

Lämpliga patienter

- Behandlas med Vetoryl en eller två gånger dagligen.
- Har binjure- eller hypofysberoende hyperadrenokorticism (HAC).
- Är kliniskt välmående hundar (med eller utan tecken på HAC).
- Är lugna hundar.

Olämpliga patienter

- Är aggressiva hundar.
- Är stressade hundar (som varit uppjagade mer än någon timme).
- Är hundar som inte mår kliniskt bra.



Bättre teamwork. Bättre resultat.

Ett gott samarbete mellan veterinär och djurägare ger en bättre behandlad hund.

Besök hos veterinären

- Boka en tid för provtagning vid den tidpunkt som hunden brukar få sin Vetorylgiva.
- Om hunden vanligen får Vetoryl vid en obekvämt tidpunkt (till exempel kl 6 på morgonen), be ägaren att ge kapseln/tabletten på en mer passande tidpunkt dagen innan undersökning (till exempel kl 9).
- Stäm av med djurägaren att hunden inte har fått Vetoryl och att ingenting stressande har hänt under morgonen (till exempel kräkningar eller skador av något slag).
- När du utvärderar behandlingseffekten är det absolut nödvändigt att noggrant diskutera hundens kliniska svar med djurägaren.

Provtagning

- Ta blodprovet direkt efter den kliniska undersökningen och innan Vetorylgivan.
- 1- 2 ml plasma eller serum.
- Provet kan centrifugeras av och sparas i upp till en vecka.
- Skicka provet till ett externt laboratorium som deltar i ett kvalitetssäkrat program (ESVE- eller SCE- program) och helst ett som använder sig av en Siemens IMMULITE® – eller en metod som har validerats emot en sådan.

Vetoryl kapslar och tuggtabletter för hund. Aktiv substans: Trilostan, 20 mg, 30 mg och 60 mg tabletter; 5 mg, 10 mg, 20 mg, 30 mg, 60 mg och 120 mg hård kapsel.
Rx, ATC-kod: QH02CA01. **Djurslag:** Hund. **Indikationer:** För behandling av hypofysberoende och binjureberoende hyperadrenokorticism (Cushings sjukdom och syndrom).
Kontraindikationer: Använd inte till djur med primär leversjukdom och/eller njursufficiens, vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen eller till hundar som väger mindre än 3 kg (tabletter samt kapslar om 5, 10, 20 och 30 mg), 10 kg (kapslar om 60 mg) respektive 20 kg (kapslar om 120 mg). **Särskilda försiktighetsåtgärder:** En korrekt diagnos gällande hyperadrenokorticism (HAC) är nödvändig. Om inget svar på behandlingen märks bör diagnosen omprövas. Det kan vara nödvändigt att öka dosen. Hundar med HAC löper ökad risk för pankreatit. Det är inte säkert att denna risk minskar efter behandling med trilostan. Då diagnosen HAC i de flesta fall ställs för hundar i åldern 10-15 år förekommer ofta andra sjukdomar. Det är särskilt viktigt att undersöka hundarna för primär leversjukdom och njursufficiens, eftersom läkemedlet är kontraindicerat i dessa fall. Noggrann övervakning bör ske under behandlingen, inklusive leverenzymar, elektrolyter, urea och kreatinin. Förekomsten av diabetes mellitus och HAC tillsammans kräver speciell övervakning. Om hunden tidigare behandlats med mitotan, läs SPC-texten före användning. Läkemedlet ska användas med största försiktighet till hundar som redan har anemi, eftersom det kan medföra ytterligare minskning av hematokrit- och hemoglobinvärdet. Hundarna ska regelbundet kontrolleras för primär leversjukdom, njursjukdom och diabetes mellitus. Tabletterna är smaksatta. För att undvika oavsiktligt intag, förvara tabletterna utom räckhåll för djur. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet:** Trilostan kan minska testosteronproduktionen och har egenskaper som motverkar progesteron. Kvinnor som är eller planerar att bli gravida bör undvika att hantera läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Kapslarna får inte delas eller öppnas. Om en kapsel råkar gå sönder och innehållet kommer i kontakt med huden eller ögonen bör man genast skölja med rikliga mängder vatten. Om irritationen består, uppsök genast läkare och visa bipsäckedeln eller etiketten. Personer med känd överkänslighet mot trilostan eller mot något av hjälpämnen bör undvika kontakt med läkemedlet. Förvara använda blisterförpackningar i originalkartongen, utom syn- och räckhåll för barn. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipsäckedeln eller etiketten, då det kan orsaka biverkningar som bland annat kräkningar och diarré. **Biverkningar:** Mindre vanliga: Letargi, anorexi, kräkningar, diarré. Sällsynta: Hypoadrenokorticism (inklusive Addison'ski), hypersalivering, uppbållhet, ataxi, muskeltremor, hudsjukdom, njursufficiens och artrit (avslojade på grund av minskade endogena kortikosteroidnivåer), svaghet. Mycket sällsynta: Binjurenekros, plötslig död. För ytterligare detaljer se SPC. Kortikosteroidabstinenssyndrom och hypokortisolemi bör skiljas från underfunktion av binjurebarken genom analys av elektrolyter i serum. **Användning under dräktighet och laktation:** Använd inte till avelsdjur, dräktiga eller lakterande tikar. **Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Möjligheten till interaktioner med andra läkemedel har inte studerats specifikt. Eftersom HAC oftast förekommer hos äldre hundar kommer många av dem att behandlas med andra läkemedel samtidigt. Inga interaktioner har observerats i kliniska studier. Risken att djur utvecklar hyperkalemi bör övervägas om trilostan används tillsammans med kaliumsparande diuretika eller ACE-hämmare. Vid samtidig användning av sådana läkemedel ska veterinären göra en risk-nyttabedömning eftersom dödsfall (inklusive plötslig död) har rapporterats hos hundar som fått samtidig behandling med trilostan och en ACE-hämmare. **Dosering och administrationsätt:** För oral användning. Startdosen för behandling är cirka 2 mg/kg. Ges en gång/dag tillsammans med mat. För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt. Titrera dosen utifrån det individuella svaret som fastställs genom uppföljning (se SPC). Om symtomen inte hålls under tillräcklig kontroll under hela 24-timmarsperioden mellan doseringstillfällena, överväg att öka den totala dygnsdosen med upp till 50 % och att dela upp den i två lika stora morgon- och kvallsdoser. Ett fåtal djur kan behöva doser som betydligt överstiger 10 mg per kg kroppsvikt per dag. I dessa fall ska lämplig ytterligare uppföljning ske. En dosjustering kan vara nödvändig om hunden byter från Vetoryl hårda kapslar till Vetoryl tuggtabletter eller omvänt, eftersom full utbytbarhet mellan de två läkemedlen inte kan garanteras då vissa hundar kan svara annorlunda vid en förändring av läkemedelstypen. **Förpackningsinformation:** Kartong med 3 blister. Varje blister innehåller 10 tabletter respektive kapslar. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Dechra Regulatory B.V. **Lokal representant:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 2024-10-03 (tuggtabletter); 2025-02-25 (kapslar). **Texten ovan är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se www.fass.se eller www.dechra.se.**



Cushings
Connect



Endocrinology
App



Hur man monitorerar Cushings syndrom

Utvecklat i samarbete med Ian Ramsey BVSc, PhD, DSAM, Dipl. ECVIM-CA, FHEA, MRCVS, Federico Fracassi DVM, PhD, Dipl. ECVIM-CA, Nadja Sieber-Ruckstuhl PhD, Dr. med. vet, Dipl. ACVIM, Dipl. ECVIM-CA

