



| Samenstelling | Bevat per ml 30 mg aglépristone in een transparante gele olieachtige (arachideolie) oplossing. | | | | | | | | | | | | | | | | |
|---------------------|---|---------------------|------|-------|-------|-------|-------|-------|-------|--------------------|------|------|------|------|------|-------|-------|
| Eigenschappen | Aglépristone is een synthetisch steroïd en concurreert met progesteron op het niveau van de uterusreceptoren, waardoor abortus (of resorptie) binnen 7 dagen na toediening plaatsvindt. Aglépristone wijzigt niet de progesteron-, prostaglandine-, oxytocine- of cortisolconcentraties in het plasma gedurende 24 uur na de toediening, maar induceert binnen 12 uur een prolactine-ontlading. In vitro vertoont aglépristone een affiniteit met de progestageenreceptoren van de uteri van teven die 3 maal hoger is dan die van progesteron. De relatieve affiniteit van aglépristone met glucocorticoidereceptoren lijkt op die van dexamethason, maar aglépristone heeft daarentegen antagonistische eigenschappen. | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Doeldier | Hond | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Indicaties | Abortusinductie tot en met dag 45 na de dekking bij drachtige teven. | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Toediening/dosering | Tweevoudige toediening van 10 mg aglépristone per kg lichaamsgewicht, wat overeenkomt met 0,33 ml Alizin per kg lichaamsgewicht, met een interval van 24 uur. <table border="1" style="margin-top: 5px;"> <thead> <tr> <th>Gewicht van de teef</th> <th>3 kg</th> <th>6 kg</th> <th>9 kg</th> <th>12 kg</th> <th>24 kg</th> <th>30 kg</th> <th>42 kg</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Hoeveelheid Alizin</td> <td>1 ml</td> <td>2 ml</td> <td>3 ml</td> <td>4 ml</td> <td>8 ml</td> <td>10 ml</td> <td>14 ml</td> </tr> </tbody> </table> <p>Uitsluitend subcutaan toedienen. Een lichte massage op de injectieplaats wordt aanbevolen. Bij grote teven wordt aanbevolen maximaal 5 ml per injectieplaats in te spuiten ongeacht de injectieplaats. Dit product bevat geen antimicrobieel conserveringsmiddel. Reinig de flacon vóór het toedienen van een dosering. Gebruik droge, steriele naalden en spuiten. Na toediening van het product bij honden wordt binnen 7 dagen abortus (of resorptie) geïnduceerd.</p> | Gewicht van de teef | 3 kg | 6 kg | 9 kg | 12 kg | 24 kg | 30 kg | 42 kg | Hoeveelheid Alizin | 1 ml | 2 ml | 3 ml | 4 ml | 8 ml | 10 ml | 14 ml |
| Gewicht van de teef | 3 kg | 6 kg | 9 kg | 12 kg | 24 kg | 30 kg | 42 kg | | | | | | | | | | |
| Hoeveelheid Alizin | 1 ml | 2 ml | 3 ml | 4 ml | 8 ml | 10 ml | 14 ml | | | | | | | | | | |
| Contra-indicaties | Aangezien er geen gegevens beschikbaar zijn, dient het product niet gebruikt te worden bij honden met lever- of nierstoornissen, bij dieren met diabetes mellitus of bij honden met een zwakke gezondheid. Aangezien aglépristone een affiniteit heeft met glucocorticoidereceptoren, dient het product niet gebruikt te worden bij honden met duidelijke of latente hypoadrenocorticisme (ziekte van Addison) of bij honden met een genetische aanleg voor hypoadrenocorticisme. Het product dient niet te worden gebruikt bij honden waarvan bekend is dat ze overgevoelig zijn voor aglépristone of de hulpstoffen van dit product. Niet toedienen aan drachtige teven tenzij het gewenst is de dracht te beëindigen. | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Bijwerkingen | Bij teven die worden behandeld vanaf 40 dagen na dekking, gaat de abortus gepaard met de fysiologische verschijnselen van het werpen: foetale uitdrijving, vaginale uitscheiding, verminderde eetlust, agitatie en melkklierontwikkeling. Tijdens veldonderzoek kreeg 3,4% van de behandelde honden een uterusinfectie. De eerste oestrus na abortusinductie met dit product vindt in veel gevallen eerder plaats (de oestrus - oestrusinterval is dan 1 tot 3 maanden korter). Bijwerkingen zoals anorexie (25%), agitatie (23%), depressie (21%), braken (2%) en diarree (13%) zijn waargenomen tijdens veldonderzoek. Tijdens veldonderzoek veroorzaakte de toediening van het product pijn tijdens en vlak na de injectie bij 17% van de honden en een lokale ontsteking op de injectieplaats bij 23% van de honden. De omvang en intensiteit van deze reactie hing af van de toegediende hoeveelheid. Oedeem, huidverdicking, lokale nodulaire lymfeverdikking en ulcerering kunnen voorkomen. Alle lokale reacties zijn reversibel en zullen gewoonlijk verdwijnen binnen 28 dagen na de injectie. Tijdens veldonderzoek veroorzaakte de toediening van het product hematologische/biochemische veranderingen bij 4,5% van de honden. Deze veranderingen waren altijd van voorbijgaande aard en reversibel. | | | | | | | | | | | | | | | | |

| | |
|------------------------------|--|
| Vervolg bijwerkingen | <p>De gewijzigde hematologische parameters waren: neutrofilie, neutropenie, trombocytose, hematocriet variatie, lymfocytose, lymfopenie. De gewijzigde (toegenomen) biochemische parameters waren: ureum, creatinine, chloride, kalium, natrium, ALT, ALP, AST. Het toedienen van 30 mg per kg l.g., d.w.z. 3 maal de voorgeschreven dosering, bij teven liet geen bijwerkingen zien, met uitzondering van lokale ontstekingsreacties vanwege de grotere toegediende hoeveelheid.</p> |
| Waarschuwingen | <p>50% van de teven wordt niet drachtig na een dekking. De mogelijkheid dat een teef onnodig wordt behandeld, dient daarom in overweging te worden genomen tijdens de evaluatie van de voor- en nadelen van dit product. Eventuele langetermijneffecten van de behandeling zijn niet onderzocht.</p> |
| Voorzorgen | <p>Aangezien er geen gegevens beschikbaar zijn, dient het product zorgvuldig gebruikt te worden bij honden met chronische ziekten veroorzaakt door luchtwegobstructie en/of hart- en vaatziekten, met name bacteriële endocarditis. Bij teven waarbij de dracht is bevestigd, werd in 5% van de gevallen een gedeeltelijke abortus waargenomen. Een grondig klinisch onderzoek wordt altijd aanbevolen om te bevestigen dat de uterusinhoud volledig is verdwenen. Dit onderzoek kan het beste via echografisch onderzoek worden uitgevoerd. Dit onderzoek dient 10 dagen na de behandeling en uiterlijk 30 dagen na de dekking plaats te vinden. In geval van gedeeltelijke abortus of als geen abortus plaatsvindt, wordt aanbevolen het product 10 dagen na de behandeling opnieuw toe te dienen, tussen dag 30 en dag 45 na de dekking. Ook operatie dient te worden overwogen.</p> <p>Aan eigenaren dient te worden geadviseerd hun dierenarts te raadplegen indien hun hond de volgende symptomen vertoont na de behandeling met dit product:</p> <ul style="list-style-type: none">- purulente of haemorrhagische vaginale uitscheiding.- verlengde vaginale uitscheiding gedurende meer dan 3 weken. <p>Non-steroïden worden bij mensen gebruikt om abortus te induceren. Een accidentele injectie kan bijzonder gevaarlijk zijn voor vrouwen die zwanger zijn, willen worden of niet weten of ze zwanger zijn. Vrouwen in de vruchtbare leeftijd, dienen contact met dit product te vermijden of dienen plastic wegwerphandschoenen te dragen wanneer zij het product toedienen. Ongebruikt diergeneesmiddel of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.</p> |
| Bewaarcondities/Houdbaarheid | <p>Bewaren in de originele verpakking beneden 25°C. Houdbaar tot 3 jaar na productiedatum. Na de eerste opening van de flacon: 28 dagen.</p> |
| Verpakking | <p>Flacon à 10 ml</p> |
| Registratienummer | <p>REG NL 10157</p> |
| Kanalisatie | <p>UDA</p> |
| Artikelnummer | <p>90.001.12</p> |