



## Soluzione iniettabile di Tigilanol tiglato

Trattamento di mastocitomi sottocutanei e cutanei



### CONFEZIONI

Codice AIC / EAN	Prodotto	Confezione
105486017	Stelfonta	Flacone da 2 ml

### INDICAZIONI

Per il trattamento di mastocitomi sottocutanei non resecabili, non metastatici (stadiazione dell'OMS) localizzati a livello di gomito o garretto o distalmente a esso e dei mastocitomi cutanei non resecabili, non metastatici nei cani. I tumori devono avere un volume inferiore o pari a 8 cm<sup>3</sup> ed essere accessibili tramite iniezione intratumorale. Al fine di ridurre al minimo la fuoriuscita dalla superficie tumorale al momento dell'iniezione, non utilizzare il prodotto nei mastocitomi con superficie non intatta. Non somministrare il prodotto direttamente nei margini chirurgici dopo la rimozione chirurgica di un tumore.

### POSOLOGIA

#### ■ Uso intratumorale

La superficie del tumore dei mastociti (MCT) da trattare deve essere intatta, al fine di ridurre al minimo la fuoriuscita del prodotto dopo l'iniezione.

Prima di somministrare questo medicinale veterinario, è essenziale iniziare trattamenti concomitanti (corticosteroidi, agenti che bloccano i recettori H1 e H2) per far fronte al rischio di degranolazione mastocitaria.

Somministrare il medicinale veterinario in dose singola di 0,5 ml per cm<sup>3</sup> di volume tumorale, come determinato il giorno della somministrazione (dopo l'inizio dei trattamenti concomitanti) dalle seguenti equazioni:

- Calcolare le dimensioni del tumore:  
Volume tumorale (cm<sup>3</sup>) = ½ [lunghezza (cm) x larghezza (cm) x altezza (cm)]
- Calcolare la dose:  
Volume della dose di STELFONTA (ml) da iniettare = Volume tumorale (cm<sup>3</sup>) x 0,5

La **dose massima** del medicinale veterinario è pari a 0,15 ml/kg di peso corporeo (corrispondenti a 0,15 mg di tigilanol tiglato/kg di peso corporeo), e non deve superare i 4 ml somministrati per cane, indipendentemente dal numero di tumori trattati, dal volume tumorale o dal peso corporeo del cane.

La **dose minima** del medicinale veterinario è pari a 0,1 ml, indipendentemente dal volume tumorale o dal peso corporeo del cane.

Prestare particolare attenzione a evitare la manipolazione del tumore in modo da ridurre al minimo il rischio di degranolazione. Per iniettare, inserire l'ago nella massa tumorale in un'unica sede di iniezione. Mentre si applica una pressione uniforme sullo stantuffo della siringa, spostare l'ago avanti e indietro a ventaglio per iniettare il medicinale veterinario in diverse sedi all'interno del tumore. Prestare attenzione a limitare le iniezioni solo alla massa tumorale (nessuna iniezione nei margini o oltre la periferia del tumore).

Quando la dose totale del medicinale veterinario è stata somministrata, attendere fino a 5 secondi prima di rimuovere l'ago dal tumore in modo da consentire la dispersione nei tessuti. Il sito di applicazione deve essere bendato per il primo giorno dopo il trattamento, al fine di prevenire il contatto diretto con residui o fuoriuscite di prodotto.

Maneggiare il bendaggio con i guanti onde evitare il contatto con il prodotto. In caso di grave fuoriuscita di detriti della ferita, che può verificarsi nelle prime settimane successive alla somministrazione del prodotto, la ferita deve essere bendata. Se 4 settimane dopo il trattamento iniziale il tessuto tumorale permane e la superficie della massa residua è intatta, può essere somministrata una seconda dose. Le dimensioni del tumore residuo devono essere misurate e la nuova dose deve essere calcolata prima della somministrazione della seconda dose.

I seguenti farmaci devono essere somministrati contemporaneamente a ogni trattamento con STELFONTA per contrastare la potenziale degranolazione mastocitaria:

- **Corticosteroidi** (prednisone o prednisolone orale): iniziare il trattamento 2 giorni prima di quello con STELFONTA alla dose complessiva di 1 mg/kg, somministrato a 0,5 mg/kg per via orale due volte al giorno e continuare quotidianamente fino a 4 giorni dopo il trattamento (vale a dire per 7 giorni in totale). Quindi ridurre i corticosteroidi a una dose singola di 0,5 mg/kg per via orale, una volta al giorno per altri 3 giorni.
- **Agenti bloccanti i recettori H1 e H2**: iniziare il trattamento il giorno della somministrazione di STELFONTA e continuare per 8 giorni

### COMPONENTI

Tigilanol tiglato, Glicole propilenico, Sodio acetato triidrato, Acido acetico, glaciale, Acqua per preparazioni iniettabili

Scopri di più sul nostro sito: <https://vet-it.virbac.com/home/prodotti/cani/oncologici/stelfonta.html>