

ET HELT NYT PERSPEKTIV PÅ OSTEOARTRITIS HOS HUNDE

GALLIPRANT[®] (GRAPIPRANT)

Måltrettet behandling af milde til moderate OA-smerter fra første diagnose og så længe det er nødvendigt

- Måltrettet smertebehandling på en hidtil uset måde.
- Galliprant tilhører den nye piprantklasse og er en non-COX-hæmmende prostaglandin-receptorantagonist (PRA).
- Dens virkning er måltrettet og blokerer specifikt EP4-receptoren, som er væsentlig indenfor regulering af smerter og inflammation forbundet med OA hos hunde.*^{1,2}

* Grapiprant er et non-steroidt, non-cyclooxygenase-hæmmende anti-inflammatorisk lægemiddel i piprantklassen. Grapiprant er en selektiv antagonist til EP4-receptoren.

1. Kirkby Shaw, K., Rausch-Derra, L., and Rhodes, L. 2015. "Grapiprant: an EP4 prostaglandin receptor antagonist and novel therapy for pain and inflammation." Vet. Med. Sci. 2: 3-9.
2. Rausch-Derra, L., Huebner, M., Wofford, J., et al. 2016. "A prospective, randomized, masked, placebo-controlled multi-site clinical study of grapiprant, an EP4 prostaglandin receptor antagonist (PRA), in dogs with osteoarthritis." J. Vet. Intern. Med. 30.3: 756-763.

Galliprant 20/60/100 mg, tabletter til hunde. Grapiprant. **Indikationsområde:** Til behandling af smerter forbundet med mild til moderat osteoarthritis hos hunde. **Kontraindikationer:** Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Bør ikke anvendes til drægtige eller lakterende dyr eller avlsdyr. **Bivirkninger og risici:** Følgende milde og sædvanligvis forbigående bivirkninger er observeret i kliniske studier: opkastning, blød formet afføring, diarré og manglende appetit. Forekomsten af opkastning var meget almindelig, hvorimod forekomsten af blød formet afføring, diarré og manglende appetit var almindelig. I meget sjældne tilfælde er der rapporteret hæmatemeser eller hæmorrhagisk diarré efter klinisk anvendelse efter markedsføring i USA. Sikkerheden af veterinærlægemidlet er ikke blevet fastlagt hos hunde, der er under 9 måneder gamle, og hos hunde, der vejer mindre end 3,6 kg. Grapiprant er et methylbensulfonamid. Det er uvist, om hunde med overfølsomhed over for sulfonamider vil udvise overfølsomhed over for grapiprant. Hvis der opstår tegn på overfølsomhed over for sulfonamid, skal behandlingen afbrydes. Anvendes med forsigtighed til hunde, der lider af præeksisterende dysfunktioner af lever, det kardiovaskulære system eller nyrer eller af sygdom i mave-tarm-kanalen. Anvendelse af grapiprant sammen med andre antiinflammatoriske midler er ikke blevet undersøgt og bør undgås. Tidligere behandling med andre antiinflammatoriske stoffer kan muligvis medføre yderligere bivirkninger eller en forøget sværhedsgrad af eventuelle bivirkninger. Derfor bør der være en behandlingsfri periode for sådanne veterinærlægemidler før start på behandling med dette veterinærlægemiddel. Den behandlingsfri periode skal tage højde for de farmakokinetiske egenskaber ved de tidligere anvendte præparater. Samtidig anvendelse af proteinbundne veterinærlægemidler med grapiprant er ikke blevet undersøgt. Almindeligt anvendte proteinbundne veterinærlægemidler omfatter hjerte-relaterede, antikonvulsive og adfærdregulerende lægemidler. Lægemiddelforenelighed bør overvåges hos dyr, der har brug for supplerende behandling. Hos raske hunde behandlet med grapiprant i 9 på hinanden følgende måneder er der observeret let og forbigående blød formet eller slimet afføring, lejlighedsvis blodig, og opkastning ved daglige overdoser på ca. 2,5 gange og 15 gange den anbefalede dosis. Grapiprant gav ingen tegn på nyre- eller levertoksicitet ved daglige overdoser på op til 15 gange den anbefalede dosis. I tilfælde af en overdosis skal der iværksættes symptomatisk behandling. **Dosering:** Administrér dette veterinærlægemiddel på en tom mave (f.eks. om morgenen) og mindst én time før det næste måltid én gang dagligt med en måldosis på 2 mg pr. kg legemsvægt. Varigheden af behandlingen vil afhænge af respons på behandling. Da feltstudier var begrænset til 28 dage, bør langtidsbehandling overvejes nøje, og dyr/lægen bør foretage regelmæssig overvågning. Da kliniske tegn på osteoarthritis hos hunde er tiltagende-og-aftagende i styrke, kan lejlighedsvis behandling være gavnlig til visse hunde. ½ tablet på 20 mg til hunde på 3,6-6,8 kg, 1 tablet på 20 mg til hunde på 6,9-13,6 kg, ½ tablet på 60 mg til hunde på 13,7-20,4 kg, 1 tablet på 60 mg til hunde på 20,5-34,0 kg, 1 tablet på 100 mg til hunde på 34,1-68,0 kg, 2 tabletter på 100 mg til hunde på 68,1-100,0 kg. **Pakningsstørrelser:** Alle styrker findes i pakninger med 30 tabletter. **Udleveringsgruppe:** B. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** Elanco GmbH, Tyskland. **OPLYSNINGERNE ER ØMSKREVET I FORHOLD TIL DET AF EMA GODKENDE PRODUKTRESUMÉ. PRODUKTRESUMÉET KAN VEDERLAGSFRIT REKVIRERES FRA ELANCO.**

Forhandles af Elanco Danmark ApS, Lyskær 3E, 2. tv., 2730 Herlev. Telefon 45 26 60 60



TYGGETABLETTER MOD LOPPER OG FLÅTER TIL KAT OG HUND

Credelio®
(lotilaner)



ÉN TABLET, ÉN GANG OM MÅNEDEN*

- **Credelio** giver ingen begrænsninger med hensyn til at kæle med katten eller hunden
- **Credelio** kan ikke kæles, slikkes, rystes eller børstes af

Credelio (lotilaner) til hunde og katte er en lille smagssat tyggetablet, der virker hurtigt og har en langtidsvirkning på en måned.

SUCCESSFULD ADMINISTRATION
ALLE TABLETTER BLEV SUCCESSFULDT ADMINISTRERET ÉN
GANG OM MÅNEDEN I 3 MÅNEDER I KLINISKE STUDIER.**

*For katte >8 kg og hunde >22 kg, gives en passende kombination af tabletter.

**211 huskatte blev behandlet af deres ejere; 100 % af tabletterne blev succesfuldt administreret, hvoraf 48 % blev givet fra hånden eller en tom skål.¹ 197 hunde blev behandlet af deres ejere, 94% af tabletterne blev taget frivilligt af hunden (fra hånden, i en tom skål eller i foderet), 6% blev givet i hundens mund.²

Referencer: 1. Cavalleri D et al. 2018. A randomized, controlled field study to assess the efficacy and safety of lotilaner (Credelio™) in controlling ticks in client-owned cats in Europe. *Parasites & Vectors*;11: 411. 2. Karadzovska D et al. 2017. A randomized, controlled field study to assess the efficacy and safety of lotilaner flavored chewable tablets (Credelio) in eliminating fleas in client-owned dogs in the USA. *Parasites and Vectors* 10:528

Credelio tyggetabletter 12 mg, 48 mg (til katte), 56 mg, 112 mg, 225 mg, 450 mg (til hunde). Indikationsområde: Til behandling af loppe- og flåtangreb. Veterinær lægemidlet virker øjeblikkeligt dræbende og har en langtidsvirkning på 1 måned mod lopper (*Ctenocephalides felis* og *C. canis*) og flåter (*Ixodes ricinus*) (kat)/(*Rhipicephalus sanguineus*, *Ixodes ricinus*, *I. hexagonus* og *Dermacentor reticulatus*)(hund). Lopper og flåter skal sætte sig på værten og begynde at indtage blod for at blive eksponeret for det aktive stof. Veterinær lægemidlet kan indgå i en behandlingsstrategi til kontrol af loppeallergi-dermatitis (Flea Allergy Dermatitis - FAD). Kontraindikationer: Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Brugen af veterinær lægemidlet til behandling af dyr, der er under 8 uger gamle eller har en kropsvægt på mindre end 0,5 kg (kat) eller 1,3 kg (hund), bør baseres på en benefit-risk-vurdering foretaget af den ansvarlige dyrlæge. Da der er utilstrækkelige data til at påvise effekt mod flåter hos unge katte, anbefales produktet ikke til behandling mod flåter hos killinger på 5 måneder eller yngre. Bivirkninger og risici: Ingen kendte bivirkninger og interaktioner. Lægemidlets sikkerhed hos avlsdyr, drægtige eller diegivende dyr er ikke fastlagt. Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk-forholdet. Der blev ikke observeret nogen bivirkninger efter peroral administration til dyr, der var 8 uger gamle og vejede 0,5 kg (kat)/8 - 9 uger gamle og vejede 1,3 - 3,6 kg (hund) og blev behandlet med overdoser på op til 5 gange den maksimale anbefalede dosis (130 mg lotilaner/kg kropsvægt for kat og 43 mg, 129 mg og 215 mg lotilaner/kg kropsvægt for hund) ved otte lejligheder med månedlige intervaller. Dosering: 1 tablet på 12 mg til katte på 0,5-2,0 kg, 1 tablet på 48 mg til katte på >2,0-8,0 kg, en passende kombination af tabletter til katte på >8,0 kg. For katte på over 8,0 kg skal der bruges en passende kombination af de tilgængelige styrker for at opnå den anbefalede dosis på 6-24 mg/kg. 1 tablet på 56 mg til hunde på 1,3 - 2,5 kg, 1 tablet på 112 mg til hunde på >2,5 - 5,5 kg, 1 tablet på 225 mg til hunde på >5,5 - 11,0 kg, 1 tablet på 450 mg til hunde på >11,0 - 22,0 kg, 2 tabletter på 450 mg til hunde på >22,0 - 45,0 kg. En passende kombination af tabletter til hunde >45,0 kg. Brug en passende kombination af de tilgængelige styrker for at opnå den anbefalede dosis på 20 - 43 mg/kg. Indgiv Credelio én gang om måneden sammen med eller efter forordning (inden for 30 minutter efter for kat). For optimal kontrol af loppe- og flåtangreb skal veterinær lægemidlet gives med månedlige intervaller igennem hele loppe- og/eller flåtsæsonen baseret på lokale epidemiologiske forhold. Pakningsstørrelser: Kat: 12 mg tabletter findes i pakning med 3 stk., 48 mg tabletter findes i pakning med 6 stk. Hund: Hver tablettørke fås i pakningsstørrelsen med 3 tabletter desuden fås 450 mg i pakningsstørrelsen med 6 tabletter. Se aktuelle priser på www.medicinpriser.dk. Udlieferingsgruppe: B. Indehaver af markedsføringstilladelsen: Elanco GmbH, Tyskland. OPLYSNINGERNE ER ØMSKREVET I FORHOLD TIL DET AF EMA GODKENDTE PRODUKTRESUMÉ. PRODUKTRESUMÉET KAN VEDERLAGSFRIT REKVIRES FRA ELANCO.

Forhandles af Elanco Danmark ApS, Lyskær 3E, 2. tv., 2730 Herlev. Telefon 45 26 60 60

Elanco