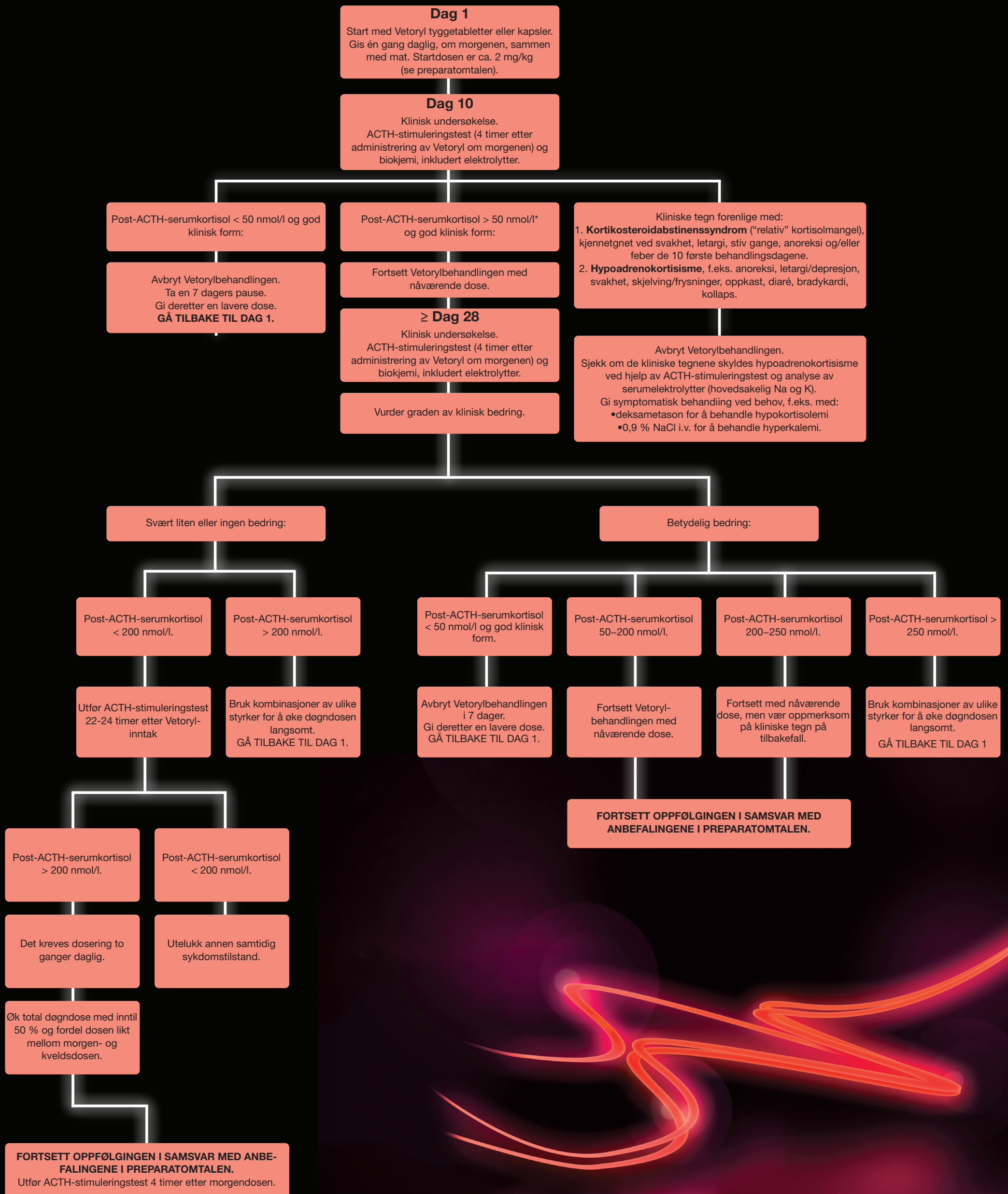




Behandling og oppfølging av hyperadrenokortisisme hos hund



* Dersom post-ACTH-kortisol er > 250 nmol/l og de kliniske tegnene på hyperadrenokortisisme er uttalte, kan en doseøkning med minste mulige mengde vurderes. Bruk kombinasjoner av ulike styrker for å øke døgndosen langsomt.

Vetoryl kapsler og tyggetabletter til hund. 20mg, 30mg, 60mg (tabletter), 5mg, 10mg, 20mg, 30mg, 60mg, 120mg (hard kapsel). **Virkestoff:** Trilostan. Rx. **ATCvet-kode:** QH02CA01. **Art:** Hund. **Indikasjoner:** Til behandling av hypofyse- og binyrbeetning hos hyperadrenokortisisme (Cushings syndrom). **Kontraindikasjoner:** Skal ikke brukes til dyr som lider av primær leveresykdom og/eller nedsatt nyrefunksjon, ved overfølsomhet mot noen av virke- eller hjelpestoffene eller til hunder som veier under 3 kg (gjelder tyggetabletter og ved 5, 10, 20 og 30 mg kapsler), under 10 kg (dersom kapsler 60 mg), under 20 kg (dersom kapsler 120 mg). **Særlige forsiktighetsregler:** En korrekt diagnose av hyperadrenokortisisme (HAC) forutsettes. Ved manglende respons på behandling bør diagnosen revurderes. Dosering kan være nødvendig. Hunder med HAC har økt risiko for pankreatitt. Det er ikke sikkert at denne risikoen reduseres ved trilostanbehandling. Ettersom de fleste tilfeller av HAC opptrer hos hunder mellom 10-15 år, kan pasientene ha andre samtidige sykdommer. Det er særlig viktig å undersøke for primær leveresykdom og nedsatt nyrefunksjon, ettersom produktet er kontrainisert i slike tilfeller. Det er viktig under behandlingen, inklusive leverenzymmer, elektrolytter, urea og kreatinin. Samtidig diabetes mellitus og HAC krever spesiell oppfølging. Dersom pasienten tidligere har blitt behandlet med mitotan, les SPC teksten for bruk. Produktet bør brukes med ekstrem forsiktighet hos hunder med anemi, fordi ytterligere reduksjon i hematokritt og hemoglobin kan forekomme. Hundene skal kontrolleres regelmessig for primær leveresykdom, nyresykdom og diabetes. Tablettene er smakløse. For å unngå utilsikket inntak, oppbevar tablettene utenfor dyrets rekkevidde. **Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparat til dyr:** Trilostan kan redusere testosteron/nivået og har antiandrogen-effekter. Gravide kvinner eller kvinner som prøver å bli gravide bør unngå å håndtere legemidlet. Vask hendene etter bruk. Ikke del eller åpne kapslene. Dersom en kapsel går i stykker og kommer i kontakt med huden, bør man umiddelbart skylle med rikelige mengder vann. Dersom irritasjon vedvarer, kontakt lege og vis etiketten eller pakningsvedlegget. Personer med kjent overfølsomhet mot virke- eller hjelpestoff bør unngå kontakt med legemidlet. Oppbevares i originalemballasjen og utenfor syns- og rekkevidde for barn. Kontakt lege umiddelbart ved utilsikket inntak og vis pakningsvedlegget eller etiketten da det kan oppstå bivirkninger, oppkast eller diaré. **Bivirkninger:** Mindre vanlige: Letargi, anoreksi, oppkast, diaré. Sjeldne: Hypoadrenokortisisme (inkl. Addison krise), hyperkaliemi, oppblåsthet, ataksi, muskeltremor, hudsykdom, nyrefunksjons og artitt (avdekket på reduserte endogene kortikosteroidnivåer), svakhet. Vedlig sjeldne: binyrenekrose, plutselig død. For ytterligere detaljer se SPC. Kortikosteroidabstinsensyndrom og hypokortisolemi bør differensieres fra hypoadrenokortisisme ved vurdering av serumelektrolytter. **Brak til avsky, direkte eller diegiver:** Skal ikke brukes til avsky eller lakterende isper. **Interaksjon med andre legemidler og øvrige interaksjoner:** Muligheten for interaksjoner med andre legemidler er ikke spesifikt undersøkt. Fordi HAC ofte opptrer hos eldre hunder, vil mange av disse stå på samtidig annen medisiner. Ingen interaksjoner er observert i kliniske studier. Risikoen for hyperkaliemi bør vurderes hvis trilostan brukes sammen med kaliumsparende diuretika eller ACE-hemmere. Ved samtidig bruk av slike legemidler, skal veterinæren foreta en risiko-nyttevurdering ettersom dødsfall (inkl. plutselig død) er rapportert hos hunder som har fått samtidig behandling med trilostan og en ACE-hemmer. **Dosering og tilførsel:** For oral bruk. Startdosen for behandling er ca. 2 mg/kg, 1 gang daglig sammen med mat. Kroppsvekten bør fastslås så nøyaktig som mulig for å sikre at korrekt dose gis. Titer dosen i samsvar med det enkelte dyrs individuelle respons (se SPC). Hvis symptomene ikke blir tilstrekkelig kontrollert i hele 24-timersperioden mellom to doser, vurder å øke den totale daglige dosen med opp til 50 %, og dele dosen likt i en morgen- og en kveldsdose. Et fåtall dyr krever doser som betydelig overstiger 10 mg/kg/dag. I slike tilfeller bør hensiktsmessige ekstrakontroller foretas. Dosjustering kan være nødvendig ved bytte fra Vetoryl harde kapsler til Vetoryl tyggetabletter eller omvendt, ettersom full ombytbarhet for legemidlene ikke kan garanteres på individuelle forsøk. I respons på ulike legemiddelinteraksjoner, **Emballasjeinformasjon:** Kanonng med 3 blistre, hvert bliste eller kapsler, **Imnehaer av markedsføringsstillatelse:** Dechra Regulator B.V. **Lokal representant:** Dechra Veterinary Products AS. **Dato for siste fornyelse:** 11.10.2024 (kapsler), 20.06.2024 (tabletter) **Utleveringsgruppe:** C. **Texten ovenfor er et forkortet sammendrag av produktresumeeet.** For ytterligere informasjon, se www.felleskatalogen.no eller www.dechra.no.

Behandling og oppfølging av hyperadrenokortisisme hos hund

