

# Pergoquin®

pergolid 1 mg

tabletter



## Det eneste godkjente virkestoffet til behandling av PPID hos hester

- **Enkel dosering** – tablett med kryssformet delestrek
- **God holdbarhet** etter deling av tablett – 3 dager
- **Redusert ACTH konsentrasjon i plasma** i 12 timer etter oral administrasjon<sup>1</sup>
- **Potent effekt:** Forbedret plasma ACTH hos 100% av behandlede hester<sup>2</sup>
- **Enkel administrasjon:**  
Tabletten kan løses opp i vann og/eller blandes med noe "godt" og gis umiddelbart



Med tillatelse fra NICI GmbH



**salfarm**  
[www.salfarm.com](http://www.salfarm.com)



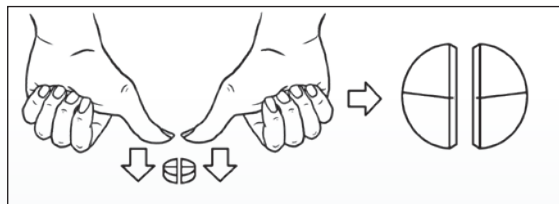
Følgende startdoser anbefales:

| Hestens vekt | Antall tabletter | Startdose | 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 |

Tablettene kan deles i 2 eller 4 like store deler for å sikre nøyaktig dosering. Plasser tabletten på en flat overflate, med delestrekene vendt opp og den konvekse (buede) siden vendt ned.

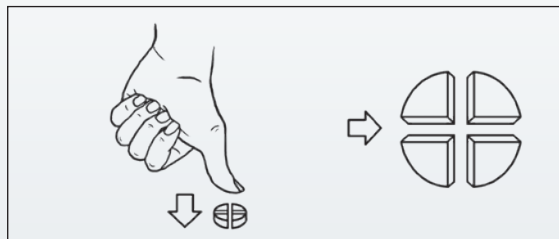
For 2 like deler:

Trykk ned med tomlene på begge sider av tabletten.



For 4 like deler:

Trykk ned med tommelen midt på tabletten.



**Pergoquin®** TABLETTER, 1 mg til hest: 1 tabl. Innehold: Pergolid 1,0 mg, rødt jernoksid (E172) og laktose. **Indikasjoner:** Symptomatisk behandling av kliniske symptomer på Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (PPID) – (Cushings sykdom hos hest). **Dosering:** 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. **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 overvåking. 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 tabletten 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 tabletten. For 4 like deler: trykk ned med tommelen midt på tabletten. **Overdosering/Forgiftning:** Ingen tilgjengelig informasjon. **Kontraindikasjoner:** Overfølsomhet for innholdsstoffene. Skal ikke brukes til hester yngre enn 2 år. **Bivirkninger:** Dørlig 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. Svetteing har i svært sjeldne tilfeller blitt rapportert. **Interaksjoner:** Det må utvises forsiktighet ved samtidig administrering av dette preparatet og andre legemidler som påvirker proteinbinding. Preparatet skal ikke administreres samtidig med domaminantagonister, som f.eks. neuroleptika (fenotiaziner f.eks. acepromazin), domperidon eller metoklopramid, da disse legemidlene kan redusere effekten av pergolid. **Forsiktighetsregler:** PPID diagnosen må stilles nøyaktig, basert på relevante endokrinologiske laboratorietester, 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 ergotderiver, kan forårsake emeseis, 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 utilsiktet inntak, oppbevar og håndter dette preparatet skilt fra humane legemidler og håndter det med stor forsiktighet. Tablettedeler skal legges tilbake i blisterpakningen. Blisterpakningen skal legges på plass i den ytre emballasje og oppbevares på et trygt sted. Tablettedeler skal unngå hudkontakt eller hånd til munntilberedning og administrasjon og må ikke etterlates uten tilsyn. Ved utilsiktet 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 neserirritasjon og hodepine ved deling av tabletten. 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 neserirritasjon, og søk legehjelp dersom det oppstår pusteproblemer. Dette preparatet kan forårsake hypersensitivitetsreaksjoner (allergi). Personer med kjent hypersensitivitet overfor pergolid eller andre ergotderiver, 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 munntilberedning og administrasjon 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/risikounderetning 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 overlevelsesrate hos avkommet. **Tilbakeholdelsestider:** Preparatet er ikke godkjent for hester som skal brukes til konsum. Behandlede hester må aldri slaktes for konsum. Hesten skal være deklartert 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 preparatomtalene som kan ses på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no) eller rekvireres fra: Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo Tlf. 902 97 102, E-mail: [norge@salfarm.com](mailto:norge@salfarm.com)

Kilder:

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. (2012): Treatment with Pergolide or Cyproheptadine of Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (Equine Cushing's Disease).

**salfarm**  
[www.salfarm.com](http://www.salfarm.com)

01.2026/NO  
2023/05