

Frågeformulär gällande hundens livskvalitet vid Cushings syndrom

Genom att fylla i formuläret hjälper du din veterinär att förstå hur din hunds behandling fungerar och hur Vetoryl hjälper till att återställa din hunds hälsa.

Välj den siffra som bäst beskriver din hunds tillstånd i respektive kategori.

	Aldrig	Ibland	Ofta	Hela tiden
KLINISK PÅVERKAN	0	1	2	3
Min hund är överdrivet törstig.				
Min hund kissar inne.				
Min hund är överdrivet hungrig.				
Min hund är överdrivet flämtig.				

	0	1	2	3
HUNDENS BETEENDE				
Min hund är nedstämd och inaktiv.				
Min hund saknar energi.				
Min hund vill inte interagera med människor/hundar.				
Min hund vill inte leka med mig.				
Min hund verkar desorienterad/förvirrad.				

	0	1	2	3
FYSISK PÅVERKAN				
Jag kämpar med min hunds vikt.				
Min hunds päls är i dåligt skick.				
Min hunds hud verkar obekvämt (torr, spänd).				
Min hund verkar vara i dålig form (muskelfattig, spänd buk).				
Min hund får kämpa när vi går på långpromenad.				

	0	1	2	3
PÅVERKAN PÅ DIG SOM DJURÄGARE				
Jag är orolig för min hunds hälsa.				
Min och min hunds dagliga rutin är störd.				
Jag kämpar med min hunds hälsa.				
Jag känner att det saknas ett band mellan oss.				
Jag upplever att min hunds yttre medför negativa kommentarer.				

TOTALPOÄNG	
-------------------	--

Mer information: www.cushingssyndromhoshund.se

Endast avsedd för veterinärens tolkning av formuläret

Totalpoäng: _____ =
57

Poäng närmast 0 indikerar bästa möjliga livskvalitet.
Poäng närmast 1 indikerar sämsta möjliga livskvalitet.

Förändringar i bedömningen kan följas över tid.
Se skalan nedan för stöd i bedömningen av hur hundens livskvalitet har förändrats.

-0,10

-0,05

+0,05

+0,10

Kraftigt förbättrad
livskvalitet

Förbättrad
livskvalitet

Försämrad
livskvalitet

Kraftigt försämrad
livskvalitet

Vetoryl. 10 mg, 30 mg, 60 mg och 120 mg hård kapsel. Rx. **Aktiv substans:** Trilostan. **ATC-vet kod:** QH02CA01. **Djurslag:** Hund. **Indikationer:** För behandling av hypofys- och binjurerelaterad överfunktion av binjurebarken (Cushings syndrom). **Kontraindikationer:** Skall inte användas på djur som lider av primär leversjukdom och/eller njurinsufficiens. Skall inte användas på dräktiga eller digivande tikar eller på djur som är avsedda för avel. **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:** Eftersom diagnosen hyperadrenokorticism i de flesta fall ställs för hundar mellan 10 och 15 år förekommer ofta andra sjukdomar. Det är särskilt viktigt att undersöka hundarna för primär leversjukdom och nedsatt njurfunktion, eftersom produkten är kontraindicerad i dessa fall. Noggrann övervakning bör ske under behandlingen. I synnerhet bör leverenzym, elektrolyter, urea och kreatinin observeras. Förekomsten av sockersjuka och hyperadrenokorticism tillsammans kräver speciell övervakning. Noggrann övervakning av binjurefunktionen rekommenderas, eftersom hundar kan vara känsliga för verkningarna av trilostan. Produkten bör användas med största försiktighet på hundar som redan har anemi, eftersom den kan medföra ytterligare minskning av hematokritvärdet. Regelbunden uppföljning bör ske. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Trilostan kan minska testosteronproduktionen och har egenskaper som motverkar progesteron. Kvinnor som är eller planerar att bli gravida bör undvika att hantera kapslarna. Tvätta händerna med tvål och vatten efter oavsiktlig exponering och efter användning. Innehållet i kapslarna kan orsaka hud- och ögonirritation. Kapslarna får inte delas eller öppnas. **Biverkningar:** Besvär som uppstår i samband med utsättning av kortisonbehandling eller vid utmattning i kroppsegen kortisonproduktion bör skiljas från underfunktion av binjurebarken genom analys av salter i serum. Symtom som tyder på underfunktion av binjurebarken som t.ex. svaghet, sömnlighet, aptitlöshet, kräkningar och diarré kan uppträda, särskilt om övervakningen inte är adekvat. Dessa symtom går vanligen tillbaka inom en period av varierande längd efter det att behandlingen avslutas. Akut addisonkris kan också inträffa. Sömnlighet, kräkningar, diarré och anorexi har förekommit hos hundar som behandlats med trilostan trots att inga säkra tecken visade på underfunktion av binjurebarken. En litet antal rapporter har mottagits om plötsliga dödsfall under behandling med trilostan. Andra lindriga, sällsynta biverkningar är t.ex. vinglighet, ökad salivering, svullnad, muskelskakningar och hudförändringar. **Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Möjligheten av interaktioner med andra läkemedelsprodukter har inte studerats specifikt. Överproduktion av binjurebarkshormon förekommer oftast hos äldre hundar där många av dem samtidigt behandlas med andra läkemedel. Inga negativa effekter av samtidig medicinerande har observerats i kliniska undersökningar. Det finns dock risk att djur utvecklar höga kaliumnivåer om trilostan används tillsammans med kaliumsparande medel eller ACE-hämmare. **Dos och administreringsätt:** Medicinen ges per oralt en gång per dag tillsammans med mat. Startdosen för behandling är ca 2 mg/kg, baserat på tillgängliga kombinationer av kapselstorlekar. Titra dosen utefter det individuella svaret, vilket bestäms via övervakning. Om symtomen inte hålls under tillräcklig kontroll under hela 24-timmarsperioden mellan doseringstillfällena kan en ökning av den totala dagliga dosen med upp till 50% övervägas. Den nya dagsdosen ska delas upp i två lika stora doser som ges morgon och kväll. För detaljerad information om övervakning och uppföljning, kontakta tillverkaren eller läs mer i SPC alt fass.se. **Förpackningsinformation:** Hård kapsel 10, 30, 60, 120 mg 30 st kapslar. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Dechra Regulatory B.V. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 2019-03-18. **Ovanstående text är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se www.fass.se eller www.dechra.se.**