

Spørreskjema vedrørende hundens livskvalitet ved Cushings syndrom

Ved å fylle ut skjemaet, hjelper du din veterinær med å forstå hvordan behandlingen fungerer og hvordan Vetoryl bidrar med å normalisere din hunds helse.

Velg det sifferet som best beskriver din hunds tilstand i respektive kategori.

	Aldri	Av og til	Ofte	Hele tiden
KLINSK PÅVIRKNING	0	1	2	3
Min hund er overdrevent tørst.				
Min hund tisser inne.				
Min hund er overdrevent sulten.				
Min hund peser overdrevent.				

	0	1	2	3
HUNDENS ADFERD				
Min hund er nedstemt og inaktiv.				
Min hund mangler energi.				
Min hund vil ikke interagere med mennesker/hunder.				
Min hund vil ikke leke med meg.				
Min hund virker desorientert og forvirret.				

	0	1	2	3
FYSISK PÅVIRKNING				
Jeg strever med hundens vekt.				
Min hunds pels er i dårlig stand.				
Min hunds hud virker tørr og tynn.				
Min hund virker å være i dårlig form (lite muskulatur, spent buk).				
Min hund strever med å gå lengre turer.				

	0	1	2	3
PÅVIRKNING PÅ DEG SOM DYREEIER				
Jeg er urolig for min hunds helse.				
Jeg og min hunds daglige rutine forstyrres.				
Jeg strever med min hunds helse.				
Jeg savner en tilknytning mellom oss.				
Jeg opplever at min hunds utseende medfører negative kommentarer.				

TOTAL POENGSUM	
-----------------------	--

Mer informasjon: www.cushingoshund.no

For veterinærens tolkning av skjemaet

Total poengsum:	<u> </u>	=
	57	

Poeng nærmest 0 indikerer best mulig livskvalitet.
Poeng nærmest 1 indikerer verst mulig livskvalitet.

Forandringer i vurderingen kan følges over tid.
Se skalaen nedenfor for å vurdere hvordan hundens livskvalitet har forandret seg.



Vetoryl 10, 30, 60, 120 mg hard kapsel. **Virkestoff:** Trilostan. **Hjelpestoffer:** Titandioksid, jernoksid. **Rx. Dyreart:** Hund. **ATCvet-kode:** QH02CA01. **Indikasjoner:** Hos hund: Til behandling av hypofyse- og binyrebetinget hyperadrenokortisisme (Cushings syndrom). **Kontraindikasjoner:** Skal ikke brukes til dyr som lider av primær leversykdom og/eller nedsatt nyrefunksjon. Skal ikke brukes til hunder som veier under 3 kg. **Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr:** En nøyaktig diagnose av hyperadrenokortisisme forutsettes. De fleste tilfeller av hyperadrenokortisisme diagnostiseres hos hunder som er 10 til 15 år gamle, og da er ofte andre patologiske tilstander også til stede. Det er særlig viktig å undersøke for primær leversykdom og nedsatt nyrefunksjon, da produktet er kontraindisert i slike tilfeller. Det er viktig med tett oppfølging under behandlingen. Samtidig forekomst av diabetes mellitus og hyperadrenokortisisme krever spesifikk oppfølging. Produktet bør brukes med ekstrem forsiktighet hos hunder med anemi, fordi ytterligere reduksjoner i hematokritt og hemoglobin kan forekomme. Regelmessige kontroller bør foretas. **Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr:** Trilostan kan redusere testosteronsyntesen og har antiprogesteron-egenskaper. Gravide kvinner eller kvinner som prøver å bli gravide bør unngå å håndtere kapslene. Vask hendene med såpe og vann etter bruk og ved utilsiktet egeneksponering. Innholdet i kapslene kan forårsake hud- og øyeirritasjon og sensibilisering. Ikke del eller åpne kapslene. **Bivirkninger:** Sykdom relatert til opphør i kortikosteroidbehandling eller hypokortisolemi skal differensieres fra hypoadrenokortisisme ved en vurdering av elektrolytter i serum. Symptomer forbundet med iatrogen hypoadrenokortisisme, som for eksempel svakhet, sløvhets, anoreksi, oppkast og diaré, kan forekomme, særlig hvis oppfølgingen av pasienten ikke er tilstrekkelig. Symptomene er vanligvis reversible i løpet av en variabel periode etter avsluttet behandling. Akutt Addison-krise kan også forekomme. Sløvhets, oppkast, diaré og anoreksi har forekommet hos hunder som er blitt behandlet med trilostan uten at de har hatt tegn til hypoadrenokortisisme. Et fåtall rapporter er mottatt om plutselig død under behandling. Andre milde og sjeldne bivirkninger omfatter ataksi, hypersalivasjon, oppsvulming, muskelskjelvinger og hudforandringer. **Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging:** Skal ikke brukes til tisper under drektighet og laktasjon, eller til dyr som er tenkt brukt i avl. **Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:** Muligheten for interaksjon med andre legemidler er ikke studert spesielt. Fordi hyperadrenokortisisme har en tendens til å opptre hos eldre hunder, vil mange av disse stå på annen medisinering samtidig. Ingen interaksjoner er observert i kliniske studier. Risikoen for å utvikle hyperkalemi bør vurderes hvis trilostan brukes sammen med kaliumsparende diuretika eller ACE-hemmere. **Dosering og tilførselsvei:** Administreres oralt, 1 gang daglig, sammen med mat. Startdosen for behandling er ca. 2 mg/kg basert på tilgjengelige kombinasjoner av kapselstørrelser. Basert på kontroller titreres dosen i samsvar med det enkelte dyrs respons. Hvis symptomene ikke blir tilstrekkelig kontrollert for hele 24-timersperioden mellom to doser, kan det vurderes å øke den totale daglige dosen med opp til 50 %, og heller dele dosen likt i en morgen- og en kveldsdose. Hvis du vil ha detaljert informasjon om overvåking og oppfølging, kan du kontakte produsenten eller se www.felleskataloge.no alternativt www.dechra.no. **Emballasjeinformasjon:** 10, 30, 60, 120 mg hard kapsel blister 30 (3x10) st. Innehaver av **markedsføringstillatelse:** Dechra Regulatory B.V. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AS. **Dato for siste fornyelse:** 22.01.2019. **Udleveringsgruppe:** C. Teksten ovenfor er et forkortet sammendrag av produktresumén. **For videre informasjon se www.felleskataloge.no eller www.dechra.no.**