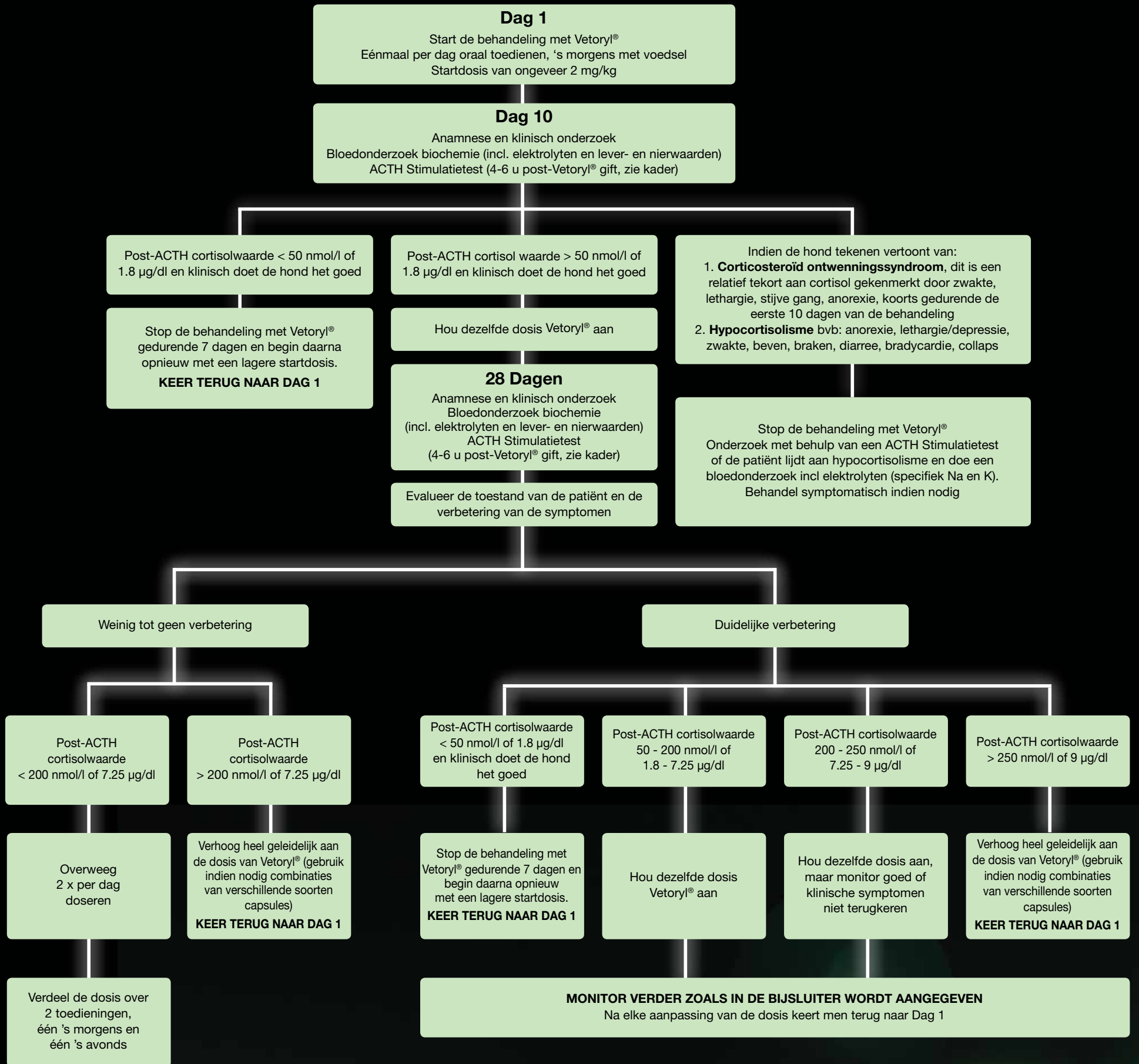


## Behandeling en Monitoring



**MONITOR VERDER ZOALS AANGEGEVEN WORDT IN DE BIJSLUITER**

Voer de ACTH Stimulatie test voor monitoring uit 4-6 u na de toediening 's morgens  
Na elke aanpassing van de dosis keert men terug naar Dag 1

**ACTH Stimulatietest voor Monitoring:**

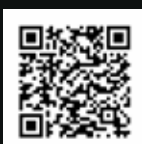
Een ACTH Stimulatietest voor de monitoring van de behandeling met Vetoryl<sup>®</sup> moet uitgevoerd worden 4-6 u na het geven van Vetoryl<sup>®</sup>. De post-ACTH cortisol waarde in het bloed moet zich tussen de 50-200 nmol/l of 1.8 - 7.25 µg/dl bevinden. Vraag ook raad aan uw labo over deze test vooraleer deze uit te voeren.



**Vetoryl 5mg – 10mg – 30mg – 60mg – 120mg harde capsules voor honden** **Werkzaam bestanddeel** Trilostane 5mg – 10mg – 30mg – 60mg – 120mg **Doeldiersoort** Hond. **Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort** Bij honden: Voor de behandeling van hypofyseafhankelijk en bijnierafhankelijk hyperadrenocorticisme (de ziekte en het syndroom van Cushing). **Contra-indicaties** Niet gebruiken bij dieren die lijden aan een primaire leveraandoening en/of nierinsufficiëntie. Niet gebruiken bij honden met een gewicht van minder dan 3 kg. Niet gebruiken bij bekende gevallen van overgevoeligheid voor de werkzame stof of één van de hulpstoffen. **Bijwerkingen** Een corticosteroïddervingssyndroom of hypocortisolemie moet onderscheiden worden van hypoadrenocorticisme door een evaluatie van de elektrolyten in het serum. Symptomen geassocieerd met iatrogeen hypoadrenocorticisme, inclusief zwakte, lethargie, anorexia, braken en diarree kunnen zich voordoen, vooral wanneer de monitoring niet adequaat is. De symptomen zijn doorgaans omkeerbaar binnen een wisselende periode na het stopzetten van de behandeling. Een acute crisis van de ziekte van Addison (collaps) kan zich ook voordoen. Lethargie, braken, diarree en anorexia zijn waargenomen bij honden behandeld met trilostane in afwezigheid van aangetoond hypoadrenocorticisme. Er zijn incidenteel geïsoleerde meldingen geweest van adrenale necrose bij behandelde honden, hetgeen kan resulteren in hypoadrenocorticisme. Een subklinische renale disfunctie kan onthuld worden door de behandeling met het diergeneesmiddel. De behandeling kan artritis onthullen wegens een daling van de concentraties van endogene corticosteroïden. Een beperkt aantal gevallen van plotselinge dood tijdens de behandeling zijn gemeld. Andere lichte, zeldzame bijwerkingen zijn ataxie, hypersalivatie, tympanie van de digestietractus, spiertremor en veranderingen van de huid. De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd: - Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en)) - Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren) - Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren) - Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren) - Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten). **Dosering en toedieningsweg** Voor oraal gebruik. De startdosering voor de behandeling is ongeveer 2 mg/kg, gebaseerd op beschikbare combinaties van capsulegroottes. Eenmaal daags met voeding toedienen. Bepaal de dosis naargelang de individuele respons zoals vastgesteld door middel van de monitoring (zie hieronder). Indien een dosisverhoging nodig is, gebruik dan combinaties van capsules om de dosis, die één maal per dag wordt verstrekt, langzaam te verhogen. Een grote keuze aan capsules van verschillende sterktes maakt het mogelijk om een optimale dosering te vinden voor de individuele hond. Dien de laagst mogelijke dosering toe om klinische symptomen onder controle te houden. In het geval dat symptomen uiteindelijk niet voldoende onder controle kunnen worden gehouden voor een periode van 24 uur tussen 2 doses, overweeg dan om de dagelijkse dosis te verhogen met maximaal 50% en om de dosis te verdelen in 2 gelijke toedieningen, één 's morgens en één 's avonds. Verdeel of open de capsules niet. Een klein aantal dieren kan beduidend hogere doses vereisen dan 10 mg per kg lichaamsgewicht per dag. In die situaties moet een adequate bijkomende monitoring worden geïmplementeerd. **Monitoring** Monsters moeten afgenomen worden voor biochemische analyse (inclusief elektrolyten) en een ACTH-stimulatietest moet uitgevoerd worden vóór de behandeling en dan na 10 dagen, 4 weken, 12 weken en vervolgens om de 3 maanden, na de initiële diagnose en na elke aanpassing van de dosering. Het is noodzakelijk dat de ACTH-stimulatietesten 4- 6 uur na de toediening uitgevoerd worden om een juiste interpretatie van de resultaten mogelijk te maken. Toediening van dosis in de ochtend heeft de voorkeur, omdat dit uw dierenarts, 4 - 6 uur daarna, in staat stelt de monitoringtesten uit te voeren. Op elk van de genoemde tijdstippen moet ook het klinische verloop van de aandoening geëvalueerd worden. In geval van een niet-gestimuleerde ACTH-stimulatietest tijdens de monitoring moet de behandeling gedurende 7 dagen gestopt worden en vervolgens hervat worden bij een lagere dosering. Herhaal de ACTH-stimulatietest na 14 dagen. Als het resultaat nog steeds op een afwezigheid van stimulatie wijst, stop de behandeling tot opnieuw klinische symptomen van hyperadrenocorticisme optreden. Herhaal de ACTH-stimulatietest een maand na het hervatten van de behandeling. **Verpakking** 30 capsules, in drie blisterverpakkingen **Naam van de houder van de vergunning voor het in de handelbrengen** Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Nederland **Nummer van de vergunning voor het in de handelbrengen** 5mg: BE-V579360 10mg: BE-V301086 30mg: BE-V279246 60mg: BE-V279255 120mg: BE-V279264 **Op diergeneeskundig voorschrift**

## Behandeling en Monitoring van de ziekte van Cushing

  
**VETORYL®**



Voor meer info over de behandeling en monitoring van Cushing:  
<https://www.dechra.be/monitoring-and-treatment-of-cushings>

Dechra Veterinary Products NV  
Achterstenhoek 48, B-2275 Lille, Tel +32 (0) 14 44 36 70  
info.be@dechra.com – www.dechra.be

  
**Dechra**  
Veterinary Products