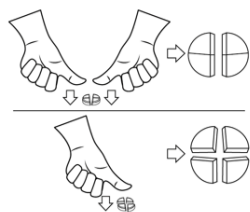
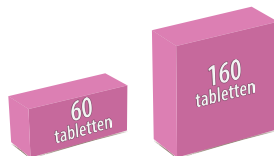


Prasequine® 1mg

PERGOLIDE - 1MG TABLETTEN VOOR PAARDEN



De tabletten kunnen in 2 of 4 gelijke delen worden verdeeld om accuraat te kunnen doseren.



2 formaten beschikbaar:
Doosjes van 60 en 160 tabletten



DOPAMINE-AGONIST

■ Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort:

Voor de symptomatische behandeling van klinische verschijnselen geassocieerd met Pituitary Pars Intermedia Dysfunction (PPID, hypofyse pars intermedia disfunctie) (Cushing bij paarden).

- **Dosering:** De aanvangsdosering is ongeveer 2 µg pergolide/kg lichaamsgewicht (doseringsbereik: 1,7 tot 2,5 µg/kg, zie tabel). De onderhoudsdosering dient vervolgens getitreerd te worden op basis van de individuele reactie die volgt uit monitoring.

Lichaamsgewicht paard kg	Aantal tabletten	Aanvangsdosering mg/horse	Doseringsbereik µg/kg
200-300 kg	1/2	0,5	1,7 - 2,5
301-400 kg	3/4	0,75	1,9 - 2,5
401-600 kg	1	1,0	1,7 - 2,5
601-850 kg	1 ½	1,5	1,8 - 2,5
851-1 000 kg	2	2,0	2,0 - 2,4

- **Contra-indicaties:** Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of andere ergotderivaten of voor één van de hulpstoffen.
Niet gebruiken bij paarden jonger dan 2 jaar.

- **Bijwerkingen:** Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren): Gebrek aan eetlust, voorbijgaande anorexie en lethargie, milde verschijnselen vanuit het centrale zenuwstelsel (zoals milde depressie en milde ataxie), diarree en koliek.

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen): Zweten.

Bij verschijnselen van dosis-intolerantie dient de behandeling 2 tot 3 dagen te worden gestopt en daarna met een gehalveerde dosis ten opzichte van de vorige dosis te worden voortgezet. De totale dagelijkse dosering kan dan weer worden verhoogd met stappen van 0,25 - 0,50 mg elke 2 tot 4 weken, totdat het gewenste klinische effect wordt bereikt.

- **Wachtijd(en):** Niet goedgekeurd voor gebruik bij paarden die bestemd zijn voor humane consumptie. In het paspoort van het paard moet zijn verklaard dat het dier niet bestemd is voor humane consumptie volgens de nationale paardenpaspoortregelgeving.
Niet goedgekeurd voor gebruik bij merries die melk voor humane consumptie produceren.

- **Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:** CP-PHARMA HANDELSGESELLSCHAFT MBH Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Duitsland.

- **Verpakkingsgrootte:**
 - 1 kartonnen doos met 60 tabletten in blisters.
 - 1 kartonnen doos met 160 tabletten in blisters.

- **Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:** BE-V661064 / REG NL 129182

- **Indeling van het diergeneesmiddel:** Diergeneesmiddel op voorschrift.

Samenstelling

Pergolide 1,0 mg.