

Pergoquin®

pergolid 1 mg
tabletter



Egenskaber

Pergoquin® er en potent, langtidsvirkende dopaminreceptor-agonist, og absorberes hurtigt med kort tid til maksimal koncentration.

Pergoquin® tabletterne har dobbelt delekærv.

3 dages holdbarhed på delte tabletter.

Dyrearter

Hest.

Indikationer

Behandling af kliniske symptomer associeret med Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (PPID, Equine Cushing).

Dosering/indgivelse

Startdosis: 2 µg pergolid/kg kropsvægt.

Det anbefales at titrere til den laveste effektive dosis hos den enkelte hest ved hjælp af test hver 4.-6. uge.

Efter stabilisering anbefales kontrol mindst hver 6. måned

Hestens vægt	Antal tabletter	Start dosis
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

Tilbageholdelsestid

Må ikke anvendes til heste, der er bestemt til konsum.

Må ikke anvendes til hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

Pakningsstørrelse

1 x 60 tabletter (Vnr 07 52 73)

1 x 200 tabletter (Vnr 14 10 11)

Se bagsiden for mere information.



Pergoquin®

pergolid 1 mg
tabletter

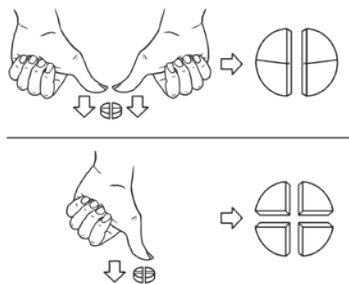
Dyrearter
Hest

Indikation

Symptomatisk behandling af kliniske tegn associeret med Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (PPID, equin Cushings sygdom).

Dosering

Oral anvendelse, én gang dagligt. For at lette administrationen kan den ønskede daglige dosis opløses i lidt vand og/eller blandes med melasse eller andet velmagende 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 er 2 µg pergolid/kg kropsvægt. Startdosis skal herefter titreres i henhold til det individuelle respons, som bestemmes ved monitorering. De fleste heste responderer på behandlingen og stabiliseres ved en gennemsnitlig dosis på 2 µg pergolid/kg kropsvægt. Klinisk forbedring ved brug af pergolid forventes inden for 6 til 12 uger. Efter den indledende diagnosticering gentages de endokrinologiske undersøgelser med henblik på dosistitrering og monitorering af behandlingen med 4-6 ugers mellemrum. Hvis de kliniske tegn eller resultaterne af de diagnostiske undersøgelser ikke er forbedret efter de første 4-6 uger, kan den samlede daglige dosis øges med 0,25-0,50 mg. Hvis de kliniske tegn er forbedret, men endnu ikke normaliseret, kan dyrlægen afgøre, om dosis skal titreres eller ej, afhængigt af individets respons på/tolerance over for dosen. Hvis de kliniske tegn ikke er tilstrækkeligt kontrolleret, anbefales det at øge den samlede daglige dosis i trin på 0,25-0,50 mg (hvis lægemidlet tolereres ved denne dosis) hver 4. til 6. uge, indtil der sker en stabilisering. Hvis der udvikles tegn på intolerance over for den aktuelle dosis, skal behandlingen stoppes i 2 til 3 dage og genoptages med det halve af den tidligere dosis. Den samlede daglige dosis kan herefter igen titreres op til den ønskede kliniske effekt i trin på 0,25-0,50 mg hver 2. til 4. uge. Hvis en dosis glemmes, skal den næste planlagte dosis administreres som ordineret. Efter stabilisering skal der regelmæssigt foretages en klinisk vurdering og diagnostiske undersøgelser hver 6. måned for at monitorere behandling og dosis. Hvis der ikke ses respons på behandlingen bør diagnosen revideres. Tabletterne kan deles i 2 eller 4 lige store dele for at sikre en præcis dosering.



2 lige store dele: Tryk ned på begge sider af tabletten med tommelfingrene.
4 lige store dele: Tryk ned midt på tabletten med tommelfingren.

Overdosering

Ingen oplysninger tilgængelige.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til heste med kendt overfølsomhed over for pergolid-mesilat eller andre ergotderivater eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Må ikke anvendes til heste under 2 år.

Bivirkninger

I sjældne tilfælde appetitløshed, forbigående anoreksi og letargi, lette påvirkninger af centralnervesystemet (f.eks. let depression og let ataksi), diarré og kolik. I meget sjældne tilfælde svedtendens.

Interaktion

Anvendes med forsigtighed i tilfælde af at veterinærlægemidlet administreres sammen med andre lægemidler, 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 effekten af pergolid.

Særlige advarsler

Der skal udføres relevante endokrinologiske laboratorieundersøgelser samt foretages en vurdering af kliniske tegn for at stille diagnosen PPID. Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Da de fleste tilfælde af PPID diagnosticeres hos ældre heste, er der ofte andre patologiske processer til stede. Vedrørende monitorering og frekvens af undersøgelser, se dosering. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Kan forårsage øjenirritation, en generende lugt eller hovedpine efter deling af tabletterne. Undgå kontakt med øjnene og inhalation. Ved deling af tabletterne skal eksponeringsrisikoen minimeres. F.eks. bør tabletterne ikke knuses. Ved kontakt 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. Søg frisk luft ved nasal irritation og søg lægehjælp, hvis der udvikles vejrtrækningsbesvær. Kan give anledning til overfølsomhedsreaktioner. Personer med kendt overfølsomhed over for pergolid eller andre ergotderivater 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. For at undgå utilsigtet indtagelse skal produktet omhyggeligt opbevares utilgængeligt for børn. Delte tabletter skal lægges tilbage i det åbne blisterrum. Bliesterne skal derefter lægges tilbage i den ydre pakning og opbevares på et sikkert sted. I tilfælde af indgift ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Undlad at spise, drikke eller ryge under brugen af dette produkt. Vask hænderne efter brug.

Drægtighed og diegivning

Må kun anvendes i overensstemmelse med den ansvarlige dyrlæges vurdering af benefit-risk forholdet. Lægemidlets 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 per dag. Laktation: Anvendelse frarådes hos diegivende heste, hos hvilke sikkerheden af dette produkt ikke er fastlagt. Der er set svigt i mælkeproduktionen hos mus. Dette skyldes den farmakologiske hæmning af prolaktinsekretionen, som medførte lavere kropsvægt og overlevelsesrate hos afkommet.

Tilbageholdelsestid

Må ikke anvendes til heste, der er bestemt til konsum. Hesten skal være erklæret "ikke til konsum" under den nationale lovgivning om hestepas (chip-mærket). Må ikke anvendes til hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

Pakningsstørrelse:

1 x 60 tabletter
1 x 200 tabletter

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

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

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.