

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

Vetoryl 20 mg kauwtabletten voor honden

2. Samenstelling

Per tablet: trilostane 20 mg

Licht bruine met bruine vlekken, ronde en convexe kauwtablet met smaakstof van 7 mm met een kruisvormige breukstreep aan één kant.

3. Doeldiersoort(en)

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van hypofyse-afhankelijk en bijnierafhankelijk hyperadrenocorticisme (ziekte en syndroom van Cushing) bij honden.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren die lijden aan een primaire leveraandoening en/of nierinsufficiëntie.
Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of (één van) de hulpstoffen.
Niet gebruiken bij honden die minder dan 3 kg wegen.

6. Speciale waarschuwingenSpeciale waarschuwingen:

Een nauwkeurige diagnose van hyperadrenocorticisme is essentieel.

Als er geen duidelijke respons op de behandeling is, moet de diagnose opnieuw worden geëvalueerd. Het kan zijn dat de dosis verhoogd moet worden.

Dierenartsen moeten er rekening mee houden dat honden met hyperadrenocorticisme een hoger risico lopen op pancreatitis. Dit risico vermindert mogelijk niet na de behandeling met trilostane.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Aangezien de meeste gevallen van hyperadrenocorticisme worden gediagnosticeerd bij honden tussen de leeftijden van 10 – 15 jaar, zijn er vaak andere pathologische processen aanwezig. Het is vooral belangrijk om de patiënten te screenen op primaire leveraandoening en nierinsufficiëntie omdat het diergeneesmiddel in deze gevallen gecontra-indiceerd is.

Vervolgens moet er tijdens de behandeling nauwlettend worden gemonitord. Er moet speciale aandacht besteed worden aan leverenzymen, elektrolyten, ureum en creatinine.

De aanwezigheid van diabetes mellitus en hyperadrenocorticisme samen vereist specifieke monitoring. Als een hond eerder behandeld is geweest met mitotane, zal de bijnierfunctie verminderd zijn. De praktijkervaring wijst uit dat een interval van ten minste een maand in acht moet worden genomen tussen de stopzetting van mitotaan en de invoering van trilostane. Nauwlettende monitoring van de bijnierfunctie is aangeraden, omdat honden gevoeliger kunnen zijn voor de effecten van trilostane. Uiterste voorzichtigheid is geboden bij het gebruik van dit diergeneesmiddel bij honden met bestaande anemie omdat een verdere verlaging van de hematocriet en hemoglobine kunnen optreden. De hond moet met regelmatige tussenpozen gemonitord worden voor een primaire leveraandoening, nieraandoening, en voor diabetes mellitus. De tabletten bevatten een smaakstof. Om te voorkomen dat ze per ongeluk worden ingenomen, moeten de tabletten buiten het bereik van dieren worden bewaard.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Trilostane kan de testosteronsynthese verlagen en heeft anti-progestagene eigenschappen. Vrouwen die zwanger zijn of zwanger willen worden, moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden. Was uw handen na gebruik. Personen met een bekende overgevoeligheid voor trilostane of één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Om te voorkomen dat kinderen toegang krijgen tot de tabletten, moeten de gebruikte blisterverpakkingen bewaard worden in de oorspronkelijke doos uit het zicht en het bereik van kinderen.

In geval van accidentele ingestie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Accidentele inname kan bijwerkingen veroorzaken, waaronder braken en diarree.

Dracht en lactatie:

Niet gebruiken bij drachtige of lacterende teven.

Vruchtbaarheid:

Niet gebruiken bij fokdieren.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De mogelijkheid van interacties met andere geneesmiddelen werd niet specifiek onderzocht. Aangezien hyperadrenocorticisme meestal optreedt bij oudere honden, zullen ze vaak ook gelijktijdige andere medicatie krijgen. In klinische studies werden er geen interacties waargenomen.

Er moet rekening worden gehouden met het risico op het ontstaan van hyperkaliëmie als trilostane wordt gebruikt samen met kaliumsparende diuretica of remmers van het angiotensineconverterend enzym (ACE). Het gelijktijdig gebruik van dergelijke geneesmiddelen moet onderworpen worden aan een risico-batenanalyse door de dierenarts, aangezien overlijden (inclusief plotselinge dood) werd gemeld bij honden wanneer ze gelijktijdig werden behandeld met trilostane en een ACE-remmer.

Overdosering:

Als er een overdosis van het product is toegediend, raadpleeg dan onmiddellijk uw dierenarts. Overdosering kan leiden tot verschijnselen van hypoadrenocorticisme (lusteloosheid, anorexie, braken, diarree, cardiovasculaire verschijnselen, collaps). Er waren geen sterfgevallen na chronische toediening van 32 mg/kg aan gezonde honden. Sterfgevallen kunnen echter wel verwacht worden als hogere doses worden toegediend aan honden met hyperadrenocorticisme.

Er is geen specifiek antidotum voor trilostane. De behandeling moet stopgezet worden en ondersteunende therapie, inclusief corticosteroïden, correctie van de elektrolytendisbalans en vochttoediening kunnen geïndiceerd zijn afhankelijk van de klinische verschijnselen.

In gevallen van acute overdosering kan inductie van braken gevolgd door toediening van actieve kool gunstig zijn.

Mogelijke iatrogene bijnierschors insufficiëntie is gewoonlijk snel omkeerbaar na stopzetting van de behandeling. Bij een klein percentage honden kunnen de effecten verlengd zijn. Na een onderbreking van één week van de trilostanebehandeling moet de behandeling opnieuw worden ingesteld met een lagere dosering.

7. Bijwerkingen

Hond:

Soms (1 tot 10 dieren/ 1.000 dieren behandeld):	Lethargie ^{a,b} , Anorexie ^{a,b} , Braken ^{a,b} , Diarree ^{a,b}
Zelden (1 tot 10 dieren/ 10.000 behandelde dieren):	Hypoadrenocorticisme ^c , Hypersalivatie ^d , Opgeblazen buik ^d , Ataxie ^d , Spiertremor ^d , Huidaandoeningen ^d , Nierinsufficiëntie ^e , Artritis ^e , Zwakte ^{a,b}
Zeer zelden	Adrenale necrose ^f , Plotselinge dood

(<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	
--	--

- a Geassocieerd met iatrogeen hypoadrenocorticisme, vooral bij inadequate opvolging (zie rubriek “Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen”); over het algemeen omkeerbaar binnen een variabele periode na stopzetting van de behandeling.
- b Waargenomen bij honden behandeld met trilostane in de afwezigheid van tekenen van hypoadrenocorticisme.
- c Ook acute Addison-crisis (collapse) (zie rubriek “Speciale waarschuwingen”).
- d Mild
- e Aan het licht gebracht door de behandeling met het product als gevolg van een afname van endogene corticosteroidconcentraties.
- f Kan leiden tot hypoadrenocorticisme

Corticosteroid onthoudingssyndroom of hypocortisolemie moeten onderscheiden worden van hypoadrenocorticisme door de evaluatie van serumelektrolyten.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem:

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Voor oraal gebruik.

De startdosering voor de behandeling is ongeveer 2 mg/kg.

Eenmaal daags toedienen met voedsel.

Om een juiste dosering te waarborgen, dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

De dierenarts zal de dosis aanpassen op basis van de individuele respons, zoals bepaald tijdens de monitoring (zie hieronder). Als een dosisverhoging nodig is, gebruik dan de geschikte tabletsterkte en tabletdelen om de eenmaal daagse dosis geleidelijk te verhogen. Een brede spreiding van deelbare tabletsterkten maakt een optimale dosering mogelijk voor de individuele hond. Dien de laagst mogelijke dosis toe die nodig is om de klinische verschijnselen onder controle te houden.

Als de symptomen uiteindelijk niet adequaat onder controle zijn voor een hele periode van 24 uur tussen twee doses, overweeg dan om de totale dagelijkse dosis te verhogen met tot 50% en deze gelijkmatig te verdelen over twee doses 's morgens en 's avonds.

Een klein aantal dieren kan aanzienlijk hogere doses vereisen dan 10 mg per kg lichaamsgewicht per dag. In deze situaties moet de geschikte aanvullende monitoring worden ingesteld.

Het kan zijn dat de dosis aangepast moet worden als de hond overstapt van Vetoryl harde capsules naar Vetoryl kauwtabletten, of omgekeerd, omdat een strikte uitwisselbaarheid van de twee producten niet kan worden verzekerd, doordat sommige honden anders kunnen reageren op een verandering in farmaceutische vorm.

Monitoring:

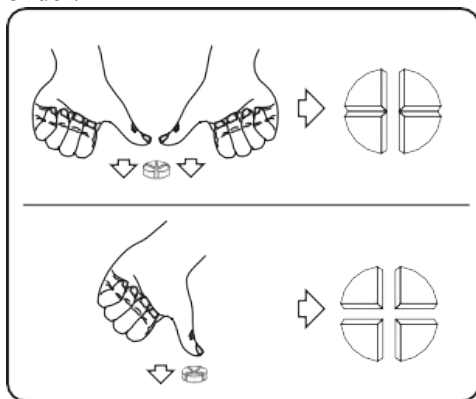
Er moet bloed afgenomen worden voor biochemie (inclusief elektrolyten) en een stimulatietest met adrenocorticotroop hormoon (ACTH) vóór de start van de behandeling na de initiële diagnose en dan na 10 dagen, 4 weken, 12 weken, en daarna om de 3 maanden, voor regelmatige controle, na elke dosisaanpassing, of bij een overstap van Vetoryl harde capsules naar Vetoryl kauwtabletten, of

omgekeerd. Voor een correcte interpretatie van de resultaten is het onontbeerlijk om ACTH-stimulatietests uit te voeren 4-6 uur na de toediening. Toediening in de ochtend heeft de voorkeur, omdat de dierenarts zo controletests kan uitvoeren 4-6 uur na toediening van de dosis. Op elk van de eerder genoemde tijdstippen moet de klinische voortgang van de aandoening ook worden geëvalueerd.

In het geval van een niet-stimulerende ACTH-stimulatietest tijdens de opvolging, moet de behandeling 7 dagen stopgezet worden en vervolgens opnieuw worden gestart met een lagere dosis. Herhaal de ACTH-stimulatietest na nog eens 14 dagen. Als het resultaat nog steeds niet-stimulerend is, stop dan de behandeling tot de klinische verschijnselen van hyperadrenocorticisme opnieuw optreden. Herhaal de ACTH-stimulatietest één maand na de hervatting van de behandeling.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De tabletten kunnen in 2 of 4 gelijke stukken worden verdeeld voor een precieze dosering. Plaats de tablet op een plat oppervlak, met de ingekerfde zijde naar boven en de convexe (ronde) zijde naar onder.



2 gelijke delen: druk met uw duimen de beide zijden van de tablet naar beneden.

4 gelijke delen: druk met uw duim in het midden van de tablet.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Tabletdelen moeten bewaard worden in de oorspronkelijke blisterverpakking en buitenverpakking en moeten gebruikt worden bij de volgende toediening. Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket en buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Niet bewaren boven 30°C.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunning voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V662903

Kartonnen doos met 1, 3, 5, 6 of 10 blisterverpakkingen. Elke blisterverpakking bevat 10 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de [diergeneesmiddelenbank van de Unie](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

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

{bedrijfslogo}

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

LelyPharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nederland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Dechra Veterinary Products NV
Achterstenhoek 48
2275 Lille
België
Tel: +32 14 44 36 70

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

17. Overige informatie