

PAKKAUSSSELOSTE
Vetoryl 10 mg
Kapseli, kova, koiralle

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA
VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSalueella,
JOS ERI**

Myyntiluvan haltija:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Alankomaat

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Genera Inc.
Svetonedeljska cesta 2
Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatia

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Vetoryl 10 kapseli, kova, koiralle
Trilostaani

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 kapselin sisältö:

Vaikuttava aine:10 mg trilostaani.
Kovat liivatekapselit (kermanvalkoinen/musta kapseli).
Kapselin vahvuus on painettu kuoreen.

4. KÄYTTÖAIHEET

Koira: Aivolisäke- ja lisämunuaisperäisen lisämunuaiskuoren liikatoiminnan (Cushingin tauti) hoitoon koiralla.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää eläimille, joilla on primaarinen maksasairaus ja/tai munuaisten vajaatoimintaa.
Ei saa käyttää alle 3 kg painaville koirille.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Jos koirasi muuttuu veltoksi, sillä tulee ripulia tai oksentelua tai sen ruokahalu vähenee voimakkaasti, keskeytää lääkitys ja käänny eläinlääkärin puoleen.
Kortikosteroidilääkityksen lopettamisesta johtuva vierotusoireyhtymä tai veren matala kortisolitaso on erotettava lisämunuaiskuoren vajaatoiminnasta seerumin elektrolyyttimääritysillä.

Lisämunuaiskuoren vajaatoimintaan liittyviä oireita, kuten heikkoutta, väsymystä, syömättömyyttä, oksentelua ja ripulia voi ilmetä erityisesti silloin kun seuranta on riittämätöntä. Oireet häviävät yleensä vaihtelevan ajan kuluessa hoidon keskeyttämisenstä. Myös akuutti Addisonin kriisi (kollapsi) on mahdollinen. Trilostaanilla hoidetuilla koirilla saattaa esiintyä väsymystä, oksentelua, ripulia ja ruokahaluttomuutta, vaikka lisämunuaiskuoren vajaatoimintaa ei ole voitu todentaa.

Hoidetuilla koirilla on satunnaisissa yksittäistapauksissa raportoitu lisämunuaisen kuoliota, mikä saattaa johtaa lisämunuaiskuoren vajaatoimintaan.

Piilevä munuaisten vajaatoiminta voi paljastua valmisteen käytön yhteydessä.

Käyttö voi vähentää endogeenisää kortikosteroidipitoisuutta ja voi paljastaa piilevän niveltulehduksen.

Trilostaanihoidon yhteydessä on raportoitu yksittäisiä äkkikuolemia.

Muita lieviä ja harvinaisia haittavaikutuksia ovat haparoiva liikkuminen, lisääntynyt syljeneritis, turvotus, lihasvapina ja ihmumutokset.

Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joitakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira.

8. ANNOTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Noudata aina eläinlääkärin määräämää annosohjetta.

Valmiste annetaan suun kautta kerran päivässä ruoan kanssa.

Hoidon aloitusannos on noin 2 mg/kg, riippuen saatavilla olevista kapselivahvuuskseen yhdistelmistä.

Titraa annos seurannan avulla määritetyn yksilöllisen vasteen mukaan (ks. alla). Jos annosta on lisättävä, käytä kapselikokoja yhdistelmää kerran päivässä annettavan annoksen lisäämiseen hitaasti. Laaja valikoima eri kapselikokoja mahdollistaa optimaalisen annostuksen kullekin koiralle. Anna pienin mahdollinen annos, jolla kliiniset oireet pysyvät hallinnassa.

Jos oireet eivät pysy riittävästi hallinnassa koko annosten välisen 24 tunnin ajan, harkitse päivittäisen kokonaisannoksen lisäämistä enintään 50 % ja annoksen jakamista samansuuruisiin aamu- ja illa-annoksiin. Kapseleita ei saa jakaa eikä avata.

Joillakin eläimillä tarvittava päiväannos voi olla merkittävästi suurempi kuin 10 mg elopainokiloa kohti. Tällöin asianmukainen lisäseuranta on tarpeen.

Seuranta

Eläinlääkärin on tarpeellista arvioida sairauden tilaa ottamalla verinäytteitä (mukaan lukien elektrolytit) ja tekemällä lisämunuaisten toimintakoe (ACTH-stimulaatiotesti) diagnoosin tekemisen jälkeen ennen hoitoa, 10 vrk, 4 viikkoa ja 12 viikkoa hoidon aloittamisen jälkeen ja sen jälkeen kolmen kuukauden välein sekä aina annostuksen muuttamisen jälkeen. On tärkeää, että ACTH-stimulaatiokokeet tehdään 4 – 6 tunnin kuluttua lääkytystä, jotta tulokset voidaan tulkita tarkasti. On suositeltavaa annostella lääke aamulla, koska eläinlääkäri voi tällöin ottaa seurannassa tarvittavat kokeet 4-6 tunnin kuluttua lääkkeen annostelemisesta. Sairauden klinistä etenemistä on myös syytä arvioida säännöllisesti edellä mainittuina ajankohtina.

Jos ACTH-stimulaatiotestissä ei havaita seurannan aikana vastetta, hoito tulee keskeyttää seitsemäksi vuorokaudaksi ja aloittaa uudelleen pienemmällä annoksella. ACTH-stimulaatiotesti tehdään uudelleen 14 vuorokauden kuluttua. Jos vastetta ei edelleenkään todeta, hoito keskeytetään, kunnes lisämunuaiskuoren liikatoiminnan kliiniset oireet palaavat. ACTH-stimulaatiotesti tehdään uudelleen kuukausi hoidon uudelleenaloittamisen jälkeen.

Koira tulee seurata säännöllisin välajoin primaarin maksasairauden, munuaissairauden ja diabeteksen varalta.

Apteekin tulee myydä vain kokonaisia läpipainopakkauksia.

9. ANNOSTUSOHJEET

Kapseleita ei saa jakaa tai avata.

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Ei saa säilyttää yli 25 °C:n lämpötilassa.

Ei saa käyttää pakaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

Pidä läpipainoliuskat ulkopakkauksessa.

12. ERITYISVAROITUKSET

Jos koirasi saa muita lääkkeitä, kerro siitä eläinlääkärille ennen Vetoryl-hoidon aloittamista. Jos koirallasi on muita sairauksia, varsinkin maksa- tai munuaissairaus, anemia tai sokeritauti, kerro siitä eläinlääkärille. Jos aiot käyttää koiraasi siitokseen tai jos se on tiine tai se imettää, kerro asiasta eläinlääkärille.

On tärkeää, että lisämunuaiskuoren liikatoiminta diagnosoidaan tarkasti. Jos hoitovastetta ei saavuteta, diagnoosi on arvioitava uudelleen. Annostuksen lisääminen voi olla tarpeen.

Eläinlääkärin on oltava tietoinen siitä, että koirilla, joilla on lisämunuaiskuoren liikatoiminta, on lisääntynyt riski sairastua haimatulehdukseen. Riski ei välttämättä pienene, vaikka eläintä hoidetaan trilostaanilla.

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Jos lääkevalmistro määräätään koirille, joilla on anemia, on toimittava erittäin varovaisesti, sillä hematokritti ja hemoglobiinin määrä voivat vähentyä. Koiraan on tarkkailtava säännöllisesti.

Koska lisämunuaiskuoren liikatoiminta diagnosoidaan tavallisesti 10–15 vuoden ikäisillä koirilla, muitakin sairauksia esiintyy usein. On erityisen tärkeää seurata primaarista maksasairautta tai munuaisten vajaatoimintaa sairastavat eläimet, koska valmistetta ei saa käyttää niille.

Koira tulee seurata säännöllisin välajojoin sokeritaudin varalta. Jos eläin sairastaa lisämunuaiskuoren liikatoiminnan lisäksi sokeritautia, hoito edellyttää erityisen tarkkaa seurantaa.

Jos koiraan on aiemmin hoidettu mitotaanilla, sen adrenaliinin tuotanto on vähentynyt. Saatujen kokemusten mukaan mitotaanihoito tulee lopettaa vähintään kuukautta ennen trilostaanihoidon aloittamista. Lisämunuaiskuoren toimintaa on syytä seurata tiiviisti, sillä nämä koirat voivat olla alttiimpia trilostaanin vaikuttuksille.

Hoito edellyttää tiivistä seurantaa. Erityistä huomiota tulee kiinnittää maksan entsyymihin, elektrolyytteihin, ureaan ja kreatiiniin.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistro määräätää antavan henkilön on noudatettava:

Trilostaani voi heikentää testosteronituotantoa, ja sillä on anti-progesteronia ominaisuuksia.

Raskaana olevien tai raskaaksi pyrkivien naisten tulee välttää kosketusta kapselien kanssa.

Kädet on pestävä saippualla ja vedellä käytön sekä tahattoman ihokosketuksen jälkeen.

Kapselien sisältö voi ärsyttää ihoa ja silmiä sekä aiheuttaa yliherkkyyttä. Kapseleita ei saa jakaa eikä avata. Jos kapseli rikkoutuu ja rakeita pääsee iholle tai silmiin, ne tulee pestä välittömästi runsalla vedellä. Jos ärsytys jatkuu, ota yhteys lääkäriin.

Jos valmistetta on vahingossa nieltynyt, on otettava heti yhteys lääkäriin ja näytettävä tälle pakkausseloste tai myyntipäällys.

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä trilostaanille tai apuaineille, on välttettävä kosketusta tämän eläinlääkevalmisteen kanssa.

Käyttö tiineyden, laktaation tai muninnan aikana:

Ei saa käyttää tiineille tai imettäville nartuille eikä siitoseläimille.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Yhteisvaikutusten mahdollisuksia muiden lääkevalmisteiden kanssa ei ole tutkittu.

Lisämunuaiskuoren liikatoimintaa esiintyy yleensä vanhemmillä koirilla, joten monet niistä saavat samanaikaista lääkitystä. Klinisissä tutkimuksissa ei ole havaittu yhteisvaikutuksia.

Hyperkalemian kehitymisen riski tulee ottaa huomioon, jos trilostaania käytetään yhdessä kaliumia säästävien nesteenpoistolääkkeiden tai ACE-estäjien kanssa. Eläinlääkärin tulisi arvioda näiden valmisteiden yhtekäytön riski-hyöty suhdetta, koska kuolemia (myös äkkikuolemia) on raportoitu muutamassa tapauksessa koirilla, jotka ovat saaneet trilostaania ja ACE-estääjää samanaikaisesti.

Yliannostus (oireet, häätätoimenpiteet, vastalääkkeit):

Yliannostuksen sattuessa ota välittömästi yhteys eläinlääkäriin.

Yliannostus voi aiheuttaa lisämunuaiskuoren vajaatoimintaan liittyviä oireita, kuten velttoutta, syömättömyyttä, oksentelua, ripulia, sydän- ja verisuonitautien oireita tai kollapsin. Pitkäkestoinen käyttö terveille koirille annoksella 36 mg/kg ei johtanut kuolemantapauksiin. Kuolemantapauksia voi kuitenkin esiintyä annettaessa suurempia annoksia lisämunuaiskuoren liikatoiminnasta kärsiville koirille.

Trilostaanille ei ole mitään tiettyä vasta-ainetta. Hoito on keskeytettävä ja oireenmukainen hoito on aloittava, kuten kortikosteroidien antaminen, elektrolyytiestasapainon korjaaminen ja nesteytys. Jos kyseessä on akuutti yliannostus, oksennuttaminen sekä aktiivihiilen antaminen saattaa olla suotuisaa.

Hoidosta johtuva adrenokortikaalinen puutos korjaantuu tavallisesti nopeasti annostuksen lakattua. Pienellä osalla koirista vaikutukset saattavat jatkua pidempään. Trilostaanihoito tulee aloittaa uudelleen alellentulla annostuksella viikon kuluttua sen lopettamisesta.

13. ERITYiset VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTeen TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEksi

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEksi HYVÄKSYTty

31.01.2021

15. MUUT TIEDOT

Eläimille (koiralle).

Veren matalan kortisolitason oireenmukaista hoitoa voidaan tarvita.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Dechra Veterinary Products Oy, Stora Väsby Orangeriet 3, 194 37 Upplands Väsby, Ruotsi

BIPACKSEDEL
Vetoryl 10 mg kapsel, hård, till hund

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR
FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV
TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederlanderna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Genera Inc.
Svetonedeljska cesta 2
Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatien

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Vetoryl 10 mg kapsel, hård, till hund
Trilostan

3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En kapsel innehåller:
Aktiv substans: 10 mg trilostan.

Hårda gelatinkapslar (Benvit/svart kapsel).
Uppgift om styrkan står tryckt på kapselhöjlet.

4. ANVÄNDNINGSOMRÅDE(N)

För behandling av hypofys- och binjurerelaterad överfunktion av binjurebarken (Cushings syndrom) hos hund.

5. KONTRAINDIKATIONER

Ska inte användas på djur som lider av primär leversjukdom och/eller njurinsufficiens.
Använd inte till hundar som väger mindre än 3 kg.

6. BIVERKNINGAR

Om din hund blir slö, får kräkningar eller diarré, eller har en nedsatt aptit, avbryt behandlingen och kontakta din veterinär.
Besvär som uppstår i samband med utsättning av kortisonbehandling eller kortisolbrist bör skiljas från underfunktion av binjurebarken genom analys av salter i serum.
Symtom som tyder på underfunktion av binjurebarken som t.ex. svaghet, sömnighet, aptitlöshet, kräkningar och diarré kan uppträda.. Dessa symtom går vanligen tillbaka inom en period av varierande

längd efter det att behandlingen avslutas. Akut addisonkris (kollaps) kan också inträffa. Sömnighet, kräkningar, diarré och anorexi har förekommit hos hundar som behandlats med triostan trots att inga säkra tecken visade på underfunktion av binjurebarken.

Det har förekommit enstaka rapporter om fall av vävnadsdöd i binjuren hos behandlade hundar, vilket kan leda till underfunktion av binjurebarken.

Nedsatt njurfunktion kan avslöjas genom behandling med detta läkemedel.

Behandling med Vetoryl minskar hundens kortisonivåer i kroppen och tidigare dolda ledproblem kan avslöjas.

En litet antal rapporter har mottagits om plötsliga dödsfall under behandling med triostan.

Andra lindriga, sällsynta biverkningar är t.ex. vinglighet, ökad salivering, svullnad, muskelskakningar och hudförändringar.

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

7. DJURSLAG

Hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Följ alltid veterinärens behandlingsrekommendation.

Medicinen ges via munnen en gång per dag tillsammans med mat.

Startdosen för behandling är ca 2 mg/kg, baserat på tillgängliga kombinationer av kapselstorlekar.

Veterinären justerar dosen efter det individuella svaret, vilket bestäms med hjälp av övervakning (se nedan). Om en dosökning krävs används kombinationer av kapselstorlekar, för att sakta öka den dagliga dosen som ges en gång per dag. Ett flertal olika kapselstorlekar möjliggör anpassad dosering för den enskilda hunden. Lägsta möjliga dos som behövs för att hålla symtomen under kontroll ska ges.

Om symtomen inte hålls under tillräcklig kontroll under hela 24-timmarsperioden mellan doseringstillfällena, kan en ökning av den totala dagliga dosen med upp till 50% övervägas av veterinären. Den nya dagsdosen ska delas upp i två lika stora doser som ges morgon och kväll. Dela eller öppna inte kapslarna.

Några få djur kan behöva doser som betydligt överstiger 10 mg per kg kroppsvikt per dag. I sådana fall bör lämplig ytterligare övervakning sättas in.

För Sverige: Dosen kan sedan behöva ändras av behandlande veterinär beroende på hur hunden svarar på behandlingen med ledning av blodprovs- och testresultat (övervakning).

Övervakning:

Veterinären bör bedöma sjukdomen, ta blodprover och tester före behandlingen och sedan efter 10 dygn, 4 veckor, 12 veckor och därefter var tredje månad efter initial diagnos och efter varje justering av dosen. För vissa tester (ACTH-stimulerings-test) är det ytterst viktigt att hunden kommer till veterinären 4 – 6 timmar efter att Vetoryl givits till hunden, så att prover kan utföras vid rätt tidpunkt. Dosering på morgonen är att föredra eftersom detta gör det möjligt för veterinären att utföra övervakningstester 4 - 6 timmar efter att dosen administrerats.

Regelbunden bedömning av sjukdomens kliniska förlopp bör också göras vid de tidpunkter som anges ovan.

Om ett ACTH-stimulerings-test utförs utan att ge stimulatorisk effekt under uppföljningen, bör behandlingen upphöra i 7 dagar och sedan återupptas med lägre dos. Gör om ACTH-stimulerings-testet efter ytterligare 14 dagar. Om resultatet fortfarande är icke-stimulatoriskt avbryts behandlingen tills kliniska symptom på hyperadrenokorticism uppträder igen. Upprepa ACTH-stimulerings-testet en månad efter det att behandlingen återupptagits.

Hundar bör regelbundet övervakas för primär leversjukdom, nedsatt njurfunktion och sockersjuka.

Endast hela blisterark bör ges ut.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Dela eller öppna inte kapslarna.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte efter utgångsdatum tryckt på blisterförpackningen.

Förvara blistrar i ytterkartongen.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Tala om för din veterinär om hunden får någon annan medicinering innan behandling med Vetoryl påbörjas.

Berätta för din veterinär om din hund lider av samtidiga sjukdomar, speciellt leversjukdom, njursjukdom, blodbrist eller diabetes mellitus.

Berätta för din veterinär om du tänker avla på din hund eller om din hund är dräktig eller ger di. Det är mycket viktigt att en korrekt diagnos har ställts (överfunktion av binjurebarken).

Om inget svar på behandlingen märks bör diagnosen omprövas av veterinär. Dosökning kan vara nödvändigt.

Veterinärer ska vara medvetna om att hundar med överfunktion av binjurebarken löper ökad risk för bukspottkörtelinflammation. Det är inte säkert att denna risk minskar efter behandling med trilostan.

Särskilda försiktighestsåtgärder för djur:

Produkten bör användas med största försiktighet på hundar med blodbrist då ytterligare minskning av andelen röda blodkroppar i blodet och hemoglobinvärde kan förekomma. Regelbunden uppföljning bör genomföras.

Eftersom diagnosen överfunktion av binjurebarken i de flesta fall ställs för hundar mellan 10 och 15 år förekommer ofta andra sjukdomar. Det är särskilt viktigt att undersöka hundarna för primär leversjukdom och nedsatt njurfunktion, eftersom produkten inte ska användas i dessa fall.

Hunden bör övervakas regelbundet för diabetes mellitus. Förekomsten av diabetes och överfunktion av binjurebarken tillsammans kräver speciell övervakning.

En hund som tidigare behandlats med läkemedel mot överproduktion av binjurerhormon innehållande mitotan, bör vänta minst en månad efter utsättning av mitotan innan man påbörjar behandling med trilostan. Noggrann övervakning av binjurerfunktionen rekommenderas, eftersom hundarna kan vara mer känsliga för verkningarna av trilostan.

Noggrann övervakning bör ske under behandlingen. I synnerhet bör leverenzymer, elektrolyter, urea och kreatinin observeras.

Särskilda försiktighestsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Trilostan kan minska testosteronproduktionen och har egenskaper som motverkar progesteron.

Kvinnor som är eller planerar att bli gravida bör undvika att hantera kapslarna.

Tvätta händerna med tvål och vatten efter oavsiktlig exponering samt användning.

Innehållet i kapslarna kan orsaka hud- och ögonirritation. Kapslarna får inte delas eller öppnas. Om en kapsel råkar gå sönder och innehållet kommer i kontakt med hud eller ögon bör man genast skölja i rikligt med vatten. Om irritationen består bör man söka råd hos sjukvårdsupplysningen.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten.

Personer som är överkänsliga för trilostan eller något av hjälpmännen skall undvika kontakt med denna produkt.

Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning:

Ska inte användas på dräktiga eller digivande tikar eller på djur som är avsedda för avel.

Andra läkemedel och Vetyl:

Möjligheten av interaktioner med andra läkemedel har inte studerats specifikt. Överproduktion av binjurebarkshormon förekommer oftast hos äldre hundar där många av dem samtidigt behandlas med andra läkemedel. Inga negativa effekter av samtidig medicinering har observerats i kliniska undersökningar.

Det finns dock risk att djur utvecklar höga kaliumnivåer om trilostan används tillsammans med kaliumsparande medel eller vissa typer av hjärtmedicin (ACE-hämmare). Om sådana läkemedel används samtidigt bör veterinären utföra en risk/nytta-bedömning, eftersom det finns ett fåtal rapporter om dödsfall (inklusive plötsliga dödsfall) hos hundar som behandlats samtidigt med trilostan och ACE-hämmare.

Överdosering (symtom, akuta åtgärder, motgift):

Om en överdos av produkten givits ska en veterinär konsulteras omgående.

Överdosering kan medföra symptom på underfunktion av binjurebarken (sömnighet, aptitlöshet, kräkningar och diarré, symptom från hjärta och blodkärl, kollaps). Inga dödsfall inträffade efter långvarig behandling av friska hundar med 36 mg/kg. Dödsfall kan dock förväntas om högre doser ges till hundar med hyperadrenokorticism.

Det finns inget specifikt motmedel mot trilostan. Behandlingen bör avbrytas och understödjande behandling med t.ex. kortikosteroider, återställning av elektrolytrubbnings och vätsketerapi kan behöva användas beroende på symptomen.

I akuta överdoseringsfall kan det vara lämpligt att framkalla kräkning och sedan ge aktivt kol.

Behandlingsrelaterad nedsättning av binjurebarksfunktionen går i allmänhet snabbt tillbaka när behandlingen avbryts. Hos en procentuellt liten andel hundar kan verkningarna dock bli långvariga. En vecka efter utsättning av trilostanbehandling bör behandlingen återupptas med lägre dosering.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

För Sverige: Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

För Finland: Oanvänt läkemedel levereras till apotek eller problemavfallsanstalt för oskadliggörande.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

31.01.2021

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

För djur (hund).

Symtomatisk behandling av kortisolbrist kan krävas.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

För Sverige: Dechra Veterinary Products AB, Stora Wäsby Orangeriet 3, SE-194 37 Upplands Väsby, Sverige

För Finland: Dechra Veterinary Products Oy, Stora Wäsby Orangeriet 3, SE-194 37 Upplands Väsby, Sverige

