

Pergoquin®

pergolid 1 mg
tabletter



Egenskaper

Pergoquin® er en potent, langtidsvirkende dopaminreseptoragonist, og absorberes hurtig med kort tid til maksimal konsentrasjon.

Pergoquin® tablettene har kryssformet delestrek.

3 dagers holdbarhet for oppdelte tabletter.

Dyrearter

Hest.

Indikasjoner

Symptomatisk behandling av kliniske symptomer på Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (PPID) – (Cushings sykdom hos hest).

Dosering og tilførselsvei

Startdose: 2 µg pergolid/kg kroppsvekt.

Det anbefales å titrere til den laveste effektive dose hos den enkelte hest ved hjelp av test hver 4.-6. uke.

Etter stabilisering anbefales kontroll minst hver 6. måned.

Hestens vekt	Antall tabletter	Start dose
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

Tilbakeholdelsestider

Preparatet er ikke godkjent for hester som skal brukes til konsum.

Preparatet er ikke godkjent for hopper som produserer melk til konsum.

Pakningsstørrelse

1 x 60 tabletter (Vnr 07 52 73)

1 x 200 tabletter (Vnr 14 10 11)

Se baksiden for mer informasjon.



salfarm
www.salfarm.com

Pergoquin®

pergolid 1 mg
tabletter

Pergoquin® TABLETTER, 1 mg til hest: 1 tabl. Inneh.: Pergolid 1,0 mg, rødt jernoksid (E172) og laktose.

Indikasjoner

Symptomatisk behandling av kliniske symptomer på Pituitary Pars Inter-media Dysfunction (PPID) – (Cushings sykdom hos hest).

Dosering og tilførselsvei

Oral bruk én gang daglig. For å lette administrasjonen, bør den daglige dosen løses i litt vann og/eller blandes med melasse eller annet smakelig fôr og rystes til det er oppløst. Blandingen gis da med sprøyte. Gi hele dosen umiddelbart. Tablettene må ikke knuses.

Startdose:

2 mikrog/kg (doseintervall: 1,7 til 2,5 mikrog/kg). Startdosen (2 mikrog pergolid/kg, f.eks. én tablett for 500 kg kroppsvekt) skal titreres i henhold til individuell respons, basert på overvåkning (se nedenfor).

Følgende startdoser anbefales:

Hestens vekt	Antall tabletter	Start dose	Doseintervall
200-300 kg	½	0,50 mg	1,7-2,5 µg/kg
301-400 kg	¾	0,75 mg	1,9-2,5 µg/kg
401-600 kg	1	1,00 mg	1,7-2,5 µg/kg
601-850 kg	1 ½	1,50 mg	1,8-2,5 µg/kg
851-1000 kg	2	2,00 mg	2,0-2,4 µg/kg

Vedlikeholdsdose: Det forventes livslang behandling for denne sykdommen. De fleste hester viser god respons på behandlingen og stabiliseres på en normal gjennomsnittlig dose på 2 mikrog pergolid/kg. Klinisk bedring forventes i løpet av 6 til 12 uker. Hester kan respondere klinisk på lavere/varierende doser, og det anbefales derfor å titrere til den individuelle laveste effektive dose ut fra behandlingsrespons, enten det er god effekt eller tegn på intoleranse. Noen hester kan ha behov for en døgndose på hele 10 mikrog pergolid/kg kroppsvekt. I disse sjeldne tilfellene anbefales spesielt god overvåkning. Etter diagnostisering bør det foretas endokrinologiske tester med 4 til 6 ukers intervall med tanke på dosetitrering og oppfølging av behandlingen inntil det kliniske bildet og/eller resultatene av diagnostiske tester er stabile eller forbedret. Dersom det ikke sees klinisk bedring eller diagnostiske tester ikke viser bedring etter de første 4 til 6 ukene, kan døgndosen økes med 0,25–0,50 mg. Dersom kliniske symptomer er forbedret, men ikke normalisert, kan veterinæren velge å titrere eller ikke titrere dosen, på bakgrunn av individets respons/toleranse. Dersom kliniske symptomer ikke blir tilstrekkelig kontrollert (klinisk evaluering og/eller diagnostisk testing), anbefales det å øke døgndosen med 0,25–0,5 mg (hvis denne legemiddeldosen tolereres) hver 4. til 6. uke inntil stabilisering. Ved tegn på intoleranse bør behandlingen stanses i 2 til 3 dager og startes igjen med halvert dose. Døgndosen kan titreres opp igjen til ønsket klinisk effekt med en doseøkning på 0,25–0,5 mg hver 2. til 4. uke. Dersom en dose glemmes, skal neste planlagte dose gis som forskrevet. Etter stabilisering skal vanlig klinisk vurdering og diagnostisk testing utføres hver 6. måned for å overvåke behandlingen og dosen. Hvis det ikke ses respons på behandling bør diagnosen revurderes.

Tilberedning/Håndtering:

Tablettene kan deles i 2 eller 4 like store deler for å sikre nøyaktig dosering. Plasser tablett på en flat overflate, med delestrekene vendt opp og den konvekse (buede) siden vendt ned. For 2 like deler: trykk ned med tomlene på begge sider av tablett. For 4 like deler: trykk ned med tomlene midt på tablett.

Overdosering/Forgiftning

Ingen tilgjengelig informasjon.

Kontraindikasjoner

Overfølsomhet for innholdsstoffene. Skal ikke brukes til hester yngre enn 2 år.

Bivirkninger

Dårlig appetitt, forbigående anoreksi og letargi, milde sentralnervøse symptomer (f.eks. lett depresjon og ataksi), diaré og kolikk har i sjeldne tilfeller blitt observert hos hest. Svetting har i svært sjeldne tilfeller blitt rapportert.

Interaksjoner

Det må utvises forsiktighet ved samtidig administrering av dette prepara-

tet og andre legemidler som påvirker proteinbinding. Preparatet skal ikke administreres samtidig med dopaminantagonister, som f.eks. nevroleptika (fenotiaziner f.eks. acepromazin), domperidon eller metoklopramid, da disse legemidlene kan redusere effekten av pergolid.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

PPID diagnosen må stilles nøyaktig, basert på relevante endokrinologiske laborietester, og evaluering av kliniske symptomer. Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr: De fleste tilfeller av PPID blir diagnostisert hos eldre hester. Det må tas høyde for at andre patologiske tilstander kan forekomme i tillegg til PPID. Særlige forholdsregler for personer som administrerer preparatet: Pergolid, som andre ergotderivater, kan forårsake emesis, svimmelhet, letargi eller lavt blodtrykk. Alvorlige bivirkninger som kollaps er observert. Inntak kan være skadelig og forbundet med alvorlige bivirkninger, spesielt hos barn eller personer med eksisterende hjertelidelser. Ikke innta preparatet. For å unngå utilsikket inntak, oppbevar og håndter dette preparatet atskilt fra humane legemidler og håndter det med stor forsiktighet. Tablettedeler skal legges tilbake i blisterpakningen. Blisterpakningen skal legges på plass i den ytre emballasjen og oppbevares på et trygt sted. Tabletter klargjort for administrasjon bør administreres umiddelbart og må ikke etterlates uten tilsyn. Ved utilsikket inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Unngå å kjøre bil eller bruke maskiner etter inntak av dette preparatet.

Barn bør ikke komme i kontakt med preparatet. Preparatet kan forårsake øye- og neseirritasjon og hodepine ved deling av tablett. Minimer kontakt ved deling av tablettene. Tablettene må ikke knuses. Unngå kontakt med øynene og inhalasjon ved håndtering av tablettene. Ved kontakt med hud, skal den eksponerte huden vaskes med vann. Ved kontakt med øyne, skal øynene straks skylles med vann og søk straks legehjelp. Sørg for frisk luft ved neseirritasjon, og søk legehjelp dersom det oppstår pusteproblemer. Dette preparatet kan forårsake hypersensitivitetsreaksjoner (allergi). Personer med kjent hypersensitivitet overfor pergolid eller andre ergotderivater, bør unngå kontakt med preparatet. Dette preparatet kan forårsake bivirkninger på grunn av reduserte prolaktinnivåer, som utgjør en spesiell risiko for gravide og ammende kvinner. Gravide eller ammende kvinner skal unngå hudkontakt eller hånd til munnkontakt ved å bruke hansker ved administrering. Ikke spis, drikk eller røyk når du bruker dette preparatet. Vask hendene etter bruk.

Drekthet/Laktasjon

Drekthet: Skal bare brukes i samsvar med nytte/risikovurdering gjort av veterinær. Preparatets sikkerhet ved bruk i drektige hopper er ikke klarlagt. Laboratoriestudier i mus og kaniner har ikke vist tegn på teratogen effekt. Ved doser på 5,6 mg/kg kroppsvekt per dag er det sett redusert fertilitet hos mus.

Laktasjon: Bruk til diegivende hopper er ikke anbefalt, siden sikkerheten av dette preparatet ikke er klarlagt. Manglende laktasjon er observert hos mus. Dette var forårsaket av den farmakologiske hemming av prolaktinutsondring og resulterte i redusert kroppsvekt og overlevelsrate hos avkommet.

Tilbakeholdelsestider

Preparatet er ikke godkjent for hester som skal brukes til konsum. Behandlete hester må aldri slaktes for konsum. Hesten skal være deklart som «ikke næringsmiddelproduserende» i sine identitetsdokumenter (hestepass) i henhold til gjeldende regelverk. Preparatet er ikke godkjent for hopper som produserer melk til konsum.

Oppbevaring og holdbarhet

Ingen spesielle oppbevaringsbetingelser. Holdbarhet for oppdelte tabletter etter anbrudd av indre emballasje: 3 dager.

Pakningsstørrelse:

60 tabl. (075273),
200 tabl. (141011).

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QN04B C02

Innehaver av markedsføringstillatelsen

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

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra: Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av Direktoratet for medisinske produkter.