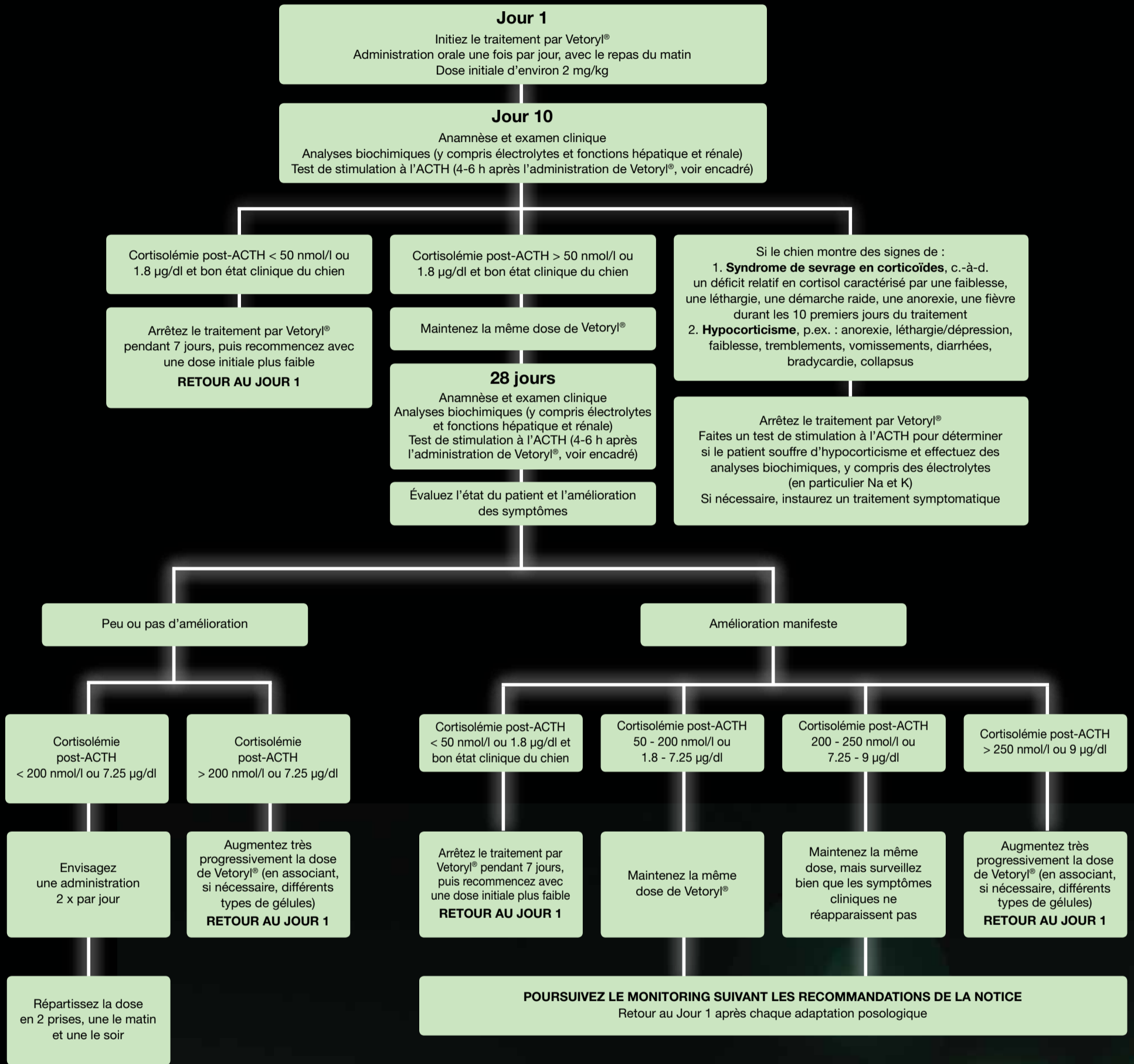


## Traitement et Monitoring



**POURSUIVEZ LE MONITORING SUIVANT LES RECOMMANDATIONS DE LA NOTICE**

Réalisez le test de stimulation à l'ACTH 4-6 h après l'administration du matin  
Retour au Jour 1 après chaque adaptation posologique

**Test de stimulation à l'ACTH pour le monitoring :**

Tout test de stimulation à l'ACTH pour le suivi du traitement par Vetoryl® doit être réalisé entre 4 et 6 heures après l'administration de Vetoryl®. La cortisolémie post-ACTH doit se situer entre 50-200 nmol/l ou 1.8 - 7.25 µg/dl. Demandez conseil au labo avant d'effectuer ce test.



**Vetoryl 5 mg – 10mg – 30mg – 60mg – 120mg Gélules pour chiens** **Substance active** Trilostane 5 mg – 10mg – 30mg – 60mg – 120mg. **Spèces cibles** Chiens. **Indications d'utilisation spécifiant les espèces cibles** Chez le chien: Traitement de l'hypercorticisme d'origine hypophysaire (Maladie de Cushing) ou surrénalienne (Syndrome de Cushing). **Contre-indications** Ne pas utiliser chez les animaux atteints d'une affection hépatique primitive et/ou d'une insuffisance rénale. Ne pas utiliser chez les chiens de moins de 3 kg. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients. **Effets indésirables (fréquence et gravité)** Une insuffisance surrénalienne complète doit être différenciée d'une hypocortisolémie isolée ou d'effets non spécifiques associés à une levée brutale de l'hypercorticisme par l'évaluation des électrolytes sériques. Des signes associés à une insuffisance surrénalienne iatrogène, tels que faiblesse, léthargie, anorexie, vomissements et diarrhée, peuvent être observés, particulièrement en cas de suivi insuffisant de l'animal. Ces signes sont généralement réversibles après une période variable suivant l'arrêt du traitement. Une crise Addisonienne aiguë (choc) peut aussi se produire. Des effets indésirables tels que léthargie, vomissements, diarrhée et anorexie ont été constatés chez des chiens traités par le trilostane sans preuve pour autant d'insuffisance surrénalienne. Quelques rares cas isolés de nécrose de la glande surrénale risquant d'entraîner un hypocorticisme ont été signalés chez des chiens traités. Le traitement par le trilostane peut démasquer un dysfonctionnement rénal subclinique. Le traitement peut révéler une polyarthrite jusque-là cachée, par la réduction des quantités circulantes de corticostéroïdes endogènes. Quelques cas de morts subites en cours de traitement ont été rapportées. D'autres effets indésirables de faible intensité et rares comme une ataxie, une hypersalivation, des ballonnements, des trémulations musculaires et des symptômes cutanés peuvent apparaître. La fréquence des effets indésirables est définie comme suit : très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités), fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités), peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités), rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités), très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés). **Posologie et voie d'administration** Voie orale. La dose initiale du traitement est d'environ 2 mg/kg, selon les combinaisons de tailles des gélules. Administrer une fois par jour, avec de la nourriture. La dose journalière sera ajustée en fonction de la réponse de chaque animal, telle que déterminée par les résultats individuels d'analyses de sang (voir ci-dessous). S'il est nécessaire d'augmenter la dose journalière, il convient d'utiliser une combinaison des différents dosages disponibles pour le faire de façon progressive, en conservant une seule administration par jour. Les différents dosages existants doivent permettre de trouver la dose optimale pour chaque animal. Il convient d'administrer la plus petite dose efficace au contrôle des signes cliniques. Enfin, si les symptômes ne sont pas contrôlés de manière satisfaisante sur une période complète de 24h entre deux administrations, il convient d'augmenter la dose totale d'au maximum 50% et de la répartir en deux prises journalières : le matin et le soir. Ne pas diviser ou ouvrir les capsules. Un petit nombre d'animaux peut nécessiter une posologie supérieure à 10 mg/kg/j. Dans de telles situations, il conviendra de les surveiller de manière encore plus attentive. **Suivi** Des prélèvements sanguins pour analyses biochimiques (y compris le dosage des électrolytes) et un test de stimulation à l'ACTH devront être effectués avant le début du traitement puis à 10 jours, 4 semaines, 12 semaines et après tous les 3 mois après le diagnostic initial et lors de chaque ajustement de la posologie. Les tests de stimulation à l'ACTH devront impérativement être effectués 4 à 6 heures après l'administration du médicament vétérinaire pour garantir l'interprétation correcte des résultats. Il est préférable d'administrer la dose requise le matin pour permettre au vétérinaire d'effectuer les tests de suivi 4 à 6 heures après l'administration. L'amélioration clinique devra aussi être évaluée lors de chaque contrôle sanguin. En cas d'absence de réponse au test de stimulation à l'ACTH en cours de suivi, le traitement devra être interrompu pendant 7 jours puis repris à une dose plus faible. Refaire un test de stimulation à l'ACTH 14 jours plus tard. Si le résultat est toujours négatif (absence de réponse à la stimulation), le traitement devra être suspendu jusqu'à la réapparition des signes cliniques d'hyperadrenocorticisme. Refaire un test de stimulation à l'ACTH un mois après la reprise du traitement. **Nature et composition du conditionnement primaire** 30 gélules, contenues dans trois plaquettes thermoformées. **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché** Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Pays-Bas **Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché** 5mg : BE-V579360 10mg : BE-V301086 30mg : BE-V279246 60mg : BE-V279255 120mg : BE-V279264 **À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.**

## Traitement et Monitoring de la maladie de Cushing

  
**VETORYL®**



Pour en savoir plus du traitement et du suivi:  
<http://fr.dechra.be/monitoring-and-treatment-of-cushings>

Dechra Veterinary Products SA  
Achterstenhoek 48, B-2275 Lille, Tél +32 (0) 14 44 36 70  
info.be@dechra.com – <http://fr.dechra.be>

  
**Dechra**  
Veterinary Products