

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Vetoryl 120 mg tvrdé kapsule.

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá kapsula obsahuje:

Účinná látka:

Trilostanum 120 mg

Pomocné látky:

Oxid titaničitý (E171) 1,885 mg

Žltý oxid železitý (E172) 0,071 mg

Čierny oxid železitý (E172) 1,064 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Kapsule, tvrdé.

Kapsule so šedobielym telom a čiernou hlavičkou, na tele je vytlačená sila kapsule.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

Liečba centrálneho alebo periférneho hyperadrenokorticizmu (Cushingova choroba a syndróm) u psov.

4.3 Kontraindikácie

Nepodávať zvieratám s primárny hepatálnym ochorením a/alebo renálnou insuficienciou.

Nepoužívať u psov s hmotnosťou nižšou ako 20 kg.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku, alebo na niektorú z pomocných látok.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Dôležitá je presná diagnóza hyperadrenokorticizmu.

Ak nie je viditeľná odpoveď na liečbu, mala by sa prehodnotiť diagnóza. Zvýšenie dávok môže byť nevyhnutné.

Veterinárny lekár by si mal byť vedomý, že psy s hyperadrenokorticizmom majú zvýšené riziko vzniku pankreatitídy. Toto riziko sa neznižuje po liečbe trilostánom.

4.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Väčšina prípadov hypoadrenokorticizmu je u psov diagnostikovaná vo veku 10-15 rokov. V tomto veku bývajú u nich často prítomné aj iné patologické procesy. Je zvlášť dôležité sledovať prítomnosť

primárneho hepatálneho ochorenia alebo renálnej insuficiencie, pretože v týchto prípadoch je liek kontraindikovaný.

Proces liečby treba presne sledovať. Zvláštna pozornosť by sa mala venovať obličkovým enzýmom, elektrolytom, uree a kreatinínu.

Špeciálne sledovanie sa vyžaduje v prípadoch, kde je prítomný diabetes mellitus spolu s hypoadrenokorticizmom.

Ak bol pes liečený mitotanom, jeho adrenálne funkcie sú znížené. Podľa skúseností by sa mal dodržať interval medzi vysadením mitotanu a nasadením trilostanu. Odporuča sa intenzívnejšie sledovanie adrenálnych funkcii, pretože tieto psy môžu byť vnímatejšie k účinkom trilostanu.

Liek by sa mal používať s veľkou opatrosťou u psov s preexistujúcou anémiou, pretože môže dôjsť k ďalšiemu zníženiu hemoglobínu a hematokritu. Mali by sa vykonávať pravidelné kontroly.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám.

Trilostan môže znížiť syntézu testosterónu a má antiprogesterónový účinok. Tehotné ženy alebo ženy plánujúce tehotenstvo by sa mali manipulácií s kapsulami vyhýbať. Po manipulácii alebo po náhodnej expozícii si umyť ruky s mydlom a vodou. Obsah kapsúl môže spôsobiť podráždenie pokožky a očí. Kapsule nedeliť ani neotvárať. Ak dôjde k náhodnému otvoreniu kapsuly a granule sa dostanú do kontaktu s pokožkou alebo s očami, opláchnut' ich okamžite veľkým množstvom vody. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadať lekársku pomoc. Osoby so znáomou precitlivenosťou na trilostan alebo na nejakú z pomocných látok by sa mali vyhýbať manipulácií s liekom. Ak dôjde k náhodnému požitию, vyhľadať okamžite lekársku pomoc a ukázať lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo škatuľku od lieku.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Syndróm vysadenia kortikosteroidov alebo hypokortizolémia by sa mali odlísiť od hypoadrenokorticizmu podľa vyšetrenia sérových elektrolytov. Môžu sa objavíť príznaky súvisiace s iatrogénym hypoadrenokorticizmom, ako napr. slabosť, letargia, anorexia, zvracanie a hnačka, zvlášť vtedy, ak nebolo sledovanie adekvátnie (pozri 4.9). Tieto príznaky sú po rôznej dobe od vysadenia lieku väčšinou reverzibilné. Taktiež sa môže vyskytnúť aj akútна adisonská kríza (kolaps) (pozri 4.10). Letargia, zvracanie, hnačka a anorexia boli pozorované u psov užívajúcich trilostan bez prítomnosti známk hypoadrenokorticizmu. Boli hlásené ojedinelé prípady adrenálnej nekrózy u liečených psov, ktoré môžu vyústiť do hypoadrenokorticizmu. Pri podávaní tohto lieku sa môže odhaliť subklinická renálna dysfunkcia. Po liečbe sa môže v dôsledku zníženia endogénnej kortikosteroidnej produkcie odhaliť aj artrítida. Bolo hlásené aj malé množstvo náhlych úmrtí v priebehu liečby. Medzi ostatné mierne a vzácné nežiaduce účinky patrí ataxia, hypersalivácia, plynatosť, svalový tras a kožné zmeny.

4.7 Použitie počas gravidity a laktácie

Nepoužívať u gravidných alebo laktujúcich zvierat, ani u tých, kde sa gravidita plánuje.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Liekové interakcie neboli špecificky zisťované. Hyperadrenokorticizmus sa vyskytuje najčastejšie u starších psov, ktorí často dostávajú aj iné lieky. V klinických štúdiach neboli pozorované žiadne interakcie. Riziko hyperkalémie by sa malo brať do úvahy v prípade, keď sa súčasne podávajú kálium šetriace diuretiká alebo ACE inhibítory. Pretože pri súčasnej liečbe trilostanu s ACE inhibítormi boli hlásené prípady úmrtí (vrátane náhlej smrti), mal by veterinárny lekár zhodnotiť pomer prospechu a rizika podávania takejto kombinácie u psov.

4.9 Dávkovanie a spôsob podávania lieku

Podáva sa perorálne, raz denne s potravou.

Úvodná liečebná dávka je približne 2 mg/kg a vychádza z dostupných kombinácií veľkostí kapsúl.

Titrujte dávku podľa individuálnych reakcií určených na základe monitorovania (pozri nižšie). Ak dávku treba zvýsiť, pomocou kombinácie veľkostí kapsúl pomaly zvyšujte jednodňovú dávku. Široká škála veľkostí kapsúl umožňuje optimálne dávkovanie pre jednotlivé psy. Na zvládnutie klinických príznakov podávajte najnižšiu možnú dávku.

Napokon, ak nie sú príznaky primerane pod kontrolou ani za 24 hodín podávania, zväžte zvýšenie celkovej dennej dávky o 50 % a rozdeľte ju rovnomerne medzi rannú a večernú dávku.

Kapsule nedeľte ani neotvárajte.

Malý počet zvierat môže vyžadovať dávky výrazne prevyšujúce 10 mg na kg živej hmotnosti denne. V obidvoch situáciách treba zaradiť ďalšie vhodné sledovanie zvieratá.

Monitoring:

Sledovať by sa mali biochemické parametre (vrátane elektrolytov) a ACTH stimulačný test pred liečbou a potom po 10 dňoch, 4 týždňoch, 12 týždňoch a potom každé 3 mesiace. Táto schéma kontrol sa má dodržiavať po započatí liečby a po každej úprave dávok. ACTH stimulačný test previesť 4 – 6 hodín po podaní lieku, aby sa výsledky testu dali správne interpretovať. Preferuje sa podanie dávky ráno, pretože to veterinárnemu lekárovi umožní sledovanie každých 4 – 6 hodín po podaní dávky. V každom z horeuvedených časových termínov by malo byť prevedené aj klinické vyšetrenie.

V prípade, že počas ACTH stimulačného testu nedôjde ku stimulácii, liečbu prerušíť na 7 dní a potom začať s nižšou dávkou. ACTH stimulačný test opakovať po ďalších 14 dňoch. Ak po teste nedôjde ku stimulácii, liečbu zastaviť až kým sa neobjavia klinické známky hyperadrenokorticizmu. Opakovať ACTH stimulačný test jeden mesiac po opäťovnom zahájení liečby.

4.9 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Pri predávkovaní sa môžu vyskytnúť príznaky hypoadrenokorticizmu (letargia, anorexia, zvracanie, hnačka, kardiovaskulárne príznaky, kolaps). Po dlhodobom podávaní zdravým psom v dávke 36 mg/kg nedochádzalo k úmrtnosti, no mortalita sa môže očakávať, ak sa vyššie dávky podávajú psom s hyperadrenokorticizmom.

Neexistuje špecifické antidotum proti trilostanu. Liečba by sa mala v takomto prípade prerušíť a mala by sa aplikovať podľa klinických príznakov podporná liečba vrátane aplikácie kortikoidov, úpravy elektrolytov a podávania tekutín. V prípade akútneho predávkovania vyvolať zvracanie podaním aktivovaného charcoalu. Iatrogenná adrenokortikálna insuficiencia väčšinou po vysadení lieku rýchlo odoznie. U malého percenta psov ale môžu pretrvávať príznaky dlhšie. Jeden týždeň po vysadení trilostanu by sa mala liečba znova zahájiť v menších dávkach.

4.11 Ochranná lehota

Netýka sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI LIEKU

Farmakoterapeutická skupina: Supresíva adrenálnej funkcie

Kód ATCvet: QH02CA01.

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Trilosten selektívne inhibuje enzým 3-beta-hydroxysteroid izomerázu, čím blokuje tvorbu kortizolu, kortikosterónu a aldosterónu. Keď sa používa pri liečbe hyperadrenokortikálizmu, znižuje tvorbu glukokortikoidov aj mineralokortikoidov v kôre nadobličiek. Koncentrácia cirkulujúcich steroidov je týmto znížená. Trilosten je taktiež antagonista aktivity exogénneho adrenokortikotropného hormónu (ACTH). Nemá žiadny priamy účinok na centrálny nervový systém alebo kardiovaskulárny systém.

5.2 Farmakokinetické údaje

Farmakokinetické údaje u psov vykazujú veľkú individuálnu variabilitu. Podľa farmakokinetických štúdií na laboratórnych bígloch bolo AUC v rozmedzí 52 až 182 mikrogramov/ml/min u nakŕmených psov a 16 až 175 mikrogramov/ml/min u lačných psov. Vo všeobecnosti sa trilostan veľmi rýchlo vylučuje z plazmy, maximum v plazme dosahuje za 0,5 až 2,5 hodín a vracia sa na skoro základnú hladinu za šest' až dvanásť hodín po podaní. Ketotrilostan, čo je primárny aktívny metabolit trilostanu, má podobnú farmakokinetiku. Neexistuje žiadny dôkaz, že by časom dochádzalo k akumulácii trilostanu alebo jeho metabolítov. Ukázalo sa, že trilostan má vyššiu biologickú dostupnosť, ak je podávaný spolu s jedlom.

Trilostan sa objavuje po podaní v stolici potkanov, čo poukazuje na to, že hlavnou metabolickou cestou vylučovania je exkrécia do žlče. U opíc sa trilostan vylučuje v rovnakom množstve močom aj stolicou. Trilostan sa veľmi rýchlo vstrebáva zo zažívacieho traktu opíc aj potkanov, pričom u potkanov sa akumuluje v nadobličkách.

6. FARMACEUTICKÉ INFORMÁCIE

6.1 Zoznam pomocných látok

Oxid titaničitý (E171)
Žltý oxid železitý (E172)
Čierny oxid železitý (E172)
Kukuričný škrob
Monohydrt laktózy
Magnéziumstearát
Želatína

6.2 Závažné inkompatibility

Neuplatňuje sa.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote do 25 ° C.
Uchovávať blistre v škatuli.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

PVC-PVDC/Al blister uzavretý hliníkovou fóliou s obsahom 10 kapsúl. Balenie obsahuje 3 blistre.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia pre zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov

Každý nepoužitý veterinárny liek, alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ POVOLENIA NA UVEDENIE NA THH

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

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/007/MR/06-S

9. DÁTUM PRVÉHO POVOLENIA ALEBO DÁTUM PREDLŽENIA PLATNOSTI POVOLENIA

25/07/2006

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU**11. Doplňujúce informácie**

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.
Dátum prípravy:

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Vetoryl 120 mg tvrdé kapsule

2. ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Každá kapsula obsahuje 120 mg trilostanu.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tvrdé kapsule.

4. VEĽKOSŤ BALENIA

30 kapsúl.

5. CIEĽOVÝ DRUH A KATEGÓRIA ZVIERAT

Psy.

6. INDIKÁCIE**7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU**

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Podáva sa perorálne, raz denne s potravou.

Úvodná liečebná dávka je približne 2 mg/kg a vychádza z dostupných kombinácií veľkostí kapsúl.

Titrujte dávku podľa individuálnych reakcií určených na základe monitorovania.

8. OSOBITNÉ UPOZORNENIE, AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

Nepoužívať u zvierat trpiacich primárnu hepatitídou a/alebo renálnoiu insuficienciou.

Liek nepoužívať u gravidných a laktujúcich súk ani u zvierat určených na chov.

Upozornenie pre používateľov: Tehotné ženy, alebo tie, ktoré chcú otehotniť by s kapsulami nemali manipulovať – pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

9. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp.:

10. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote do 25 ° C.

Uchovávať blistre v škatuli.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek, alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

12. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Dechra Regulatory B.V.

Handelsweg 25

5531 AE Bladel

Holandsko

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO

96/007/MR/06-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č. šarže:

MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH**1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU**

Vetoryl 120 mg tvrdé kapsule.

2. MNOŽSTVO ÚČINNEJ LÁTKY

Každá kapsula obsahuje 120 mg trilostanu.

3. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Dechra Regulatory B.V.

4. DÁTUM EXSPIRÁCIE

Exp:

5. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Č. šarže:

6. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Vetoryl 120 mg tvrdé kapsule.

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dechra Regulatory B.V., Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Holandsko

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Genera Inc., Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica, 10436 Rakov Potok, Chorvátsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Vetoryl 120 mg tvrdé kapsule.

30 kapsúl.

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A INÉ ZLOŽKY

Účinná látka:

Trilostan 120 mg

Pomocné látky:

Kukuričný škrob, monohydrát laktózy, magnéziumstearát.

Obal kapsúl: želatína, oxid titaničitý (E 171), žltý oxid železitý (E172) a čierny oxid železitý (E 172)

4. INDIKÁCIE

Liečba centrálneho alebo periférneho hyperadrenokorticizmu u psov.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u psov s hmotnosťou nižšou ako 20 kg.

Nepodávať zvieratám s primárny hepatálnym ochorením a/alebo renálnej insuficienciou.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku, alebo na niektorú z pomocných látok.

Nepoužívať u gravidných alebo laktujúcich zvierat, ani u tých, kde sa gravidita plánuje.

Liek by sa mal používať s veľkou opatrnosťou u psov s preexistujúcou anémiou, pretože môže dôjsť k ďalšiemu zníženiu hemoglobínu a hematokritu. Mali by sa vykonávať pravidelné kontroly.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Syndróm vysadenia kortikosteroidov alebo hypokortisolémia by sa mali odlišiť od hypoadrenokorticizmu podľa vyšetrenia sérových elektrolytov. Môžu sa objaviť príznaky súvisiace s iatrogénnym hypoadrenokorticizmom, ako napr. slabosť, letargia, anorexia, zvracanie a hnačka, zvlášť vtedy, ak nebolo sledovanie adekvátnie. Tieto príznaky sú po rôznej dobe od vysadenia lieku väčšinou reverzibilné. Taktiež sa môže vyskytnúť aj akútna adisonská kríza (kolaps). Letargia, zvracanie, hnačka a anorexia boli pozorované u psov užívajúcich trilostan bez prítomnosti známk hypoadrenokorticizmu. Boli hlásené ojedinelé prípady adrenálnej nekrózy u liečených psov, ktoré môžu vyústiť do hypoadrenokorticizmu. Pri podávaní tohto lieku sa môže odhaliť subklinická renálna dysfunkcia. Po liečbe sa môže v dôsledku zníženia endogénej kortikosteroidnej produkcie odhaliť aj artritída. Bolo hlásené aj malé množstvo náhlych úmrtí v priebehu liečby. Medzi ostatné mierne a vzácné nežiaduce účinky patrí ataxia, hypersalivácia, plynatosť, svalový tras a kožné zmeny. Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Psy.

8. DÁVKOVANIE, CESTA A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Podáva sa perorálne, raz denne s potravou.

Úvodná liečebná dávka je približne 2 mg/kg a vychádza z dostupných kombinácií veľkostí kapsúl. Titrujte dávku podľa individuálnych reakcií určených na základe monitorovania (pozri nižšie). Ak dávku treba zvýšiť, pomocou kombinácie veľkostí kapsúl pomaly zvyšujte jednodňovú dávku. Široká škála veľkostí kapsúl umožňuje optimálne dávkovanie pre jednotlivé psy. Na zvládnutie klinických príznakov podávajte najnižšiu možnú dávku.

Napokon, ak nie sú príznaky primerane pod kontrolou ani za 24 hodín podávania, zvážte zvýšenie celkovej dennej dávky o 50 % a rozdeľte ju rovnomerne medzi rannú a večernú dávku.

Kapsule nedeľte ani neotvárajte.

Malý počet zvierat môže vyžadovať dávky výrazne prevyšujúce 10 mg na kg živej hmotnosti denne. V obidvoch situáciách treba zaradiť ďalšie vhodné sledovanie zvierat'a.

Monitoring:

Sledovať by sa mali biochemické parametre (vrátane elektrolytov) a ACTH stimulačný test pred liečbou a potom po 10 dňoch, 4 týždňoch, 12 týždňoch a potom každé 3 mesiace. Táto schéma kontrol sa má dodržiavať po započatí liečby a po každej úprave dávok. ACTH stimulačný test previest' 4 – 6 hodín po podaní lieku, aby sa výsledky testu dali správne interpretovať. Preferuje sa podanie dávky ráno, pretože to veterinárному lekárovi umožní sledovanie každých 4 – 6 hodín po podaní dávky. V každom z horeuvedených časových termínov by malo byť prevedené aj klinické vyšetrenie.

V prípade, že počas ACTH stimulačného testu nedôjde ku stimulácii, liečbu prerusiť na 7 dní a potom začať s nižšou dávkou. ACTH stimulačný test opakovať po ďalších 14 dňoch. Ak po teste nedôjde ku stimulácii, liečbu zastaviť až kým sa neobjavia klinické známky hyperadrenokorticizmu. Opakovať ACTH stimulačný test jeden mesiac po opäťovnom zahájení liečby.

Psy by mali byť sledovaní v pravidelných intervaloch na primárne ochorenie pečene, ochorenia obličeiek a diabetes mellitus.

Iba úplné pásky blistrov môžu byť predávané.

9. OCHRANNÁ LEHOTA

Netýka sa.

10. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote do 25 °C.

Uchovávať blistre v škatuli.

Nepoužívať po uplynutí doby exspirácie uvedenej na blistri.

11. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Väčšina prípadov hypoadrenokorticizmu je u psov diagnostikovaná vo veku 10-15 rokov. V tomto veku bývajú u nich často prítomné aj iné patologické procesy. Je zvlášť dôležité sledovať prítomnosť primárneho hepatálneho ochorenia alebo renálnej insuficiencie, pretože v týchto prípadoch je liek kontraindikovaný.

Špeciálne sledovanie sa vyžaduje v prípadoch, kde je prítomný diabetes mellitus spolu s hypoadrenokorticizmom.

Ak bol pes liečený mitotanom, jeho adrenálne funkcie sú znížené. Podľa skúseností by sa mal dodržať interval medzi vysadením mitotanu a nasadením trilostanu. Odporúča sa intenzívnejšie sledovanie adrenálnych funkcií, pretože tieto psy môžu byť vnímatejšie k účinkom trilostanu.

Počas liečby je potrebné riadne sledovanie. Zvláštnu pozornosť venovať pečeňovým enzýmom, elektrolytom, uree a kreatinínu.

Liekové interakcie neboli špecificky zistované. Hyperadrenokorticizmus sa vyskytuje najčastejšie u starších psov, ktorí často dostávajú aj iné lieky. V klinických štúdiách neboli pozorované žiadne interakcie.

Riziko hyperkalémie by sa malo brať do úvahy v prípade, keď sa súčasne podávajú kálium šetriace diuretiká alebo ACE inhibítory. Pretože pri súčasnej liečbe trilostanu s ACE inhibítormi boli hlásené prípady úmrtí (vrátane náhlej smrti), mal by veterinárny lekár zhodnotiť pomer rizika a úžitku podávania takejto kombinácie u psov.

Dôležitá je presná diagnóza hyperadrenokorticizmu. Ak nie je viditeľná odpoved' na liečbu, mala by sa prehodnotiť diagnózu. Zvýšenie dávok môže byť nevyhnutné.

Veterinárny lekár by si mal byť vedomý, že psy s hyperadrenokorticizmom majú zvýšené riziko vzniku pankreatitídy. Toto riziko sa neznižuje po liečbe trilostánom.

Predávkovanie

Pri predávkovaní sa môžu vyskytnúť príznaky hypoadrenokorticizmu.

Po dlhodobom podávaní zdravým psom v dávke 36 mg/kg nedochádzalo k úmrtnosti, no mortalita sa môže očakávať, ak sa vyššie dávky podávajú psom s hyperadrenokorticizmom.

Neexistuje špecifické antidotum proti trilostanu. Liečba by sa mala v takomto prípade prerušiť a mala by sa aplikovať podľa klinických príznakov podporná liečba vrátane aplikácie kortikoidov, úpravy elektrolytov a podávania tekutín. V prípade akútneho predávkovania vyvolať zvracanie podaním aktivovaného charcoalu. Iatrogenná adrenokortikálna insuficiencia väčšinou po vysadení lieku rýchlo odoznie. U malého percenta psov ale môžu pretrvávať príznaky dlhšie. Jeden týždeň po vysadení trilostanu by sa mala liečba znova zahájiť v menších dávkach.

Upozornenie pre používateľov

Trilosten môže znížiť syntézu testosterónu a má antiprogesterónový účinok. Tehotné ženy alebo ženy plánujúce tehotenstvo by sa mali manipuláciu s kapsulami vyhýbať. Po manipulácii alebo po náhodnej expozícii si umyť ruky s mydlom a vodou. Obsah kapsúl môže spôsobiť podráždenie pokožky a očí. Kapsule nedeliť ani neotvárať. Ak dôjde k náhodnému otvoreniu kapsuly a granule sa dostanú do kontaktu s pokožkou alebo s očami, opláchnut' ich okamžite veľkým množstvom vody. Ak podráždenie pretrváva, vyhľadať lekársku pomoc. Osoby so známou precitlivenosťou na trilosten alebo na nejakú z pomocných látok by sa mali vyhýbať manipulácií s liekom. Ak dôjde k náhodnému pozitíu, vyhľadajte lekársku pomoc a ukázať lekárovi písomnú informáciu pre používateľov alebo škatuľku od lieku.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek, alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

13. DÁTUM POSLEDNEJ REVÍZIE TEXTU

14. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá. Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Predávkovanie môže vyžadovať symptomatickú liečbu hypokortizolémie.