

Tetracosactide is jaren enkel beschikbaar geweest als een humaan geregistreerd product en de beschikbaarheid was soms onvoorspelbaar. Nu heeft u, met Cosacthen®, de zekerheid geassocieerd met een veterinair geregistreerd product.

De ACTH-stimulatietest is afhankelijk van de toediening van tetracosactide om de bijnierschorsfunctie te beoordelen bij patiënten met endocriene ziekten zoals de ziekte van Cushing en de ziekte van Addison. Omdat u verdachte patiënten op de meest onverwachte momenten in uw praktijk kan zien, adviseren we u om altijd een flesje Cosacthen® in uw frigo te bewaren voor wanneer een case zich presenteert.



- 0,25 mg/ml tetracosactide oplossing voor injectie bij honden
- De eerste veterinair geregistreerde tetracosactide
- Beschikbaar in 1 ml flesjes voor eenmalig gebruik
- Geïndiceerd voor de evaluatie van de bijnierschorsfunctie bij honden
- Bewaar in de ijskast

Doseringstabel

Gewicht van de hond (kg)	Dosis Cosacthen®	Hoeveelheid toe te dienen
5	25 µg	0.1 ml
10	50 µg	0.2 ml
15	75 µg	0.3 ml
20	100 µg	0.4 ml
25	125 µg	0.5 ml
30	150 µg	0.6 ml
40	200 µg	0.8 ml
50	250 µg	1 ml

Een ACTH-stimulatietest uitvoeren:

- Cosacthen® wordt intramusculair of intraveneus toegediend aan een dosis van 5 µg/kg (0,02 ml/kg).
- Neem een eerste bloedmonster net voor de toediening van Cosacthen® en neem een tweede bloedmonster tussen 60 en 90 minuten na de toediening van Cosacthen® om de cortisolrespons te beoordelen.

Cosacthen 0,25 mg/ml oplossing voor injectie voor honden

Werkzaam bestanddeel: Tetracosactide 0,25 mg (overeenkomend met 0,28 mg tetracosactide hexaacetate) **Doel diersoort:** Hond **Indicatie(s):** Voor de evaluatie van de adrenocorticale functie bij honden. **Contra-indicaties:** Niet gebruiken bij drachtige dieren. Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzaam bestanddeel of één van de hulpstoffen. **Bijwerkingen:** Braken werd tijdens klinische onderzoeken vaak waargenomen. Blauwe plek op de toedieningsplaats (intramusculaire toedieningsroute), hematoom op de injectieplaats (intraveneuze toedieningsroute), depressie, diarree, kreupelheid en nervositeit kwamen soms voor tijdens klinische studies. De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd: - Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en)) - Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren) - Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren) - Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren) - Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten) **Dosering en toedieningsweg:** Dien 5 µg/kg (0,02 ml/kg) via een intraveneuze of intramusculaire injectie toe, met als doel de ACTH-stimulatietest uit te voeren. Het eerste bloedmonster moet worden afgenomen onmiddellijk voorafgaand aan het toedienen van het diergeneesmiddel, en het tweede bloedmonster moet tussen 60 en 90 minuten na toediening van het diergeneesmiddel worden afgenomen om de cortisolrespons te beoordelen. **Naam van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:** Dechra Regulatory B.V. Handelsweg 25 5531 AE Bladel Nederland **Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen:** BE-V557920 **Op diergeneeskundig voorschrift**

Dechra Veterinary Products NV

Achterstenhoek 48, B-2275 Lille, Tel +32 (0) 14 44 36 70
info.be@dechra.com – www.dechra.be



DechraAug2020Cosacthen001NL

Cosacthen®

Een essentieel endocrien product voor in uw ijskast

