

Pergoquin®

pergolid 1 mg

tabletter



Den enda godkända substansen till behandling av PPID hos häst

- **Lätt att dosera** - tablett med dubbel brytskåra
- **Bra hållbarhet** efter delning av tablett - 3 dagar
- **Nedsatt ACTH koncentration i plasman** inom 12 timmar efter oral administrering.¹
- **Bra effekt:** Förbättring av plasma ACTH hos 100% av de behandlade hästarna.²
- **Smidig administrering:**
Tabletten kan lösas i vatten och/eller blandas med något "gott" och ges omedelbart



Med tillåtelse från NICI GmbH



salfarm
www.salfarm.com

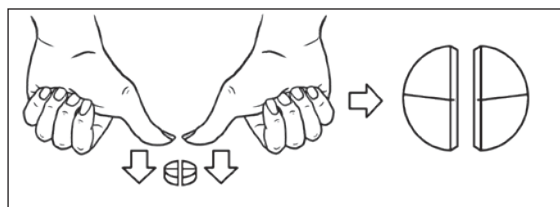
Följande startdoser rekommenderas:

Hästens vikt	Antal tabletter	Start dos
200-300 kg	1/2	0,50 mg
301-400 kg	3/4	0,75 mg
401-600 kg	1	1,00 mg
601-850 kg	1 1/2	1,50 mg
851-1000 kg	2	2,00 mg

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

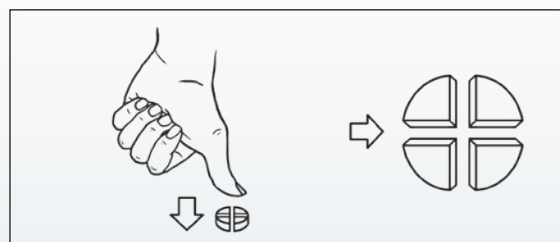
2 lika delar:

Tryck ner med tummen på båda sidor av tabletten.



4 lika delar:

Tryck ner med tummen i mitten av tabletten.



Djurslag: Häst **Indikationer:** För symptomatisk behandling av kliniska tecken på hypofysär pars intermediarysfunktion (PPID), pituitary pars intermedia dysfunction, Cushings syndrom hos häst). **Dos och administreringsätt:** 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 ska sedan titreras utifrån det individuella svaret som fastställts genom övervakning (se nedan). **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. 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. **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 apatilöshet, övergående anorexi och letargi, lätt påverkan på det centrala nervsystemet, diarré och kolik. I mycket sällsynta fall har svettning 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: Pergolid, liksom andra ergotderivat, kan orsaka kräkning, yrsel, letargi eller lågt blodtryck. Svåra biverkningar som kollaps har observerats. Intag kan vara skadligt och associerat med svåra biverkningar, särskilt hos barn och personer med befintliga hjärtsjukdomar. Förtär inte detta läkemedel. För att undvika oavsiktligt intag ska detta läkemedel förvaras och hanteras åtskilt från läkemedel för människor och hanteras med stor försiktighet. Tablettedlarna ska läggas tillbaka i det öppnade blistret. Blisters ska läggas tillbaka i ytterförpackningen och förvaras på en säker plats. Tabletter förberedda för administrering ska administreras omedelbart och får inte lämnas utan uppsikt. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Undvik att framföra fordon eller använda maskiner efter intag av detta läkemedel. Barn ska inte komma i kontakt med läkemedlet. 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 från hand till mun genom att använda handskar när de administrerar läkemedlet. 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 veterinärns 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 brister 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 öppnad förpackning: 2 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:** Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Österrike

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad. För fullständig SPC se www.fass.se

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån, 25467 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Källor:

1. Rendle et al. (2019): Pharmacokinetics and pharmacodynamics of pergolide mesylate after oral administration in horses with pituitary pars intermedia dysfunction.

2. Donaldson et al. (2002): Treatment with Pergolide or Cyproheptadine of Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (Equine Cushing's Disease).

salfarm
www.salfarm.com