



Beter teamwerk. Beter resultaten.

Hoe beter we samenwerken met de eigenaars,
hoe beter de uitkomst voor de hond.

Vetoryl®-monitoring bij honden

Vetoryl® is een geneesmiddel dat de patiënt enorme klinische voordelen biedt. Elke hond met het syndroom van Cushing is weer anders, zowel wat betreft de klinische symptomen die het dier vertoont als zijn reactie op Vetoryl®. Individuele monitoring is nodig om ervoor te zorgen dat die specifieke patiënt de correcte dosis krijgt. Nadat de behandeling is opgestart, moet worden nagegaan of de voorgeschreven dosis Vetoryl® toereikend is om de klinische symptomen van Cushing onder controle te houden.

Het is belangrijk in te zien WAAROM Vetoryl®-monitoring nodig is, en WELKE resultaten die monitoring kan opleveren.

Vetoryl®-monitoring heeft tot doel:



De levenskwaliteit van de hond te verbeteren met als gevolg ook de levenskwaliteit van de eigenaar.



Na te gaan of de hond een toereikende dosis Vetoryl® krijgt om de klinische symptomen van Cushing onder controle te houden.



Na te gaan of de hond zich niet goed voelt en of dat probleem te maken heeft met Vetoryl® of met iets anders.

Het klinisch beeld verkrijgen

Uitsluitend afgaan op het cortisolgehalte in het serum is een onbetrouwbare methode om het syndroom van Cushing te monitoren. Voor een succesvolle behandeling is het van cruciaal belang dat er goed wordt gelet op de klinische symptomen. Uitstekende communicatie met de eigenaar is van groot belang om een goed beeld te krijgen van de manier waarop de hond op Vetoryl® reageert.

Wanneer u een eigenaar er vanaf de diagnose toe kunt bewegen de aandoening van de hond sterker in eigen handen te nemen, is dit in het voordeel van iedereen die de hond verzorgt. U kunt een eigenaar thuis mee in actie laten komen door uit te leggen dat goede aantekeningen maken heel nuttig is en door hulpmiddelen aan te reiken die een consequente en doeltreffende monitoring in de hand werken.

Hoe kunnen we u en de eigenaars helpen?

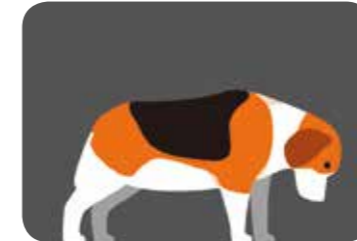
- Eigenarenwebsite: www.cushingbijdehond.be
Hier kunnen de eigenaars alles terugvinden over de ziekte van Cushing en ze kunnen er ook een gedetailleerd logboek bijhouden dat ze met u kunnen delen.
- Infobrochure voor eigenaars
- Klinische Cushingscore
- CushQOL- vragenlijst

De vier stappen in Vetoryl®-monitoring

Tijdens elk controlebezoek past u de volgende vier stappen toe:

Stap 1 – Klinische Cushingscore

Het is belangrijk dat de klinische symptomen op een gestandaardiseerde manier worden opgetekend en beoordeeld, vooral als er meer dan één dierenarts bij de behandeling betrokken is. De Klinische Cushingscore is ontwikkeld om het bijhouden van de belangrijkste klinische symptomen te vergemakkelijken. De score kan u helpen de volgende vragen te beantwoorden:



Vertoont de hond tekenen dat hij zich niet goed voelt?

Dan spreken we van braken, diarree, lethargie en verminderde eetlust.



Vertoont de hond nog steeds symptomen van het syndroom van Cushing?

Dan hebben we het over vaak en veel drinken/plassen, eetlust, uiterlijk en algemeen gedrag.



Is de hond aan de beterhand zoals verwacht bij het volgen van de behandeling?

Stap 2 – Lichamelijk onderzoek

Een routineonderzoek biedt u de mogelijkheid te zoeken naar symptomen die aangeven dat de hond zich niet goed voelt en/of nog een andere aandoening heeft. U kunt dan ook controleren of de fysieke bevindingen stroken met de klinische gegevens die de eigenaar u heeft verstrekt.

Stap 3 – Beoordeling van de levenskwaliteit

Voor een optimale levenskwaliteit is het ook belangrijk dat er met de specifieke behandelingsbehoeften van de individuele patiënt – en de eigenaar – rekening wordt gehouden. De wetenschappelijk gevalideerde 'CushQoL pet'-vragenlijst is ontwikkeld als hulpmiddel om de levenskwaliteit te beoordelen tijdens uw controlebezoeken.

Stap 4 - Cortisolbepaling (PVC of ACTH-stimulatietest)

De waarnemingen van de eigenaar en een lichamelijk onderzoek zijn van cruciaal belang tijdens een controle. Daarnaast is er echter ook een objectieve meting nodig om na te gaan of een hond subklinisch hypocortisolisme heeft dat zich kan ontwikkelen tot zichtbaar iatrogeen hypoadrenocorticisme.

- Tijdens elke controle zouden vragen moeten gesteld worden over de algemene klinische symptomen van de ziekte van Cushing.
- Bovendien zijn vragen die erop wijzen dat de hond tekenen van iatrogeen hypoadrenocorticisme heeft of een gelijktijdige aandoening waardoor hij zich niet goed voelt, van cruciaal belang om de veiligheid van de patiënt te waarborgen.
- De Klinische Cushingscore is ontwikkeld om de belangrijkste klinische symptomen te kunnen noteren en opvolgen.
- Bloedcortisolwaarden moeten worden beoordeeld samen met de waarnemingen van de eigenaar en de bevindingen van het lichamelijk onderzoek.



Voor meer informatie:
<https://www.dechra.be/monitoring-and-treatment-of-cushings>



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 bijnerafhankelijk 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 corticosteroidvervalsingssyndroom of hypocortisolemie moet onderscheiden worden van hypoadrenocorticisme door een evaluatie van de elektrolyten in het serum. Symptomen geassocieerd met iatrogene 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 corticosteroiden. 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 handel brengen** Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Nederland **Numerum van de vergunning voor het in de handel brengen** 5mg: BE-V579360 10mg: BE-V301086 30mg: BE-V279246 60mg: BE-V279255 120mg: BE-V279264 **Op diergeneeskundig voorschrift**