

Fleksibel dosering for optimal behandling



Anbefalede startdosis af Pergosafe®, baseret på hestens vægt:

Hestens vægt	Pergosafe® 0,5 mg	Pergosafe® 1 mg	Start dosis/dag	Doseringsinterval
200–400 kg	○		0,5 mg	1,3–2,5 µg/kg
401–600 kg		●	1,0 mg	ELLER 1,7–2,5 µg/kg
	○ ○		1,0 mg	1,7–2,5 µg/kg
601–850 kg	○ +	●	1,5 mg	ELLER 1,8–2,5 µg/kg
	○ ○ ○		1,5 mg	1,8–2,5 µg/kg
851–1000 kg		● ●	2,0 mg	2,0–2,4 µg/kg

Monitorering af behandlingens effekt og dosis optimering bør foretages hver 4. - 6. uge, indtil der ses stabilisering eller forbedring af de kliniske tegn.

KLINISK BEDRING MED PERGOSAFE® FORVENTES
INDENFOR **6–12 UGERS** BEHANDLING.



PERGOSAFE®

Flexibel behandling af PPID



PergoSafe® overtrukne tabletter. **Aktivt stof:** 0,5 mg; 0,5 mg pergolid (svarende til 0,66 mg pergolidmesilat. 1 mg; 1,0 mg pergolid (svarende til 1,31 mg pergolidmesilat). **ATCvet-kode:** QN 04 BC 02. **Dyrearter:** Heste. **Terapeutiske indikationer:** Symptomatisk behandling af kliniske tegn associeret med Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (PPID) (equin Cushings sygdom). Kontraindikationer: Bør ikke anvendes til heste med kendt overfølsomhed over for pergolidmesilat eller andre ergotderiverater eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Bør ikke anvendes til heste under 2 år. Særlige advarsler: Der skal udføres relevante endokrinologiske laboratorieundersøgelser samt foretages en vurdering af kliniske tegn for at stille diagnosen PPID. **Særlige forsigtighedsregler for dyret:** Da de fleste tilfælde af PPID diagnosticeres hos ældre heste, er der ofte andre patologiske processer til stede. Vedrørende monitorering og frekvens af undersøgelser. **Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** Dette produkt kan give anledning til overfølsomhedsreaktioner (allergiske reaktioner). Personer med kendt overfølsomhed over for pergolid eller andre ergotderiverater skal undgå kontakt med veterinærlægemidlet. Dette produkt kan give anledning til bivirkninger på grund af nedsatte prolaktinniveauer, hvilket udgør en særlig risiko for gravide og ammende kvinder. Gravide eller ammende kvinder skal undgå hudkontakt eller hånd-til-mund-kontakt ved at bære handsker under administrationen af produktet. Utsigtet indtag kan, særligt hos børn, medføre bivirkninger som emesis, svimmelhed, letargi eller lavt blodtryk. For at undgå utilsigtet indtagelse skal blisterpakningen lægges tilbage i æsken og omhyggeligt opbevares utilgængeligt for børn. Undgå hånd-til-mund-kontakt. Undlad at spise, drikke eller ryge under brugen af dette produkt. I tilfælde af indgift ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlæggssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Dette produkt kan forårsage øjenirritation. Undgå kontakt med øjnene, herunder hånd-til-øje-kontakt, når tabletterne håndteres. Minimer eksponeringsrisici, når tabletterne opløses, f.eks. bør tabletterne ikke knuses. Ved kontakt af det opløste produkt med huden vaskes den eksponerede hud med vand. Hvis stoffet kommer i øjet, skal det ramte øje omgående skylles med vand, hvorefter der søges lægehjælp. Vask hænderne efter brug. **Bivirkninger:** Der er i sjældne tilfælde set appetitløshed, forbigående anoreksi og letargi, lette påvirkninger af centralnervesystemet (f.eks. let depression og let ataksi), diarré og kolik hos heste. I meget sjældne tilfælde er svædtendens blevet rapporteret. Hyppigheden af bivirkninger er defineret som: Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling). Almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr). Ikke almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr). Sjælden (flere end 1, men færre end 10 dyr af 10.000 behandlede dyr). Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter). **Drægtighed eller laktation:** **Drægtighed:** Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk forholdet. Veterinærlægemidlets sikkerhed hos drægtige hopper er ikke fastlagt. Laboratorieundersøgelser af mus og kaniner har ikke afsløret teratogene virkninger. Der er set nedsat fertilitet hos mus ved doser på 5,6 mg/kg pr. dag. **Laktation:** Anvendelse frarådes hos digevigende heste, hos hvilke sikkerheden af dette produkt ikke er fastlagt. Der er set svigt i mælkeproduktionen hos mus. Dette skyldes den farmakologiske hæmning af prolaktinsekretion, som medførte lavere kropsvægt og overlevelseshastighed hos afkommet. Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Anvendelse med forsigtighed i tilfælde af, at veterinærlægemidlet administreres sammen med andre veterinærlægemidler, der er kendt for at påvirke proteinbindingen. Må ikke administreres sammen med dopamin-antagonister, som f.eks. neuroleptika (phenothiaziner f.eks. acepromazin), domperidon eller metoclopramid, da disse midler kan nedsætte virkningen af pergolid. **Dosering og indgivelsesmåde:** Oral anvendelse, én gang dagligt. For at lette administrationen kan den ønskede daglige dosis opløses i lidt vand og/eller blandes med mælasse eller andet velsmagende foder og omrøres, indtil det er opløst. I dette tilfælde skal de opløste tabletter administreres med en sprøjte. Hele dosen skal administreres med det samme. Tabletterne må ikke knuses. Startdosis: Startdosis er 2 µg pergolid/kg. Vedligeholdelsesdosen skal dernæst titreres i henhold til det individuelle respons, som bestemmes ved monitorering, hvilket resulterer i en gennemsnitlig vedligeholdelsesdosis på 2 µg pergolid/kg kropsvægt med et dosisområde på 0,6 til 10 µg pergolid/kg kropsvægt. **Tilbageholdelsestid:** Må ikke anvendes til heste, der er bestemt til menneskeføde. Behandlede heste må aldrig slagtes med henblik på menneskeføde. Hesten skal være erklæret "ikke til konsum" under den nationale lovgivning om hestepas (chip-mærket). Må ikke anvendes til dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde. **Pakningsstørrelser:** Æske med 160 tabletter. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** Alfasan Nederland BV. **Repræsentant:** Dechra Veterinary Products A/S. **Dato for ændring af teksten:** 11. januar 2022. **Udleveringsbestemmelse:** B. **Ovenstående tekst er et forkortet resumé af sammendraget af produktgenskaber.** For yderligere information se venligst på www.medicintil dyr.dk eller kontakt www.dechra.dk. Dagsaktuel pris kan ses på www.medicinpriser.dk.

Referencer

1. Equine Endocrinology Group. Recommendations for the diagnosis and treatment of pituitary pars intermedia dysfunction (PPID). July 2020. Available at: <https://sites.tufts.edu/equineendogroup/> (accessed March 2022). 2. Durham AE, et al. *Equine Vet Educ.* 2014;26(4):216–223. 3. Joshi S, et al. *Int J Pharm.* 2013;457(2):395–406.