

Pergoquin®

pergolid 1 mg
tabletter



Egenskaper

Pergolid är en kraftfull, långtidsverkande dopaminreceptor-agonist som absorberas snabbt med kort tid till att uppnå maximal koncentration.

Pergoquin® tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar för korrekt dosering.

3 dagars hållbarhet av delade tabletter.

Djurslag

Häst.

Indikationer

Symptomatisk behandling av kliniska tecken på hypofysär pars intermedia dysfunktion (PPID, Equine Cushing).

Dosering och administrering

Startdosen är 2 µg pergolid/kg kroppsvikt. Dosen ska sedan titreras utifrån det individuella svaret som fastställts genom övervakning med 4 till 6 veckors mellanrum till stabilisering uppnås. Efter stabilisering ska regelbunden klinisk bedömning och diagnostiska tester genomföras var 6:e månad för att övervaka behandling och dos.

Karenstid

Behandlade hästar får inte slaktas för humankonsumtion.

Ej tillåtet för användning till ston som producerar mjölk avsedd för humankonsumtion.

Förpackning

1 x 60 tabletter (Vnr 07 52 73)

1 x 200 tabletter (Vnr 14 10 11)

Se baksidan för mer information.



Pergoquin®

pergolid 1 mg
tabletter

Djurslag

Häst.

Indikationer

För symptomatisk behandling av kliniska tecken på hypofysär pars intermediadysfunktion (PPID, pituitary pars intermedia dysfunction, Cushings syndrom hos häst).

Dos och administreringssätt

Oral användning, en gång dagligen. För att underlätta administrering ska den erforderliga dagliga dosen lösas upp i en liten mängd vatten och omröras till den är upplöst och/eller blandas med melass eller annat välsmakande foder. Tabletter som löses upp i vatten administreras med en spruta. Administrera hela mängden direkt. Tabletterna ska inte krossas.

Startdos

Startdosen är 2 µg pergolid/kg (dosintervall: 1,7 till 2,5 µg/kg kroppsvikt). Enligt studier från publicerad litteratur är den vanligaste, genomsnittliga dosen 2 µg pergolid/kg med ett intervall från 0,6 till 10 µg pergolid/kg. Startdosen (2 µg pergolid/kg). dvs. en tablett för 500 kg kroppsvikt) ska sedan titreras utifrån det individuella svaret som fastställts genom övervakning (se nedan).

Följande startdoser rekommenderas:

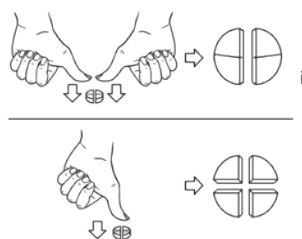
Hästens kroppsvikt	Antal tabletter	Startdos
200-300 kg	½	0,50 mg
301-400 kg	¾	0,75 mg
401-600 kg	1	1,00 mg
601-850 kg	1 ½	1,50 mg
851-1000 kg	2	2,00 mg

Underhållsdos

Livslång behandling är att förvänta för denna sjukdom. De flesta hästar svarar på behandling och stabiliseras vid en genomsnittlig dos på 2 µg pergolid/kg kroppsvikt. Klinisk förbättring med pergolid förväntas inom 6 till 12 veckor. Hästar kan svara kliniskt vid lägre eller varierande doser och därför bör man titrera till lägsta effektiva dos per individ utifrån behandlingssvaret, oavsett om detta är effekt eller tecken på intolerans. Vissa hästar kan behöva doser upp till 10 µg pergolid/kg kroppsvikt per dag. I dessa ovanliga situationer rekommenderas ytterligare övervakning. Efter den initiala diagnosen, upprepa endokrinologiska tester för dositering och övervakning av behandlingen med 4 till 6 veckors intervall, fram till att de kliniska tecknen och/eller resultaten av de diagnostiska testen stabiliseras eller förbättras. Om kliniska tecken eller diagnostiska tester ännu inte förbättrats efter det första intervallet på 4 till 6 veckor, kan den totala dagliga dosen ökas med 0,25-0,50 mg. Om de kliniska tecknen förbättrats men ännu inte är normaliserade, kan veterinären besluta att titrera eller inte titrera dosen med hänsyn till individens svar på/tolerans för dosen. Om de kliniska tecknen inte är tillräckligt kontrollerade (klinisk utvärdering och/eller diagnostiska tester) rekommenderas en höjning av den totala dygnsdosen i steg om 0,25-0,5 mg (om läkemedlet tolereras vid den dosen) med 4 till 6 veckors mellanrum tills stabilisering uppnås. Vid tecken på dosintolerans ska behandlingen sättas ut i 2 till 3 dagar och återinsättas med halva den tidigare dosen. Den totala dygnsdosen kan sedan titreras tillbaka upp till önskad klinisk effekt i steg om 0,25-0,5 mg varannan till var fjärde vecka. Om en dos glöms bort ska nästa planerade dos ges enligt ordination. Efter stabilisering ska regelbunden klinisk bedömning och diagnostiska tester genomföras var 6:e månad för att övervaka behandling och dos. Om inte någon uppenbar behandlingsrespons kan ses ska diagnosen utvärderas på nytt.

Tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar för korrekt dosering. Placera tablettens på en plan yta med brytskåran vänd upp och den konvexa (runda) sidan vänd mot ytan.

2 lika delar: tryck ner med tummen på båda sidor av tablettens.
4 lika delar: tryck ner med tummen mitten av tablettens.



Överdoser

Ingen information finns tillgänglig.

Kontraindikationer

Använd inte till hästar med känd överkänslighet mot pergolidmesilat eller andra ergotderivat eller mot något av hjälpämnen. Använd inte till hästar under 2 år.

Biverkningar

I sällsynta fall aptitlöshet, övergående anorexi och letargi, lätt påverkan på det centrala nervsystemet, diarré och kolik. I mycket sällsynta fall har svettningar rapporterats.

Interaktioner

Försiktighet vid samtidig administrering med andra läkemedel som man vet påverkar proteinbindningen. Inte läkemedlet samtidigt med dopaminantagonister, såsom neuroleptika (fentiaziner, t.ex. acepromazin), domperidon eller metoklopramid, eftersom dessa medel kan reducera effekten av pergolid.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Eftersom majoriteten av PPID-fallen diagnostiseras hos äldre hästar förekommer det ofta andra patologiska processer. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Kan vid delning orsaka ögonirritation, en irriterande lukt eller huvudvärk. Undvik kontakt med ögonen och inhalation vid hantering av tabletterna. Minimera risken för exponering när tabletterna delas. Tabletterna ska inte krossas. Vid hudkontakt, skölj den exponerade huden med vatten. Vid ögonkontakt, skölj omedelbart det utsatta ögat med vatten och kontakta läkare. Vid nasal irritation, gå ut i friska luften och kontakta läkare om andningssvårigheter uppstår. Kan orsaka överkänslighetsreaktioner (allergiska reaktioner). Personer som är överkänsliga för pergolid eller andra ergotderivat ska undvika kontakt med läkemedlet. Detta läkemedel kan orsaka biverkningar orsakade av minskade prolaktinnivåer, vilket utgör en särskild risk för gravida kvinnor och kvinnor som ammar. Gravida kvinnor och kvinnor som ammar ska undvika kontakt med huden eller kontakt mellan hand till mun genom att använda handskar när de administrerar läkemedlet. Oavsiktligt intag, särskilt hos barn, kan orsaka biverkningar. För att undvika oavsiktligt intag ska läkemedlet förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Tablettedlarna ska läggas tillbaka i det öppnade blistret. Blistret ska läggas tillbaka i ytterförpackningen och förvaras på en säker plats. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Du ska inte äta, dricka eller röka när du använder det här läkemedlet. Tvätta händerna efter användning.

Dräktighet och laktation

Ska endast användas i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning. Läkemedlets säkerhet har inte fastställts hos dräktiga ston. Laboratoriestudier på mus och kanin har inte givit belägg för teratogena effekter. Nedsatt fertilitet observerades på möss vid en dos på 5,6 mg/kg. Användning rekommenderas inte till digivande hästar, eftersom läkemedlets säkerhet inte fastställts hos dessa. Det är observerat brist i mjölkproduktion hos mus. Detta är orsakat av den farmakologiska hämningen av prolaktinsekretionen, vilket medförde lägre kroppsvikt och överlevnad hos avkomma.

Karenstider

Ej tillåtet för användning till hästar avsedda för humankonsumtion. Ej tillåtet för användning till ston som producerar mjölk avsedd för humankonsumtion.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år. Hållbarhet av delade tabletter efter öppnande av inre läkemedelsförpackning: 3 dagar.

Särskilda förvaringsanvisningar

Inga.

Förpackningsstorlek: 1 x 60 tabletter, 1 x 200 tabletter

ATC-kod: QN04BC02

Innehavare av godkännande för försäljning

VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, Lichtenegg, 4600 Wels, Österrike.

För fullständig SPC se www.fass.se

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån,
254 67 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.