionadas con la salud, como la artrosis.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde o NOTIFICAVET:

<https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>.

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Se recomienda una dosis inicial de levotiroxina sódica de 10 µg/kg de peso corporal por vía oral cada 12 horas. Dada la variabilidad en la absorción y el metabolismo de este fármaco, es posible que sea necesario un ajuste de la dosis antes de poder observar una respuesta clínica completa. La dosis y la frecuencia de administración iniciales son meramente un punto de partida. El tratamiento debe ser totalmente individualizado y ajustarse a las necesidades particulares de cada perro, en conformidad con el control por parte del veterinario.

La absorción de levotiroxina sódica en el perro se ve influenciada por la presencia de alimento. Por lo tanto, debe mantenerse un ritmo de tratamiento constante, en el día a día, en relación con la comida.

En perros con un peso corporal inferior a los 5 kg, debe iniciarse el tratamiento con un cuarto de un comprimido de 200 µg una vez al día. Estos casos deben ser controlados minuciosamente por el veterinario.

Para controlar el tratamiento de forma adecuada, pueden medirse los valores de la concentración mínima (justo antes de la administración del tratamiento) y los valores de la concentración máxima (alrededor de tres horas después de la administración) de la T₄ en plasma. La concentración máxima de la T₄ en los perros que reciben una dosis correcta debe estar en el límite superior del intervalo normal (aproximadamente de 30 a 47 nmol/l) y los valores de la concentración mínima, deben ser superiores aproximadamente a los 19 nmol/l. Si la concentración plasmática de la T₄ se encuentra fuera de este intervalo, debe ajustarse la dosis de levotiroxina en incrementos de 50 a 200 µg utilizando los comprimidos de la dosis apropiada, hasta que el paciente sea clínicamente eutiroides y la concentración sérica de la T₄ se encuentre dentro del intervalo de referencia. Puede realizarse un nuevo análisis de los valores de la T₄ a las dos semanas del ajuste de la dosis, pero la mejoría clínica, como factor igualmente importante para la determinación de la dosis individual de cada perro, puede no ser patente hasta pasadas de cuatro a ocho semanas. Una vez alcanzada la dosis óptima, el control clínico y analítico puede repetirse a intervalos de 6 a 12 meses.

9. Instrucciones para una correcta administración

Para romper un comprimido de forma precisa y sencilla, colocar la cara ranurada hacia arriba y presionar con el pulgar.

Para romper el comprimido en dos partes, sujetar hacia abajo una de las mitades y presionar hacia abajo la otra mitad.



10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Todo comprimido dividido debe conservarse en el alveolo abierto del blíster que contenía ese comprimido y ser usado en los 4 días siguientes.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el envase tipo blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Canitroid Sabor 200 microgramos comprimidos para perros: 2473 ESP

Canitroid Sabor 400 microgramos comprimidos para perros: 2474 ESP

Canitroid Sabor 600 microgramos comprimidos para perros: 2475 ESP

Canitroid Sabor 800 microgramos comprimidos para perros: 2476 ESP

El medicamento veterinario está envasado en un blíster [aluminio (20 µm) - PVC/PE/PVDC (250/30/90) blanco].

10 comprimidos por blíster, 5 o 25 blísteres por caja, 50 o 250 comprimidos por caja.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

15/07/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Países Bajos

Genera d.d.

Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica

10436 Rakov Potok,

Croacia

Adicional para XI

Dales Pharmaceuticals Limited

Snaygill Industrial Estate, Keighley Road, Skipton

North Yorkshire, BD23 2RW

Reino Unido

En el folleto impreso solo se mencionará el centro donde se realizan las pruebas y se liberan los lotes.

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.

c/Tuset 20, 6ª

08006 Barcelona

España

Tel: 93 544 85 07

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional

Uso veterinario