

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Anarthron 100 mg/ml oplossing voor injectie voor honden

2. Samenstelling

Elke ml bevat:

Werkzaam bestanddeel

Pentosanpolysulfaatnatrium 100 mg

Hulpstof

Benzylalcohol 0,01 ml

Een heldere, kleurloze lichtgele oplossing.

3. Doeldiersoorten

Hond

4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van kreupelheid en pijn als gevolg van degeneratieve gewrichtsziekte/osteoarthrose (niet-besmettelijke arthrose) in honden met een volgroeid beendergestel.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij de behandeling van septische artritis. In dit geval moet een geschikte antimicrobiële therapie worden gestart.

Niet gebruiken bij honden met een gevorderde lever- of nierfunctiestoornis of aanwijzingen voor infectie.

Niet gebruiken bij honden met bloedstoornissen, stollingsstoornissen, bloedingen of maligniteit (met name hemangiosarcoom).

Pentosanpolysulfaat heeft een antistollende werking. Niet gebruiken tijdens de peri-operatieve periode.

Niet gebruiken bij honden met een onvolgroeid skelet (d.w.z. honden bij wie de groeischijven van de lange botten nog niet gesloten zijn).

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Het is mogelijk dat pas na de tweede injectie van de behandeling een klinisch effect wordt waargenomen.

Honden moeten voor toediening worden gewogen om voor een nauwkeurige dosering te zorgen.

Overschrijd de standaarddosis niet. Het verhogen van de aanbevolen dosis kan stijfheid en ongemak verergeren.

Er mogen niet meer dan 3 kuren van 4 injecties worden toegediend in een periode van 12 maanden.

Zorg dat u niet per ongeluk uzelf injecteert. Was spatten onmiddellijk uit ogen en van huid met water. Was handen na gebruik.

Voorzichtig gebruiken bij honden met een voorgeschiedenis van longwonden. Voorzichtigheid is ook geboden bij leverfunctiestoornissen.

Dracht en lactatie:

Uit laboratoriumonderzoek bij konijnen zijn embryotoxische effecten naar voren gekomen geassocieerd met een primair effect op de ouder bij herhaalde dagelijkse doses van 2,5 keer de aanbevolen therapeutische dosis.

De veiligheid van het diergeneesmiddel bij drachtige teven is niet onderzocht. Daarom wordt gebruik in deze omstandigheden afgeraden.

Het diergeneesmiddel mag niet worden gebruikt tijdens de baring vanwege de antistollingseffecten.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

NSAID's en in het bijzonder aspirine mogen niet worden gebruikt in combinatie met pentosanpolysulfaatnatrium omdat ze de hechting van trombocyten kunnen beïnvloeden en de antistollingsactiviteit van het diergeneesmiddel kunnen versterken. Er is aangetoond dat corticosteroïden een aantal werkingen van natriumpentosanpolysulfaat tegengaan. Bovendien kan het gebruik van ontstekingsremmers leiden tot een voortijdige toename van de activiteit van de hond, wat de therapeutische werking van het diergeneesmiddel kan verstoren.

Niet gelijktijdig gebruiken met steroïden of niet-steroïde ontstekingsremmers, waaronder aspirine en fenybutazon.

Niet gelijktijdig gebruiken met heparine, warfarine of andere antistollingsmiddelen. Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum die op het etiket en de doos is gedrukt na EXP.

7. Bijwerkingen

Hond:

Zeer zelden (< 1 dier / 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen)	Braken ^{1,2} , diarree ^{1,2} Lusteloosheid ^{1,2} , anorexia ^{1,2} Overgevoeligheidsreactie ² Verlengde geactiveerde partiële trombinetijd (APTT) ³ , verlengde trombinetijd (TT) ³ Reactie of zwelling op de injectieplaats ⁴
Onbepaalde frequentie	Bloedingsstoornis (bijv. neusbloeding, hemorragische diarree, hematoom)

(kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):	
---	--

¹ Als gevolg van een overgevoeligheidsreactie.

² Kan passende symptomatische behandeling vereisen, inclusief toediening van antihistamine.

³ Kan tot 24 uur na toediening aanhouden bij gezonde honden. Dit leidt zeer zelden tot klinische effecten, maar vanwege de fibrinolytische werking van pentosanpolysulfaatnatrium moet de mogelijkheid van een inwendige bloeding door een tumor of vaatafwijking worden overwogen als zich tekenen ontwikkelen. Het wordt aanbevolen om het dier te controleren op tekenen van bloedverlies en het op de juiste manier te behandelen.

⁴ Voorbijgaand.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een product voortdurend worden bewaakt. Als u bijwerkingen opmerkt, ook als die niet al in deze bijsluiter vermeld staan, of als u denkt dat het geneesmiddel niet werkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen <of zijn lokale vertegenwoordiger> met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter, of via uw nationale meldsysteem: {gegevens van het nationale meldsysteem}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswegen en -methode

Dosering: 3 mg pentosanpolysulfaatnatrium / kg lichaamsgewicht (gelijk aan 0,3 ml / 10 kg lichaamsgewicht) bij vier toedieningen, met een interval van 5-7 dagen tussen elke toediening.

Toediening: Alleen door aseptische subcutane injectie van 0,3 ml / 10 kg lichaamsgewicht. Er moet een injectiespuit met de juiste schaalverdeling worden gebruikt om het vereiste dosisvolume nauwkeurig te kunnen toedienen. Dit is vooral belangrijk bij het injecteren van kleine volumes.

Elk geval moet individueel door de dierenarts worden beoordeeld en er moet een geschikt behandelingsprogramma worden vastgesteld.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Subcutaan gebruik

10. Wachttijden

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25 °C.

Bewaar de flacon in de kartonnen buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Gebruik dit diergeneesmiddel niet meer na de uiterste gebruiksdatum die op het etiket vermeld staat.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 3 maanden.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen. Deze maatregelen dragen bij aan het beschermen van het milieu.

Vraag uw dierenarts of apotheker hoe u geneesmiddelen die u niet meer nodig hebt, kunt verwijderen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V308996

10 ml flacon.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Juni 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de [Union Product Database](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Maperath Herbal Ltd.
Barronstown,
Rathkenny,
Navan,
Co. Meath,
C15 T638 Ireland
+353 (046) 905 3056

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25,
5531AE Bladel,
Netherlands