

# **Patofiziologija hormonskih poremećaja u domaćih tvorova**

---

**Lovrić, Ivana**

**Master's thesis / Diplomski rad**

**2017**

*Degree Grantor / Ustanova koja je dodijelila akademski / stručni stupanj:* **University of Zagreb, Faculty of Veterinary Medicine / Sveučilište u Zagrebu, Veterinarski fakultet**

*Permanent link / Trajna poveznica:* <https://urn.nsk.hr/urn:nbn:hr:178:847680>

*Rights / Prava:* [In copyright](#)/[Zaštićeno autorskim pravom.](#)

*Download date / Datum preuzimanja:* **2024-04-25**



*Repository / Repozitorij:*

[Repository of Faculty of Veterinary Medicine -](#)  
[Repository of PHD, master's thesis](#)



SVEUČILIŠTE U ZAGREBU

VETERINARSKI FAKULTET

**IVANA LOVRIĆ**

**Patofiziologija hormonskih poremećaja u domaćih  
tvorova**

**DIPLOMSKI RAD**

Zagreb, 2017.

Diplomski rad je izrađen na Zavodu za patološku fiziologiju Veterinarskog fakulteta  
Sveučilišta u Zagrebu.

Predstojnica Zavoda za patološku fiziologiju: prof. dr. sc. Nina Poljičak Milas

Mentorice rada: izv. prof. dr. sc. Romana Turk

doc. dr. sc. Maja Belić

Članovi povjerenstva za izradu diplomskog rada:

1. prof. dr. sc. Mirna Robić
2. izv. prof. dr. sc. Romana Turk
3. doc. dr. sc. Maja Belić
4. prof. dr. sc. Nina Poljičak-Milas (zamjena)

## **Zahvala**

*Zahvaljujem se mentoricama izv. prof. dr. sc. Romani Turk i doc. dr. sc. Maji Belić na pomoći i stručnom vodstvu pri izradi ovog rada.*

*Zahvaljujem se svojim kolegama i dragim prijateljima na pomoći i brojnim lijepim i zabavnim trenucima provedenim na fakultetu i izvan njega zbog kojih će mi sve ove godine ostati u divnom sjećanju.*

*Najveća hvala mojoj majci na brizi, bezuvjetnoj potpori i razumijevanju tijekom studiranja.*

## SADRŽAJ RADA

1. Uvod.....	1
2. Anatomija i fiziologija .....	3
2.1. Izgled tijela .....	3
2.2. Dlačni pokrivač i koža.....	3
2.3. Osjetila.....	5
2.4. Koštani sustav.....	5
2.5. Unutarnji organi .....	6
2.6. Ponašanje.....	8
2.7. Reprodukcija.....	8
2.8. Prehrana. ....	9
3. Hormonski poremećaji .....	11
3.1. Tumori Langerhansovih otočića .....	11
3.1.1. Patofiziologija .....	11
3.1.2. Anamneza i klinička slika .....	12
3.1.3. Dijagnostika .....	13
3.1.4. Liječenje.....	15
3.1.5. Prognoza.....	17
3.2. Bolest nadbubrežne žlijezde .....	17
3.2.1. Hiperadrenokorticizam.....	18
3.2.1.1. Patofiziologija .....	18
3.2.1.2. Anamneza i klinička slika .....	20
3.2.1.3. Dijagnostički testovi.....	22
3.2.1.4. Liječenje .....	23
3.2.1.5. Prognoza.....	24
3.2.2. Feokromocitom .....	24
3.3. Diabetes mellitus .....	25
3.3.1. Klinička slika i dijagnostički testovi.....	25
3.3.2. Liječenje.....	26
3.3.3. Prognoza .....	27
3.4. Bolesti štitnjače.....	27
4. Zaključak.....	29

5.	Sažetak.....	31
6.	Summary.....	32
7.	Literatura.....	33
8.	Životopis .....	37

## 1. Uvod

Hormonski poremećaji, osobito oni povezani s neoplastičnim bolestima, često se susreću u domaćih tvorova. Inzulinomi ili tumori stanica Langerhansovih otočića i tumori nadbubrežne žlijezde čine većinu neoplazija od kojih obolijevaju tvorovi te su posebno česti u životinja srednje do starije dobi iako se ponekad mogu pojaviti i u mladim tvorova. Osim ove dvije bolesti, perzistentni estrus je također dobro istražen endokrinološki poremećaj koji pogoda nekastrirane ženke tvora. Inducirana ovulacija je svojstvena ženkama te one ostaju u estrusu dok ne dođe do parenja ili dokle god dnevni foto period traje više od dvanaest sati. Prolongirani estrus dovodi do supresije koštane srži te se posljedično tome razvija pancitopenija. Vlasnicima se preporučuje obavezna kastracija tvorova ukoliko neće biti korišteni u rasplodne svrhe. Međutim, kirurška intervencija potencijalno može rezultirati razvojem neoplazmi nadbubrežne žlijezde te se time objašnjava visoka učestalost hiperadrenokorticizma u tvorova držanih kao kućnih ljubimaca (SHOEMAKER i VAN ZEELAND, 2013.). Cilj ovog diplomskog rada je opisati najčešće endokrinološke poremećaje u domaćih tvorova, objasniti mehanizam nastanka pojedinih bolesti te obuhvatiti pregled trenutno dostupnih informacija o etiologiji, kliničkim znakovima, dijagnostičkim testovima, liječenju i prognozi.

Tvorovi pripadaju porodici psolikih zvijeri (Mustelidae) i srodni su kunama zlaticama, vidrama, tvorovima (*Mephitis mephitis*), jazavcima, hermelinima i lasicama (GRZIMEK, 1990.). Mustelidae su podred unutar reda zvijeri. Uglavnom imaju šiljaste njuške i hodaju na šapama u koje se kandže ne mogu uvući. Prvi podaci o tvorovima nalaze se u Aristotelovim opisima 350. godine prije Krista. Smatra se da su prvi tvorovi došli s Rimljanima u Europu tijekom mnogih ratnih invazija (FOX, 1998; ZEUNER, 1963.). Domaći tvor u Australiju dospijeva iz Europe početkom 19. stoljeća kako bi se kontrolirala populacija europskog zeca koji je ranije predstavljen australskom ekosustavu. Srećom, mnogi predatori, kao što su lisica, dingo i sokol, istrijebili su domaćeg tvora koji se nikad nije uspio prekomjerno razmnožiti. Ipak, kad su tvorovi pušteni iz istih razloga na novozelandsko tlo zajedno s lasicama i hermelinima, nekontrolirano su se razvijale divlje kolonije koje su i danas prisutne upravo zbog nedostatka tvorovima prirodnih predavatora (FOX, 1998.). Utjecaj divljih tvorova na život divljih životinja Novog Zelanda i danas je kontroverzna tema (LEWINGTON, 2000b.) jer se smatra da su igrali veliku ulogu u smanjenju broja endemičnih ptica kao sto su kiwi (*Apteryx spp.*), weka (*Gallirallus australis*), plava patka (*Hymenolaimus malacorhynchos*) te kakapo (*Strigops habroptilus*).

Velik broj ljudi diljem svijeta danas tvorove smatra vrlo praktičnim kućnim ljubimcima. Građom su sitni, uredni i rado se upuštaju u interakciju sa svojim vlasnicima, drugim kućnim ljubimcima i drugim tvorovima. Međutim, budući vlasnici trebali bi biti svjesni uvjeta držanja i načina ponašanja ovih životinja. Tvorovi nisu idealni kućni ljubimci za obitelji s malom djecom te će vrlo vjerojatno u jednom trenutku života oboljeti od jedne ili više neoplazija. U nekim dijelovima svijeta domaći tvorovi nisu registrirani kao kućni ljubimci te je njihovo posjedovanje ilegalno ukoliko se ne ishode specijalne dozvole za njihovo držanje (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.).

## **2. Anatomija i fiziologija**

### **2.1. Izgled tijela**

Tvorovi imaju dugačko, valjkasto tijelo s kratkim nogama. Ovaj oblik tijela omogućuje im zavlacenje u male rupe u tlu dok love. Kralješnica im je vrlo savitljiva što omogućuje da se s lakoćom saviju za 180 stupnjeva u uskim prostorima. Vrat je dugačak i tvrd i otprilike istog promjera kao i mandibula. Ako mužjaci dosegnu spolnu zrelost prije kastracije, njihova veličina tijela otprilike je dvostruko veća od tijela ženke. Smatra se da je tolika razlika u veličini neophodna kako bi mužjaci uspješno obranili svoj teritorij od ostalih mužjaka te se parili sa ženkama. Mnoge teorije govore u prilog tome da su ženke puno sitnije jer dugo vremena provode u jazbini uz potomstvo koje podižu same. Zbog sitnjeg tijela ženka treba puno manje hrane za sebe te više hrane ostaje za podmladak (MacDONALD, 1992.).

Tjelesna težina nekastriranog mužjaka kreće se u rasponu od 1 do 2 kilograma dok je kod ženki taj raspon od 600 grama do 1 kilogram (LEWINGTON, 2000c.). Ako se kastriraju, ženke tvora postaju veće, a mužjaci manji u odnosu na nekastrirane pripadnike istog spola. Tvorovi kastrirani prije dosezanja spolne zrelosti teže između 0,8 i 1,2 kilograma. Mužjaci koji su bili kastrirani ranije ne razvijaju mišićav vrat i ramena karakteristične za nekastrirane mužjake. Izmjenom godišnjih doba dolazi i do promjene u tjelesnoj težini, ljeti gube a zimi dobivaju na masi. Kod kastriranih životinja variranje u tjelesnoj masi nije osobito izraženo dok kod nekastriranih životinja razlika između godišnjih doba može dosezati i do 40%.

### **2.2. Dlačni pokrivač i koža**

"Divlja" boja dlake domaćih tvorova najčešće odgovara boji europskih vrsta. To je boja poznata kao *fitch-ferret* ili *sable* a odnosi se na crnu boju dlake sa poddlakom bez boje, crnim

stopalima i repom te crnom maskom na licu. Ostale dvije boje koje se prirodno pojavljuju su albino, koju odlikuje bjelkasto-žuto krvno i nepigmentirane oči te crvenkasto-smeđa (*sandy*).

Tvorovi se linjaju u proljeće i jesen, usporedno s promjenom njihove tjelesne mase. Dlaka može varirati u duljini te je obično kraća ljeti a dulja u jesen. Također, boja dlake se mijenja s promjenom godišnjeg doba, zimi je svjetlica dok je u jesen obično tamnija. U nekastriranih ženki dolazi do opadanja dlake s pojmom prve ovulacije u sezoni parenja te ju obično prati ponovni rast dlake nakon parenja. Novo izrasla dlaka obično je tamnija i glađa u odnosu na originalni dlačni pokrivač (FOX i BELL, 1998.). Ako ne dođe do parenja, moguća je pojava područja s alopecijom. Ukoliko se ženka u estrusu podvrgne ovariohisterektomiji, nova dlaka izrast će unutar mjesec dana od operativnog zahvata. Opadanje dlake i promjena boje manje je izražena u životinja oba spola ukoliko su kastrirane. Veterinari bi trebali poznavati cikluse izmjene dlačnog pokrivača u tvorova te ih uzeti u obzir prilikom uklanjanja dlake zbog izvođenja kirurškog zahvata ili dijagnostičkih procedura. Često se dogodi da dlaka ne raste tjednima ili mjesecima te se ova pojava mora objasniti vlasnicima. Također, novo izrasla dlaka često je različite teksture ili boje i izbija ispod kože što daje dojam plavičasto obojene kože koja se može krivo dijagnosticirati kao kožna bolest.

Koža tvorova je debela, osobito u području vrata i ramena što ih štiti prilikom napada od strane drugih tvorova ili prilikom parenja kad mužjaci grizu vrat ženke. Zdrava koža je glatka, bez pojave krastica i ljuskica. Tvorovi nemaju žlijezde znojnice u koži pa u nepovoljnim uvjetima vrlo brzo može doći do pregrijavanja (MOODY i sur., 1985.). Imaju vrlo aktivne žlijezde lojnice koje su odgovorne za njihov karakterističan miris. Tijekom sezone parenja, kod nekastriranih životinja dolazi do pojave izrazito jakog tjelesnog mirisa, žutog obojenja poddlake i mašćenja krvna kao posljedica pojačanog rada žlijezda lojnika.

Tvorovi imaju dvije dobro izražene analne vrećice, kao i drugi pripadnici Mustelida. Spomenute vrećice proizvode seroznu žutu tekućinu karakterističnog mirisa. Često tvorovi koji su uplašeni ili se osjećaju ugroženo mogu izlučivati sadržaj analnih vrećica no ne mogu je izbacivati na veće udaljenosti kao tvorovi. Neugodan miris obično potraje nekoliko minuta a životinje sadržaj iz analnih vrećica sve rjeđe izlučuju kako odrastaju i navikavaju se na okoliš u kojem žive.

### **2.3. Osjetila**

Tvorovi imaju dobro izražen binokularni vid i dobro se snalaze u slabijem osvjetljenju jer su njihovi preci uglavnom lovili s pojmom sumraka ili u noći. Mrežnica sadrži čunjiće i ganglijske stanice no nije poznato koliko dobro raspoznačaju boje (WHARY i ANDREWS, 1998.). Također, imaju izrazito razvijeno osjetilo njuha te razvijaju olfaktornu preferenciju prema određenoj hrani tijekom prva tri mjeseca života. Do četvrtog mjeseca života razvijaju olfaktorna svojstva na različite tipove hrane, pa je nakon tog vremena gotovo nemoguće promijeniti prehrambene navike odraslog tvora (APFELBACH, 1973.).

### **2.4. Koštani sustav**

Lubanja odraslog tvora je duga i uska te nema izražene šavove. Zubna formula tvora je 2(I3/3 C1/1 P3/3 M1/2) = 34. Mlijecni zubi izbijaju u dobi od 20 do 28 dana a trajni u dobi od 50 do 74 dana. Gornji sjekutići su dulji od donjih te ih prekrivaju kad su usta životinje zatvorena. Očnjaci imaju dulje korijene nego krune te se ovo obilježje mora uzeti u obzir prilikom vađenja zubi.

Kralješnica tvora je duga i savitljiva te sadrži sedam vratnih, petnaest torakalnih, pet do sedam lumbalnih, tri sakralna i osamnaest repnih kralježaka. Tvorovi imaju petnaest pari rebara od kojih je prvih deset vezano na sternum. Na svakoj nozi tvora nalazi se po pet prstiju s noktom. Palac se sastoji od dvije falange dok ostali prsti sadrže po tri (AN i EVANS, 1998.).

## 2.5. Unutarnji organi

Srce se nalazi između šestog i osmog rebra. Ligament koji veže srce za sternum obložen je masnim tkivom čija količina može varirati od životinje do životinje. Ova karakteristika daje dojam da je sjena srca odignuta od sternuma kad se promatra rendgenska slika srca u lateralnoj projekciji. Jedan od najranijih znakova povećanja srca je pojava sjene srca koja direktno naliježe na sternum.

Pluća tvorova sastoje se od šest režnjeva. Lijevo plućno krilo čine dva režnja, lijevi kranijalni i lijevi kaudalni režanj. Desno plućno krivo čine četiri režnja, desni kranijalni, desni srednji, desni kaudalni i akcesorni režanj. Timus može varirati u veličini ovisno o dobi životinje (AN i EVANS, 1998.) i često je mjesto nastanka neoplazije koja se očituje pojavom izražene kranijalne medijastinalne mase u tvorova mlađih od jedne godine (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.). Tvorovi imaju pet pari žlijezda slinovnica: parotidnu, zigomatičnu, molarnu, podjezičnu i mandibularnu žlijezdu slinovnicu. Submandibularni limfni čvorovi nalaze se kranijalno od mandibularne žlijezde slinovnice. Limfni čvorovi mogu se povećati, osobito u slučaju pojave limfoma te se mogu zamijeniti s nekom od žlijezdi slinovnica.

Slezena tvorova također može varirati u veličini ovisno o dobi životinje i zdravstvenom stanju. Slezena je smještena duž velike krivine želuca te je njime i jetrom vezana gastrospleničnim ligamentom. Jetra tvora relativno je velika i sastoji se od šest režnjeva. Žučni mjehur je kruškolikog oblika a smješten je između dva režnja jetre, *lobus quadratus* i *lobus hepatis dexter medialis*. Tvorovi imaju jednostavan želudac koji se može poprilično raširiti kako bi s u njemu smjestila velika količina hrane. Iako imaju sposobnost povraćanja, ne čine to uvijek kad je prisutno strano tijelo u jednjaku ili želudcu. Kada pak povraćaju, prije samog čina povraćanja, tvorovi uzmiču, pognu glavu, mršte se i izrazito sline. Tanko crijevo je kratko i duljine otprilike 182 do 198 cm (AN i EVANS, 1998.). Posljedično ovome, vrijeme potrebno da hrana prođe kroz gastrointestinalni sustav je tri do četiri sata. Mikroflora crijeva je jednostavna te rijetko dolazi do narušavanja iste prilikom primjene antibiotika (BELL, 1999.). Tvorovi nemaju slijepo crijevo (AN i EVANS, 1998.). Nadbubrežne žlijezde tvorova starijih od dvije godine često su mjesta razvoja patoloških stanja. Desna nadbubrežna žlijezda je nešto veća od lijeve i veličine je od 8 do 11 milimetara. Desnu nadbubrežnu žlijezdu opskrbljuje krvlju tri do pet žila koje potječu od desne

renalne arterije, desne adrenolumbalne arterije i aorte. Lijevu nadbubrežnu žljezdu krvlju opskrbljuju dva ili više ogranaka lijeve adrenolumbalne arterije (HOLMES, 1961.).

Desni bubreg nalazi se kranijalno od lijevog bubrega u retroperitonealno smještenoj nakupini masnog tkiva. Mokraćni mjehur je malen i ima zapremninu od 10 mililitara (WHARY i ANDREWS, 1998.). Mužjaci imaju malu prostatu koja se nalazi na bazi mokraćnog mjehura i okružuje uretru. *Os penis* je oblika slova 'J' što često otežava kateterizaciju.

U ženki tvora se kaudalno od bubrega nalaze jajnici koji su za trbušnu stijenu vezani širokim i suspenzornim ligamentom. Maternica je dvorožna s kratkim tijelom i jednim grljkom, vrlo slično mačkama. Vulva je izrazito povećana prilikom ulaska životinje u estrus (AN i EVANS, 1998.).

**Tablica 1.** Fiziološka obilježja domaćih tvorova

Parametar	Referentna vrijednost za zdrave životinje
Tjelesna težina, nekastrirani mužjaci	1-2 kg
Tjelesna težina, nekastrirane ženke	0.6 - 1 kg
Tjelesna težina, kastrirani, oba spola	0.8 - 1.2 kg
Životni vijek	5-11 god
Spolna zrelost	6-12 mjeseci nakon poroda
Trajanje gravidnosti	41 - 43 dana
Veličina legla	1 - 18 mladunaca, 8 prosječno
Težina pri porodu	6 - 12 g
Otvaranje očiju i ušiju	32 - 34 dana
Rasplodna dob	6 - 8 tjedana
Tjelesna temperatura	37.8 - 40°C
Prosječan volumen krvi	Odrasli mužjak, 60mL Odrasla ženka, 40mL
Broj otkucaja	200-400 otkucaja / minuti
Broj udisaja	33 - 36 udisaja / minuti
Volumen urina	26 - 28 mL / 24h
pH urina	6.5 - 7.5

(Izvor: Ferrets, Rabbits, and Rodents: Clinical Medicine and Surgery, 2012.)

## **2.6. Ponašanje**

Domaći tvor zadržao je ponašanje i fiziologiju koji odlikuju njihove pretke predatore (POOLE, 1997.). Instinkтивna ponašanja koja je domaći tvor zadržao su ona svojstvena igri, obilježavanju teritorija i lovu. Često upražnjavaju vrlo agresivnu igru koja im služi za učenje vještine lova, obrane i iskazivanje agresije. Tvorovi uglavnom iskazuju agresivno ponašanje u situacijama kad se nalaze u društvu nepoznatih ljudi ili kad se osjećaju ugroženo (POOLE, 1966.). Mužjaci zubima čvrsto drže vrat ženke prilikom parenja. Koža vrata je znatno deblja pa može izdržati prilično jake ugrize bez pojave bilo kakvih ozljeda. Tvorovi se također služe jakim ugrizima vrata prilikom lova plijena.

Uzbuđeno glasanje tvora može biti prilično glasno i uznemirujuće no životinje se uglavnom tako glasaju u situacijama kad su uplašene ali ne i prilikom reagiranja na bol (POOLE, 1967.). S obzirom da su zbog svojih kratkih nogu vrlo blizu zemlji, tvorovi veliku većinu vremena provode njušeći tlo i istražujući svoj okoliš. Prilikom istraživanja dolazi do udisanja čestica prašine i glasnog kihanja koje zvuči kao kombinacija kašljivanja i kihanja što može zabrinuti vlasnike. Vlasnici bi trebali zatražiti mišljenje veterinara samo ukoliko je kihanje učestalo i pojavljuje se uz dodatne kliničke znakove. Vlasnicima se preporučuje da se tvorove u što ranijoj dobi odvratи od grizenja a na tržištu postoji niz proizvoda kao i različiti tipovi treninga koji u tome mogu pomoći (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.). Kako su tvorovi vrlo aktivne životinje koje veliki dio vremena provode u igri, nužno je osmisiliti im životni prostor na način da sadrži različite predmete i prostore u kojima mogu iskazivati ponašanje svojstveno tvorovima (LEWINGTON, 2000c.).

## **2.7. Reprodukcija**

Spol tvora može se vrlo lako utvrditi pregledom životinje. Prepucijalni otvor u mužjaka nalazi se na trbuhu, kaudalno od pupka, kao i kod pasa. *Os penis* lako se utvrđuje palpacijom. U ženki je urogenitalni otvor smješten u perinealnom području. Spolni ciklusi i mužjaka i ženki određeni su foto periodom te postaju plodni u vrijeme kad dani postaju dulji. Sezona parenja tvorova na

sjevernoj Zemljinoj polutki je od ožujka do kolovoza. Primjenom umjetnog osvjetljenja, moguće je postići pojavu parenja tijekom cijele godine (FOX, 1998.). U sezoni parenja pripadnici oba spola imaju izrazit tjelesni miris koji se pojavljuje kao posljedica pojačanog izlučivanja žljezda lojnica i urina.

Ženke tvora su sezonski poliestrične, a ovulacija je inducirana kopulacijom. Ovulacija se javlja 30 do 40 sati nakon parenja. U tvorova gravidnost traje 41 do 43 dana a ženka se sama brine o mладунчади. Gravidnost se može utvrditi najranije s 14 dana nježnom palpacijom ili ultrazvukom. Ukoliko ne dođe do oplodnje, pojavljuje se pseudogravidnost koja traje 41 do 43 dana. Ako se ne pare, ženke ostaju u estrusu dok se ne promijeni foto period ili dok se ne podvrgnu liječenju hormonima. U suprotnom, ugibaju od hiperestrogenizma. Mladunci se rađaju slijepi i gluhi, prekriveni tankim slojem bijelog krvna. Oči i uši otvaraju se u starosti od 32 do 34 dana a sisati prestaju sa šest do osam tjedana (LEWINGTON, 2000.).

## 2.8. Prehrana

Domaći tvorovi su strogi mesojedi te moraju jesti cijeli plijen koji su najčešće manje životinje. Izmet tvorova zato je malog volumena i vrlo suh. Imaju kratak gastrointestinalni sustav s malim brojem crijevnih bakterija i enzima pa ne mogu efikasno iskorištavati ugljikohidrate ili probavljati vlakna. U prirodi se s ugljikohidratima susreću jedino prilikom jedenja drugih životinja koje u želucu sadrže djelomično probavljene ugljikohidrate pa tvorovi moraju biti hranjeni hranom koja je bogata mastima i kvalitetnim proteinima dobivenim iz mesa i minimalnom količinom ugljikohidrata i vlakana. Najčešće se kao cijeli plijen daju pilići, miševi i štakori. Na tržištu se nalazi velik broj hrane u dehidriranom obliku no takva hrana je često bogata žitaricama. Velika količina proteina iz biljaka može dovesti do pojave mokraćnih kamenaca. Također, velika količina ugljikohidrata u prehrani tvorova može se negativno odraziti na zdravlje gušterače i dovesti do oštećenja beta stanica. Kao dodaci prehrani dopuštena su sirova jaja, cijeli svježi organ ili mišić. Nije potrebno termički obraditi meso i jaja ukoliko su primjereni za prehranu ljudi. Ulje

bogato omega-3 masnim kiselinama, kao što je riblje ulje i mast s mesa mogu se dodati u hranu kako bi se zadovoljile potrebe tvorova za energijom koju dobivaju prvenstveno iz masti.

S obzirom da imaju izrazito kratak gastrointestinalni sustav, post nije potrebno provoditi dulje od tri sata kako bi se izmjerila koncentracija glukoze u krvi. Primjerice, šest sati je dovoljno kako bi se gastrointestinalni sustav ispraznio za potrebe kirurškog zahvata. Kod domaćih tvorova starijih od dvije godine vrlo je velika mogućnost pojave inzulinoma te bi dug post mogao rezultirati pojavom ozbiljne hipoglikemije (BELL, 1999.).

### **3. Hormonski poremećaji**

#### **3.1. Tumori Langerhansovih otočića**

Tumori Langerhansovih otočića vrlo su česti u starijih tvorova i tvorova srednje dobi. Stanice Langerhansovih otočića sačinjene su od bar četiri tipa stanica, beta ili B stanica koje izlučuju inzulin, alfa ili A stanica koje izlučuju glukagon, delta ili D stanica koje izlučuju somatostatin i F stanica koje izlučuju pankreasne polipeptide. Ove stanice posložene su u grupe poznate kao Langerhansovi otočići te čine endokrini pankreas (LURYE i BEHREND, 2001.). Iako se mogu pojaviti i tumori drugih stanica Langerhansovih otočića, ipak su u tvorova najčešći tumori beta stanica. Tumori beta stanica Langerhansovih otočića poznati kao inzulinomi proizvode prevelike količine inzulina što rezultira pojavom hipoglikemije.

##### **3.1.1. Patofiziologija**

Tumori beta stanica pankreasa povećavaju sekreciju bazalnog inzulina. Također, tumorske stanice ne reagiraju na normalne inhibitorске mehanizme te izlučuju prevelike količine inzulina kao odgovor na normalne podražaje (MELEO, 1990.). Zbog dugotrajne inzulinemije javljaju se metabolički učinci inzulina, onemogućene su glukoneogeneza i glikogenoliza u jetri dok je periferni unos glukoze u stanice tkiva povišen. Niska koncentracija glukoze u krvi u zdravim životinja aktivira glukoreceptore u rombencefalonu i hipotalamusu i inducira otpuštanje glukagona, kortizola, adrenalina i hormona rasta. Ovi hormoni povećavaju koncentraciju glukoze u krvi stimulirajući glukoneogenezu i glikogenolizu u jetri te onemogućuju periferni unos glukoze. Ovakva povratna veza je neaktivna u životinja s inzulinomima te su kod njih hiperglikemijski učinci glukagona, adrenalina, kortizola i hormona rasta onemogućeni a koncentracija glukoze u krvi se nastavlja smanjivati (LEIFER i sur., 1986; NELSON i FOODMAN, 1985.).

Klinički znakovi hipoglikemije ovise o brzini smanjivanja koncentracije glukoze u krvi i trajanju hipoglikemije (LEIFER i sur., 1986.). Simptomi su najčešće svrstani u neuroglukopenične ili adrenergične simptome ili kombinacija oboje. Stanice živčanog tkiva unose glukozu difuzijom koja nije ovisna o inzulinu. Kako stanice živčanog sustava imaju izrazito visoku metaboličku potrošnju a glukoza je primarni izvor energije, kao posljedica hipoglikemije javljaju se neuroglukopenični simptomi. Kad je tim stanicama uskraćena glukoza, kao klinički znakovi javljaju se apatija, letargija, ataksija, epileptični napad i koma (NELSON, 1995.). Adrenergični simptomi javljaju se kad se koncentracija glukoze u krvi počne izrazito brzo smanjivati. Tada se počinju otpuštati katekolamini te se javljaju učinci simpatikusa kao što su tahikardija, hipotermija, tremor, iritabilnost i mišićne fascikulacije (LEIFER i sur., 1986.).

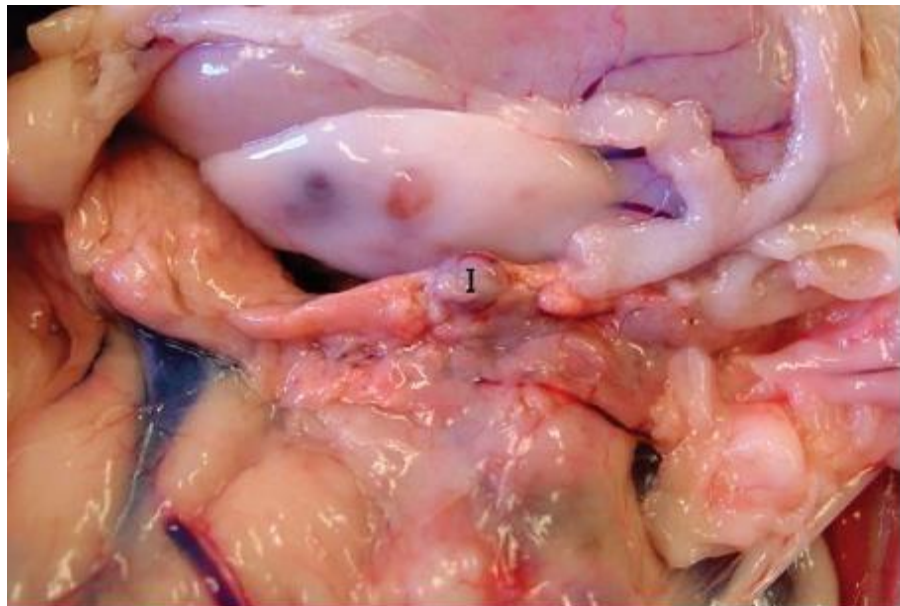
### **3.1.2. Anamneza i klinički pregled**

Klinički znakovi mogu biti akutni ili kronični, a pojavljuju se kroz nekoliko tjedana ili mjeseci. Kod većine tvorova s inzulinom zapaža se povremena slabost i letargija. Apetit može biti ili očuvan ili neznatno smanjen te ga često prati gubitak tjelesne težine. Vlasnici najčešće primjećuju ataksiju ili slabost, izrazito naglašenu na području stražnjih nogu.

U epizodama akutne hipoglikemije, tvorovi su izrazito mirni i ne reagiraju na vanjske podražaje. Ovakve epizode mogu potrajati nekoliko minuta do nekoliko sati i uglavnom završavaju spontanim ozdravljenjem ili nakon što im vlasnik na usta aplicira šećernu otopinu. Vlasnici često opisuju oči tvorova kao "staklaste" za vrijeme takvih epizoda. Nalaz pri kliničkom pregledu varira od slučaja do slučaja. Najčešće su prisutni gubitak tjelesne težine, mišićna slabost i letargija. Simptomi koji su često vezani uz neka druga oboljenja (gubitak ili stanjivanje dlake, kožne mase i srčane aritmije) također mogu biti prisutni kod tvorova s inzulinom. Neoplazije nadbubrežne žlijezde, limfom, razni tumori kože i kardiomiopatija česte su bolesti koje se pojavljuju istovremeno s inzulinom.

Ponekad se tvorovi s tumorom Langerhansovih otočića čine zdravi i nemaju nikakvih izraženih kliničkih znakova. U takvih životinja moguć je nalaz pankreasnih nodula tijekom

eksplorativne laparoskopije. Histološki se takvi noduli najčešće opisuju ili kao hiperplazija stanica Langerhansovih otočića ili kao tumori. Inzulinomi se općenito histološki obilježavaju kao maligni. Primjenom imunohistokemijskih bojanja dokazano je da mali postotak tumora producira i ostale peptidne hormone kao što su somatostatin, glukagon i pankreasni polipeptidi (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.).



**Slika 1.** Relativno velik tumor pankreasa tvora (I)

(Izvor: Endocrine diseases in ferrets, 2013.)

### 3.1.3. Dijagnostika

Sumnju na tumor beta stanica Langerhansovih otočića možemo postaviti na temelju anamneze, kliničkog nalaza i zabilježene hipoglikemije. Koncentracija glukoze u krvi može se mjeriti glukometrom s odgovarajućim trakicama namijenjenim za primjenu u humanoj medicini. Kako bi se sa sigurnošću utvrdila hipoglikemija, potrebno je uzimati serijske uzorke krvi ili

nakon pomno praćenog posta (četiri do šest sati). Na inzulinom u tvorova upućuje koncentracija glukoze u krvi niža od 60 mg/dl. Koncentracija glukoze u krvi u zdravih tvorova kreće se u rasponu od 94 do 207 mg/dl dok se kod tvorova u postu kreće od 90 do 125 mg/dl (CAPLAN i sur., 1996.). Međutim, neki se tvorovi mogu navikuti na kronično nisku koncentraciju glukoze u krvi te se kod ovih životinja prilikom kliničkog pregleda ne zapažaju simptomi karakteristični za inzulinom iako im je koncentracija glukoze u krvi oko 40 do 50 ml/dl.

Osim hipoglikemije, za postavljanje dijagnoze iznimno je bitno odrediti i koncentraciju inzulina. Sekrecija inzulina trebala bi biti zaustavljena kad koncentracija glukoze u krvi padne ispod 60 mg/dl. Dijagnozu inzulinoma potvrđuju istovremena prisutnost hipoglikemije i visoke koncentracije inzulina u krvi a isključuju ukoliko je koncentracija inzulina vrlo niska uz pojavu hipoglikemije (LURYE i BEHREND, 2001.). Također, ukoliko se kod tvorova uoči hipoglikemija, uvijek bi se diferencijalno dijagnostički trebala razmotriti druga bolesna stanja kao što su izgladnjelost, neodgovarajuća prehrana, bolesti jetre ili sepsa kako se tvorovima ne bi propisala neodgovarajuća terapija (primjerice za inzulinom).

Koncentracija inzulina u zdravih tvorova kreće se u rasponu od 33 do 311 pmol/l (MARCONDES i sur., 1992.) dok kod tvorova oboljelih od inzulinoma, koncentracija inzulina može dosezati i 2000 pmol/l. Ako se prilikom mjerjenja inzulina utvrdi njegova koncentracija unutar referentnih vrijednosti za tvorove, nužno je ponoviti mjerjenje koncentracije inzulina nakon nekoliko dana ili serijski izmjeriti koncentracije glukoze u krvi kako bi se utvrdio uzorak karakterističan za stanje hipoglikemije (MARINI i sur., 1993.). U svakog tvora u kojem se sumnja na inzulinom, potrebno je napraviti kompletну krvnu sliku i biokemijske pretrage. Povišenje koncentracija alanin aminotransferaze i aspartat aminotransferaze su česte i mogu upućivati na jetrenu lipidozu koja je uzrokovana kroničnom hipoglikemijom ili na jetrene metastaze koje su posljedica tumora Langerhansovih otočića pankreasa. Hematološke abnormalnosti koje se ponekad mogu pojavit uključuju leukocitozu, neutrofiliju i monocitozu (CAPLAN i sur., 1996.).

Tablica 2. Referentne vrijednosti endokrinoloških testova u tvorova

Hormon	Spol	Vrijednosti
Inzulin (pmol/L)		36-251 (5-35 $\mu$ U/mL)
Kortizol (nmol/L)		25.9-235 (srednja vrijednost $\pm$ SEM, 73.8 $\pm$ 7)
Tiroksin ( $\mu$ g/dL)	♂	1.01-8.29 (srednja vrijednost 4.5)
	♀	0.71-2.54 (srednja vrijednost 1.38)
Trijodtironin (ng/mL)	♂	0.45-0.78 (srednja vrijednost 0.61)
	♀	0.29-0.73 (srednja vrijednost 0.53)
Srednja vrijednost za tiroksin ( $\mu$ g/dL)	♂	2.53 u 0 sati ; 3.37 u 2 sata 3.97 u 4 sata ; 3.45 u 6 sati.

(Izvor: Ferrets, Rabbits, and Rodents: Clinical Medicine and Surgery, 2012.)

Rendgenske pretrage i ultrazvuk obično ne daju nalaze na temelju kojih bi se mogla postaviti sumnja na inzulinom. Međutim, ultrazvuk može biti korisna metoda za utvrđivanje zdravstvenog statusa životinja koja se podvrgava kirurškom zahvatu. Jetrena lipidoza ili infiltrati koji mogu upućivati na jetrene metastaze također mogu biti utvrđeni ultrazvukom. Ukoliko se uoče bilo kakve abnormalnosti, preporučuje se uzimanje uzorka putem biopsije prilikom izvođenja kiruškog zahvata kako bi se uzorci uputili na histološku pretragu (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.).

### 3.1.4. Liječenje

U liječenju tvorova s inzulinom odabire se ili kirurška ili medikamentozna terapija, što ovisi o ozbiljnosti i stupnju uznapredovalosti bolesti, dobi tvora i odluci vlasnika. Prednizolon i

diazoksid su najčešće korišteni lijekovi u terapiji inzulinoma. Somatostatin, koji inhibira sintezu i sekreciju inzulina od strane normalnih i neoplastičnih beta stanica, se također koristio u nekoliko slučajeva inzulinoma no uspješnost liječenja nije do kraja dokazana. U liječenju inzulinoma se kao lijekovi izbora koriste prednizolon i drugi glukokortikoidi koji induciraju glukoneogenezu. Tvorovi osobito dobro odgovaraju na terapiju glukokortikoidima te kod njih nisu utvrđene teške nuspojave koje se uglavnom pojavljuju kod drugih vrsta životinja. Povećanje tjelesne težine i usporen rast dlake (što upućuje na jatrogeno inducirano Cushingovu bolest) se ponekad mogu pojaviti u onih tvorova koji su dulje vrijeme tretirani glukokortikoidima. Također, glukoneogenetski potencijal glukokortikoida rezultira povišenjem koncentracije glukoze što može biti kontraindicirano za primjenu u tvorova oboljelih od inzulinoma zbog opasnosti da dodatno stimuliraju sekreciju inzulina.

Diazoksid, registriran za liječenje inzulinoma u ljudi, inhibira otpuštanje inzulina te mu se često daje prednost nad ostalim glukokortikoidima. Liječenje obično započinje primjenom oralne doze od 5 mg/kg dva puta dnevno te se na temelju odgovora pacijenta doza može postepeno povećavati. Ako se mjeri koncentracija glukoze u plazmi kako bi se pratila uspješnost liječenja diazoksidom, uzorci krvi bi se uvjek trebali prikupljati četiri sata nakon primjene diazoksida. Ako se stanje pacijenta ne popravi nakon što se doza diazoksida poveća na 15 do 20 mg/kg dva puta dnevno te su klinički znakovi i dalje prisutni, uvodi se prednizolon u koncentraciji od 0,2 do 1 mg/kg jednom dnevno. Doze oba lijeka mogu se dalje povećavati no jedini ograničavajući faktor je pojava nuspojava kao što su povraćanje i anoreksija (LEIFER i sur., 1986.). Primjena ovog protokola liječenja omogućilo je oboljelim tvorovima preživljavanje u prosjeku od dvije godine (SHOEMAKER i VAN ZEELAND, 2013.).

Kirurško liječenje je obično najbolja opcija kako bi se eliminirao izvor dodatne proizvodnje inzulina (LEIFER i sur., 1986.). Ipak, kirurška ekscizija tumora često neće biti dovoljna kako bi se uklonili simptomi jer male tumorske tvorbe često prolaze nezapaženo prilikom kirurškog zahvata (SHOEMAKER i VAN ZEELAND, 2013.). Djelomična pankreatektomija se preporučuje kako bi se uklonili tumori koji se teško detektiraju te omogućilo dulje vrijeme preživljavanja nakon kirurškog zahvata (CAPLAN i sur., 1996; FIX i HARMS, 1990; MARINI i sur., 1993.).

### **3.1.5. Prognoza**

Srednja vrijednost duljine trajanja stanja slobodnog od inzulinoma je oko jedne godine a samo vrijeme preživljavanja iznosi oko tri godine. Ponovno pojavljivanje kliničkih znakova vezano je uz pojavu novih inzulinoma i nije posljedica zaostajanja metastaza ranije uklonjenog tumora. Ako se ukloni prevelika količina tkiva pankreasa, mogu se pojaviti teške komplikacije kao što je diabetes mellitus (SHOEMAKER i VAN ZEELAND, 2013.).

## **3.2. Bolesti nadbubrežne žlijezde**

Nadbubrežna žlijezda sisavaca sastoji se od dva različita dijela, koji se razlikuju ne samo po morfologiji i funkciji, već i po embrionalnom podrijetlu (McGAVIN i ZACHARY, 2007.). Vanjski dio, kora (*cortex*) je svijetlica, radikalno isprugana i mezodermalnog porijekla. Unutarnji dio, srž (*medulla*) je tamnija, ektodermalnog porijekla, a potječe od simpatičkog tkiva, tako da predstavlja simpatičke paraganglike. Na presjeku žlijezda pokazuje vanjsku prugastu koru, što omogućuje lagano razlikovanje od drugih struktura, kao npr. limfnih čvorova. Kora nadbubrežne žlijezde ima tri zone: *zona glomerulosa*, *zona fasciculata* i *zona reticularis* (KONIG i LIEBICH, 2009.).

Kora nadbubrežne žlijezde proizvodi hormone, nazvane kortikosteroidi. Mineralokortikosteridi (aldosteron) reguliraju metabolizam minerala i vode te su za njihovo izlučivanje odgovorne stanice *zone glomeruloze*. Sekretorne stanice *zone fascikulate* bogate su citoplazmatskim lipidima i odgovorne su za izlučivanje glukokortikoida (kortizol) koji reguliraju metabolizam ugljikohidrata. Sekretorne stanice *zone retikularis* organizirane su u male skupine okružene kapilarama i odgovorne su za izlučivanje spolnih steroidnih hormona (McGAVIN i ZACHARY, 2007.). Aktivnost kore nadbubrežne žlijezde regulira adrenokortikotropni hormon adenohipofize (ACTH). Srž nadbubrežne žlijezde ima dvije zone (*zona intermedia* i *zona juxtamedullaris*) i proizvodi hormone (neurotransmitere) katekolamine, adrenalin i noradrenalin. Lučenje adrenalina potiče simpatički živčani sustav i u akutnim stresnim stanjima njegova razina u krvi je povišena. Noradrenalin utječe na regulaciju krvnog tlaka. Srž nadbubrežne žlijezde koordinira odgovor tijela na akutni stres zajedno s autonomnim živčanim sustavom (KONIG i LIEBICH, 2009.). Najčešća bolest nadbubrežne žlijezde u tvorova je hiperadrenokorticizam.

### **3.2.1. Hiperadrenokorticizam**

#### **3.2.1.1. Patofiziologija**

Hiperadrenokorticizam se najčešće susreće u tvorova srednje do starije dobi te ih primarno obilježava gubitak dlake s većeg područja tijela u oba spola te povećanje vulve u ženke tvora. Patofiziologija hiperadrenokorticizma u tvorova bitno se razlikuje od hiperadrenokorticizma drugih domaćih životinja. U pasa je zahvaćena *zona fascikulata* kore nadbubrežne žljezde što ima za posljedicu povećano izlučivanje kortizola (Cushingova bolest i Cushingov sindrom). U tvorova je hiperplazijom, adenomom ili adenokarcinomom zahvaćena *zona retikularis* kore nadbubrežne žljezde koja izlučuje spolne hormone (estradiol, 17-hidroksiprogesteron i drugih androgene) zbog čega su ti hormoni povišeni kod hiperadrenokorticizma tvorova, dok je koncentracija kortizola u plazmi rijetko kada povišena (MILLER i sur., 2013; SHOEMAKER i sur., 2000; SIMON-FREILICHER, 2008; WAGNER i sur., 2005.).

Tijekom embrionalnog razvoja, jajnici i nadbubrežne žljezde dijele vrlo blisku anatomsку vezu (AREY, 1965.). Mala gnijezda nediferenciranih stanica gonada mogu biti prenesena zajedno sa nadbubrežnim žljezdama prilikom migracije pa se smještaju ispod kapsule nadbubrežne žljezde. Prilikom djelovanja odgovarajućeg stimulansa (npr. gonadektomija) ove nediferencirane stanice u nadbubrežnoj žljezdi mogu se transformirati u stanice koje su funkcionalno vrlo slične stanicama gonada. Moguće je da u tvorova hiperplazija i tumori nadbubrežne žljezde nastaju kao posljedica metaplazije tih nediferenciranih gonadnih stanica u nadbubrežnoj žljezdi. Drugi mogući uzroci odnose se na način držanja. Primjerice, u SAD-u je to jedna od najčešćih bolesti tvorova dok se u Velikoj Britaniji pojavljuje vrlo rijetko. U SAD-u su tvorovi najčešće hranjeni komercijalnom hranom dok se u Velikoj Britaniji najčešće hrane cijelim plijenom. Također, tvorovi u SAD-u se najčešće drže u kućama i stanovima kao kućni ljubimci dok su u Velikoj Britaniji uglavnom držani vani te su izloženi prirodnim foto periodima. Većina populacije tvorova u SAD-u je križana u srodstvu dok to nije slučaj u Velikoj Britaniji.

Pravi uzrok patoloških promjena koje nastaju u nadbubrežnoj žljezdi tvora nije poznat iako se kao mogući uzrok često navodi kastracija premladih životinja. Hipotalamus je podijeljen na prednji i stražnji spolni centar. Podražaji koji dolaze iz okoline poput jačine svjetla, topline i mirisa dospijevaju u prednji spolni centar.

Iz njega se živčani podražaji šalju u stražnji spolni centar. U stražnjem spolnom centru se sintetiziraju specijalne tvari neurosekreta koje inhibiraju ili aktiviraju sekretornu aktivnost prednjeg režnja hipofize (adenohipofize). U adenohipofizi se sintetiziraju sljedeći hormoni: hormon rasta (GH), prolaktin, adrenokortikotropni hormon (ACTH), tireostimulirajući hormon (TSH), luteinizirajući hormon (LH) i folikulostimulirajući hormon (FSH). Aktivnost gonada ovisi o funkciji hipotalamusno-hipofiznog sustava jer su gonade ciljni organi za djelovanje gonadotropnih hormona. Razina spolnih hormona ovisi o duljini dana odnosno noći. U vrijeme kada je tvor izložen tami dulje od 12 sati pojačano se luči hormon melatonin iz epifize, koji uzrokuje supresiju hormona otpuštanja gonadotropina (engl. gonadotropin-releasing hormone, (GnRH) i inhibira LH pa se tada ne luče spolni hormoni i tvorovi su izvan sezone parenja (LEWINGTON, 2007.). Kada osjetila poput kože, nosa ili očiju registriraju podražaje iz vanjskog svijeta npr. jačinu svjetlosti, prenose ih u koru velikog mozga, a iz kore živčanim putevima u hipotalamus. U prednjem spolnom centru se ti podražaji analiziraju i prenose u stražnji spolni centar koji uzrokuje sintezu neurosekreta GnRH. GnRH portalnim krvotokom stiže u adenohipofizu i inducira tvorbu LH i FSH (SAMARDŽIJA i sur., 2010.). FSH je odgovoran za razvoj jajnih folikula i sintezu estrogena dok je LH odgovoran za pojavu ovulacije kod vrsta kod kojih ona započinje spontano.

Hipotalamus kastriranih tvorova, koji su izloženi neodgovarajućem svjetlosnom režimu, nastavlja izlučivati GnRH koji stimulira hipofizu, a ona posljedično tome otpušta LH i FSH. Povišene koncentracije LH i FSH stimuliraju *zonu retikularis* nadbubrežne žlijezde što rezultira povećanom sekrecijom spolnih hormona. Kada nije prisutna normalna sekrecija estrogena i androgena iz gonada, dolazi do gubitka negativne povratne sprege na hipotalamus, GnRH se kontinuirano otpušta a trajna stimulacija rezultira pojavom hiperadrenokorticizma (SHOEMAKER i sur., 2000.). U prilog ovoj teoriji govore pokusi provedeni na miševima kod kojih se nakon gonadektomije u vrlo ranoj dobi redovito pojavljuju nodularna hiperplazija ili neoplazija kore nadbubrežne žlijezde a ona posljedično tome luči prevelike količine estrogena ili androgena (FEKETE i sur., 1941; KRISHNA MURTHY i sur., 1970; SHARAWY i sur., 1980.).



**Slika 2.** Petehijalna krvarenja nastala zbog trombocitopenije kao posljedica perzistentnog estrusa

(Izvor: Endocrine diseases in ferrets, 2013.)

### 3.2.1.2. Anamneza i klinička slika

Alopecija koja zahvaća veći dio tijela je najčešći klinički nalaz. Gubitak dlake obično započinje u kasnim zimskim mjesecima i može se nastaviti sve dok tvor u potpunosti ne izgubi dlaku. Ponekad dlaka ponovno izraste tijekom jeseni no sljedeće zime alopecija se ponovno pojavljuje. U kastriranih ženki s bolešću nadbubrežne žlijezde često se na pregledu uočava povećanje vulve. U anamenzi mužjaka često se navode disurija ili strangurija.

Ipak, većina tvorova s bolešću nadbubrežne žlijezde su ženke. Vulva se normalno povećava za vrijeme estrusa i mnogi vlasnici tvorova znaju da prolongirani estrus može uzrokovati toksikozu koštane srži. Alopecija kao najčešći klinički nalaz jednak je zahvaća i mužjake i ženke te je karakteristično da dlaka otpada vrlo lako. Alopecija je obično simetrična i započinje na stražnjem

dijelu tijela, repu te napreduje prema trbuhu i leđima. U više od jedne trećine tvorova, vlasnici primjećuju pruritus koji je osobito izražen na leđima između lopatica. Pruritus obično prati alopeciju no u određenom broju slučajeva može biti i jedini simptom a koža je često eritematozna na područjima zahvaćenim alopecijom.

Kod ženki je povećana vulva oteknuta i edematozna i često je prisutan seromukozan iscijedak koji na citološkom pregledu upućuje na vaginitis (ROSENTHAL, 1996.). U mužjaka se pojavljuju disurija ili strangurija (COLEMAN i sur., 1998; ROSENTHAL i PETERSON, 1996.) koje su posljedica razvoja periuretralnih cisti koje sužavaju mokraćne puteve što dodatno otežava postavljanje katetera u mokračni mjeđur. Tvorovi s neprohodnim mokraćnim putevima mogu oboljeti od metaboličkog poremećaja opasnog po život te su takvi pacijenti obično hitni slučajevi.

Povećane nadbubrežne žlijezde se u nekim slučajevima mogu i palpirati prilikom kliničkog pregleda kao i povećani mezenterični limfni čvorovi. Lijeva nadbubrežna žlijezda se lakše nalazi u odnosu na desnu. Obično je okružena većom količinom masnog tkiva kranijalno od lijevog bubrega i palpira se kao mala, tvrda okruglasta tvorba. Desnu nadbubrežnu žlijezdu je teže palpirati jer je smještena kranijalnije i nalazi se ispod režnja jetre (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.).



**Slika 4.** Alopecija u sedmogodišnje kastrirane ženke tvora s hiperadrenokorticizmom

(Izvor: Endocrine diseases in ferrets, 2013.)

### **3.2.1.3. Dijagnostički testovi**

Postavljanje dijagnoze bazira se na anamnezi, kliničkim znakovima, nalazom ultrazvuka i testiranjem steroidnih hormona. Iako rijetko, bolest nadbubrežne žlijezde može biti povezana s neregenerativnom anemijom. Pancitopenija također može biti prisutna ako je bolest vrlo ozbiljna ili dugotrajna. Rezultati biokemijskih pretraga su uglavnom unutar referentnih vrijednosti za tvorove. Koncentracija alanin aminotransferaze je povremeno visoka no zasad nije razjašnjena uzročno – posljedična veza s bolesti nadbubrežne žlijezde. Analiza urina kojom se određuje omjer kortikoida i kreatinina u kombinaciji s testom supresije deksametazonom je koristan test koji se redovito provodi u pasa s Cushingovom bolešću no zasad u tvorova nije pronašao značajniju primjenu. Ultrazvuk abdomena je vrlo korisna dijagnostička metoda kojom se mogu uočiti povećane nadbubrežne žlijezde a istovremeno i promijenjeni organi kod drugih bolesti kao što su bolesti jetre, bubrega, metastaze inzulinoma ili povećani limfni čvorovi. Također, ultrazvukom se može odrediti veličina, građa te stupanj povećanja nadbubrežne žlijezde (BESSO i sur., 2000; KUPERSMITH i BAUCK, 1991; NEUWIRTH i sur., 1997; O'BRIEN i sur., 1996.).

U tvorova s bolešću nadbubrežne žlijezde vrlo je korisno mjerjenje koncentracija steroidnih hormona. Komercijalno su dostupni hormonski paneli kojima se mjere estradiol, androstendion i 17-hidroksiprogesteron u uzorcima seruma (dostupno pri Clinical Endocrinology Laboratory of the Department of Comparative Medicine at the University of Tennessee [[www.vet.utk.edu/diagnostic/endocrinology.html](http://www.vet.utk.edu/diagnostic/endocrinology.html)]). U zdravih kastriranih tvorova, ovi steroidni hormoni su prisutni u vrlo niskim koncentracijama dok su kod tvorova s hiperadrenokorticizmom prisutne izrazito visoke koncentracije jednog ili više hormona (ROSENTHAL i PETERSON, 1996.).

### **3.2.1.4. Liječenje**

U terapiji bolesti nadbubrežne žljezde najčešće se provodi kirurški zahvat i/ili korištenje dugodjeljućih analoga GnRH. Na odabir terapije utječe niz faktora. U obzir treba uzeti dob tvora, prisutnost još neke bolesti (npr. bubrežna insuficijencija, limfom i/ili kardiomiopatija), rizik samog operativnog zahvata (koji je veći ako je zahvaćena samo desna ili čak obje nadbubrežne žljezde) i finansijske mogućnosti vlasnika. Ako se odabere kirurški zahvat, važno je znati da će i dalje biti prisutno otpuštanje gonadotropina što će rezultirati kontinuiranom stimulacijom preostale nadbubrežne žljezde te bi ona kasnije također mogla biti zahvaćena.

Jedna od komplikacija kirurškog zahvata je mogućnost da se prilikom kompletног odstranjivanja nadbubrežne žljezde zahvati i dio stjenke kaudalne *vene cavae*. Zbog toga se mnogi kirurzi odlučuju na odstranjivanje samo dijela nadbubrežne žljezde što predstavlja rizik za ponovno pojavljivanje bolesti. Ako se kirurškim zahvatom odstrane obje nadbubrežne žljezde, postoji mogućnost razvoja hipoadrenokorticizma (SHOEMAKER i VAN ZEELAND, 2013.).

Trenutno najdjelotvorniji lijekovi korišteni za hormonalno liječenje hiperadrenokorticizma su depot GnRH-agonisti, leuprolid acetat i deslorelin (WAGNER i sur., 2001; WAGNER i sur., 2005; WAGNER i sur., 2009; LENNOX i WAGNER, 2012.). Depot GnRH-agonisti suprimiraju otpuštanje gonadotropina tako što kontinuirano otpuštaju GnRH u cirkulaciju što nadjačava pulzatorno otpuštanje GnRH potrebno za otpuštanje gonadotropina (LH i FSH). Tako će aplikacija depot GnRH agonista rezultirati kratkotrajnim otpuštanjem gonadotropina (zbog inicijalnog porasta GnRH u cirkulaciji) što će ubrzo biti popraćeno padom koncentracije gonadotropina (WAGNER i sur., 2009.) na osnovnu razinu (zbog dostizanja faze platoa kojoj nedostaje pulzatorno otpuštanje GnRH). Ostali lijekovi koji se mogu koristiti za liječenje hiperadrenokorticizma su melatonin (ROSENTHAL i WYRE, 2012.), mitotan kombiniran s ketokonazolom i trilosten (blokator 3β-hidroksisteroid dehidrogenaze). Potrebna su još brojna istraživanja kako bi se pronašao najdjelotvorniji lijek i odredila njegova idealna doza a da je istovremeno siguran za korištenje u tvorova oboljelih od bolesti nadbubrežne žljezde.

### **3.2.1.5. Prognoza**

Prognoza za tvorove oboljele od hiperadrenokorticizma je generalno dobra. Prosječni period u kojem se bolest ne pojavljuje je 16,5 mjeseci i 13,6 mjeseci za tvorove liječene deslorelinom (LENNOX i WAGNER, 2012.). Međutim, kod mužjaka tvora šanse za preživljavanje su male ukoliko dođe do oboljenja prostate zbog kojeg nastaje po život opasna neprohodnost mokraćnih putova (ROSENTHAL i WYRE, 2012.).

### **3.2.2. Feokromocitom**

Feokromocitomi su najčešći tumori srži nadbubrežne žlijezde životinja koji se najčešće pojavljuju kod goveda i pasa dok se u tvorova pojavljuju rijetko (FOX i sur., 2000.). Feokromocitomi koji su veliki mogu dovesti do destrukcije velikog dijela tkiva zahvaćene nadbubrežne žlijezde. Veliki feokromocitomi su multilobularni i žućkaste do crvenosmeđe boje, što je posljedica pojave područja s krvarenjima i nekrozama. Feokromocitomi koji su maligni prodiru preko kapsule nadbubrežne žlijezde u okolne strukture, kao što je kaudalna *vena cava* te metastaziraju u udaljene organe uključujući jetru, regionalnu slabinsku aortu, limfne čvorove bubrega i pluća. Funkcionalani feokromocitomi sastoje se od stanica koje luče adrenalin i/ili noradrenalin no u životinja se rijetko pojavljuju (McGAVIN i ZACHARY, 2007.). Klinički znakovi koji se javljaju kao posljedica prekomjernog lučenja katekolamina uglavnom su vezani za kardiovaskularni sustav (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.).

Kod nekoliko pasa i konja kod kojih su pronađeni feokromocitomi koji luče velike količine katekolamina, kliničkim pregledom utvrđene su tahikardija, edem i hipertrofija srca. Kod pasa oboljelih od feokromocitoma i s kliničkim znakovima koji upućuju na paroksizmalnu hipertenziju utvrđena je sklerozna arterija i raširena hiperplazija medije arteriola. Visok krvni tlak čest je simptom koji se javlja u drugih vrsta, no u tvorova nije utvrđen. Histološki, tumorske stanice mogu varirati od malih, okruglastih, poliedričnih stanica do izrazito velikih, pleomorfnih

stanica s više hiperkromatičnih jezgri. Citoplazma im je blago eozinofilna, fino granulirana i slabo vidljiva (McGAVIN i ZACHARY, 2007.). Histološka dijagnoza feokromocitoma u tvorova potvrđuje se imunohistokemijskim bojanjem. Životinje oboljele od feokromocitoma slabo odgovaraju na primjenu kemoterapije te se kao metoda liječenja provodi kirurška ekscizija tumora. Uspješnost liječenja u tvorova s feokromocitomom je vrlo niska.

### **3.3. Diabetes mellitus**

Sponatani diabetes mellitus vrlo je rijedak u tvorova. Većina tvorova razvije jatrogeni dijabetes kao posljedicu agresivne pankreatektomije koja se provodi u svrhu uklanjanja tumora beta stanica pankreasa. Klinički znakovi dijabetesa u tvorova slični su onima koji se pojavljuju u drugih životinjskih vrsta. Koliko jako će klinički znakovi biti izraženi, ovisi o jačini i kronicitetu same bolesti. Kod oboljelih tvorova zapažen je gubitak tjelesne težine, poliurijska i polidipsija usprkos očuvanom apetitu. Neki tvorovi su letargični, osobito ako je nastao neki metabolički poremećaj kao što je ketoacidoza. Prilikom pregleda životinje uglavnom se ne nalaze osobiti klinički znakovi koji bi mogli upućivati na diabetes mellitus iako neke mogu imati distendiran mokraćni mjehur vrlo tankih stijenki.

#### **3.3.1. Klinička slika i dijagnostički testovi**

Dijagnoza diabetesa mellitusa tvorova postavlja se na temelju odgovarajućih kliničkih znakova (poliurijska/polidipsija), nedavne operacije inzulinoma navedene u povijesti bolesti, uobičajeno povišene koncentracije glukoze, niske koncentracije inzulina u krvi i normalne do visoke koncentracije glukagona u krvi.

U tvorova dijabetičara obično je prisutna izrazita hiperglikemija. Iako se već može postaviti sumnja na dijabetes kad je koncentracija glukoze u krvi viša od 400 mg/dl, nužno je u

ponavljanim mjeranjima izmjeriti visoke razine glukoze u krvi kako bi se potvrdila hiperglikemija. Kompletna krvna slika je obično normalna. Međutim, ako se istovremeno pojavi i infekcija mokraćnog mjehura, obično je povišen broj bijelih krvnih stanica. Glukozurija također može biti prisutna te se u uznapredovalim slučajevima mogu utvrditi i ketonska tijela. Iako rendgensko snimanje i ultrazvuk nisu od koristi prilikom dijagnosticiranja dijabetesa, mogu biti korisni kako bi se utvrdile druge bolesti kao što su splenomegalija, povećanje jetre i bolesti srca.

Diabetes mellitus u tvorova može biti uzrokovani nedostatkom inzulina, inzulinskom rezistencijom ili glukagonom. Koncentracija inzulina se rutinski mjeri u tvorova s inzulinom. Teoretski se može postaviti dijagnoza diabetusa mellitusa na temelju niske koncentracije inzulina u kombinaciji s hiperglikemijom. Normalna ili visoka koncentracija inzulina može upućivati na inzulinsku rezistenciju ili na prisutnost glukagona. Mjerenje koncentracije glukagona može biti bitan indikator u tvorova s hiperglikemijom. Nažalost, rutinsko mjerjenje koncentracije glukagona je vrlo teško jer se mora provoditi u laboratorijima koji imaju provjerene testove standardizirane posebno za tvorove.

### **3.3.2. Liječenje**

Uspješnost liječenja dijabetesa ovisi o ozbiljnosti hiperglikemije i prisutnosti drugih metaboličkih poremećaja. U liječenju se uglavnom koriste isti protokoli koji se koriste u liječenju mačaka i pasa. Preporučuje se korištenje neutralnog protamin Hagedorn inzulina te se započinje s dozom od 0,5 do 1 UI inzulina po tvoru dva puta dnevno. Ovisno o koncentraciji glukoze u krvi, koncentracija inzulina može se naknadno povisiti ili smanjiti. Nužno je pretraživati urin na prisutnost glukoze ili ketonskih tijela. Nakon što se stabilizira koncentracija

glukoze u krvi na vrijednost između 125 i 200 mg/ dl, pacijent se može otpustiti kući s propisanom terapijom. Neki tvorovi primaju Ultralente inzulin, koji ima dulje vrijeme djelovanja za razliku od protamin Hagedorn inzulina te se injekcije inzulina daju samo jednom dnevno. Vlasnike se mora uputiti da provjeravaju prisutnost ketonskih tijela u mokraći putem dijagnostičkih test traka. Ako nije utvrđena prisutnost glukoze u mokraći, vlasnik se upućuje da u takvim slučajevima ne daje sljedeću dozu inzulina. Cilj učestalih provjeravanja i naknadnog podešavanja terapije je testom utvrditi negativne rezultate za ketonska tijela te nalaz glukoze u vrlo maloj količini.

### **3.3.3. Prognoza**

Mnogi tvorovi koji obole od jatrogene hiperglikemije odmah nakon operacije inzulinoma mogu biti samo “prolazni” dijabetičari. Prognoza takvih pacijenata je uglavnom dobra jer hiperglikemija obično nestaje jedan do dva tjedna poslije operacije te liječenje nije potrebno. Prognoza je lošija i neizvjesna za pacijente koji su spontano razvili diabetes mellitus ili je on otkriven tek nekoliko tjedana ili mjeseci nakon operacije. Nerijetko je vrlo teško nastojati regulirati koncentraciju glukoze u krvi u takvih pacijenata (CARPENTER i QUESENBERRY, 2012.).

## **3.4. Bolesti štitnjače**

Hipertireoidizam i hipotireoidizam koji se klinički očituju nisu utvrđeni u domaćih tvorova (FOX i sur., 2000.). Pseudohipoparatiroidizam, nasljedno stanje u ljudi, opisuje skupinu abnormalnosti s karakterističnim kliničkim te laboratorijskim nalazima hipoparatiroidizma (hipokalcemija, hiperfosfatemija) no s visokim udjelom plazmatskog paratiroidnog hormona koji nije u mogućnosti djelovati na ciljne stanice (DE MATOS i sur., 2014.). Dosad je opisan u samo jednog jedanipolgodisnjeg kastriranog tvora. Tvor je primljen na kliniku zbog opetovanih epileptičnih napada te su rezultati dijagnostičkih pretraga pokazali nisku koncentraciju serumskog kalcija, visoku koncentraciju serumskog fosfora te visoku koncentraciju serumskog paratiroidnog

hormona. Oboljelom tvoru propisano je dugotrajno liječenje dihidrotakisterolom, analogom vitamina D te kalcijevim karbonatom (WILSON i sur., 2003.).

#### **4. Zaključak**

1. Hormonski poremećaji, osobito oni povezani s neoplastičnim bolestima, često se susreću u domaćih tvorova. Inzulinomi ili tumori stanica Langerhansovih otočića te tumori nadbubrežne žlijezde čine većinu neoplazija tvorova a posebno su česti u životinja srednje do starije dobi iako se ponekad mogu pojaviti i u mladih tvorova. Točan etiološki čimbenik odgovoran za visoku incidenciju ovih stanja tek se treba utvrditi.
2. Inzulinomi su mali tumori beta stanica pankreasa koji za posljedicu ima otpuštanje prevelike količine inzulina i posljedičnu hipoglikemiju. Također, tumorske stanice ne reagiraju na normalne inhibitorske mehanizme te izlučuju prevelike količine inzulina kao odgovor na normalne podražaje. Posljedica dugotrajne inzulinemije je onemogućena glukoneogeneza i glikogenoliza u jetri dok je periferni unos glukoze u stanice tkiva povišen. Niska koncentracija glukoze u krvi u zdravih životinja aktivira glukoreceptore u rombencefalonu i hipotalamusu i inducira otpuštanje glukagona, kortizola, adrenalina i hormona rasta. Ovi hormoni povećavaju koncentraciju glukoze u krvi, stimulirajuju glukoneogenezu i glikogenolizu u jetri te onemogućuju periferni unos glukoze. Od iznimne važnosti je diferencijalno dijagnostički razlučiti bolesti i stanja koja se mogu manifestirati slično inzulinomu (bolesti srca, trauma, metabolički poremećaji, itd.).
3. U liječenju inzulinoma služimo se ili terapijom prednizolom i/ili diazoksidom te kirurškim odstranjivanjem dijela pankreasa. Prognoza nakon liječenja je dobra. Iako je pojava metastaza rijetka u tvorova, moguće je ponovno pojavljivanje same bolesti.
4. Hiperadrenokorticizam se najčešće susreće u kastriranih tvorova koji su stariji od 3 godine. Bolest jednako pogoda pripadnike oba spola. Za razliku od pasa i mačaka, hiperadrenokorticizam u tvorova najčešće rezultira hiperandrogenizmom. Karakterističan nalaz tvorova oboljelih od hiperadrenokorticizma je simetrična alopecija, pruritus te otečenje vulve u ženki. U mužjaka se još mogu pojaviti disurija, polakisurija i anurija zbog razvoja cisti na prostati ili uretri.
5. Sponatani diabetes mellitus vrlo je rijedak u tvorova. Većina tvorova razvije jatrogeni dijabetes kao posljedicu agresivne pankreatektomije koja se provodi u svrhu uklanjanja tumora beta stanica pankreasa.

6. Hipertireoidizam i hipotireoidizam koji se klinički očituju nisu utvrđeni u domaćih tvorova.

## **5. Sažetak**

### **Patofiziologija hormonskih poremećaja u domaćih tvorova**

Tvorovi su domesticirane životinje. Njihovi divlji preci su najvjerojatnije evropski i stepski tvor. Iako tvor nije za svakoga, mogu biti dobri kućni ljubimci za pravog vlasnika. Nježni su i vežu se za svoje vlasnike, većinu dana su tihi ali i vrlo razigrani. Životini vijek im je oko šest godina ali ukoliko se o njima vodi briga, mogu dosegnuti i deset godina starosti.

Hormonski poremećaji su među najčešćim bolestima koje pogađaju tvorove. Tumori Langerhansovih otočića gušterače, poznati kao inzulinomi i tumori nadbubrežne žlijezde, stanje koje se opisuje kao hiperadrenokorticizam, su češće opisani u tvorova nego u bilo koje druge životinjske vrste. Inzulinomi su tumori koji proizvode inzulin koji uzrokuju hipoglikemiju te karakteristične kliničke znakove kao što su povraćanje, mučnina, slabost stražnjih nogu, staklasti pogled i/ili koma. Vizualizacija tumora je vrlo teška zbog njihove izrazito male veličine te se pri dijagnosticiranju služi mjerenjem koncentracije glukoze u krvi. Ovo stanje može se liječiti kirurški i/ili medikamentoznom terapijom.

Kako se usprkos liječenju vrlo često pojavljuju novi inzulinomi, prosječno vrijeme preživljavanja je oko godinu dana. Bolest nadbubrežne žlijezde je često stanje koje također pogađa ovu vrstu životinja. Karakterističan klinički znak ove bolesti su bilateralna alopecija koja započinje na repu te napreduje prema kranijalnom dijelu tijela, povećanje vulve u ženki tvora te pruritus s eritemom. Za postavljanje dijagnoze korisno je služiti se kombinacijom ultrazvuka, mjerenja koncentracije hormona te pretragama krvi. Vrlo dobra prognoza se može očekivati ukoliko se oboljela životinja podvrgne kirurškom zahvatu uklanjanja tumora. Uspješnost medikamentognog liječenja, ukoliko se ono provodi (mitotan), daje vrlo nedosljedne rezultate.

Ključne riječi: inzulinom, hipoglikemija, hiperadrenokorticizam, nadbubrežna žlijezda, tvorovi

## **6. Summary**

### **Pathophysiology of endocrine diseases in domestic ferrets**

Ferrets are domesticated animals. Their most likely wild ancestors are the European polecat and the Steppe polecat. While ferrets are not for everyone, they can make great pets for the right owner. They are affectionate and bond to their owners, quiet for a large part of the day and playful. If well taken care of, healthy ferrets can live up to 10 years of age. However, their average lifespan is approximately 6 years. Endocrine diseases are among the most commonly diseases affecting ferrets. Tumours of the islet cells in the pancreas, known as insulinomas, and tumours of the adrenal glands known as hyperadrenocorticism are more often described in this species than in any other species. Insulinomas are insulin-producing tumours which cause hypoglycaemia and characteristic clinical signs, such as vomiting, nausea, weakness of the hind limbs, a glazed look in the eyes and/or coma. Because of their small size, visualisation of insulinomas is often difficult, rendering measurement of blood glucose as the primary diagnostic tool. The condition can be managed both surgically and medically. Due to the appearance of new islet cell tumours, the average survival is approximately one year. Adrenal disease is a very common condition in these animals as well. The classic signs include bilateral alopecia beginning at the tail and progressing cranially, vulvar enlargement in female ferrets and possibly pruritus with erythema. Imaging diagnostics, hormonal assays, and general blood values are all useful in establishing a diagnosis when combined. A good prognosis for recovery can be expected after undergoing a surgical excision of the diseased gland. When medical treatment (mitotane) is used, results are variable at best.

Key words: insulinoma, hypoglycaemia, hyperadrenocorticism, adrenal gland, ferrets

## 7. Literatura

1. AN, N. Q., H. E. EVANS (1998): Anatomy of the ferret. In: Biology and Diseases of the Ferret. (Fox, J. G.), Williams & Wilkins, Baltimore, pp. 19-69.
2. APFELBACH, R. (1973): Olfactory sign stimulus for prey selection in pole-cats, Zeitschrift fur Tierpsychol. 33, 270-273.
3. AREY, L. B. (1965): Developmental Anatomy. 7<sup>th</sup> ed., W.B. Saunders, Philadelphia, pp. 321- 324.
4. BELL, J. A. (1999): Vet. Clin. North Am. Exotic. Anim. Pract. 2, 169-192.
5. BESSO, J., A. S. TIDWELL, J. M. GLIATTO (2000): Retrospective review of the ultrasonographic features of adrenal lesions in 21 ferrets. Vet. Rad. Ultrasound. 41, 345-352.
6. CAPLAN, E. R., M. E. PETERSON, H. S. MULLEN, K. E. QUESENBERRY, K. L. ROSENTHAL, H. L. HOEFER, S. D. MOROFF (1986-1994): Diagnosis and treatment of insulin-secreting pancreatic islet cell tumors in ferrets: 57 cases. J. Am. Vet. Med. Assoc. 209, 1741-1745.
7. CARPENTER, J. W., K. E. QUESENBERRY (2012): Ferrets, rabbits and rodents: Clinical Medicine and Surgery. 3<sup>rd</sup> ed., Saunders Elsevier, St. Louis, Missouri, pp. 2-12.
8. COLEMAN, G. D., M. A. CHAVEZ, B. H. WILLIAMS (1998): Cystic prostatic disease associated with adrenocortical lesions in the ferret (*Mustela putorius furo*). Vet. Pathol. 35, 547-549.
9. FEKETE, E., G. WOOLLEY, C. C. LITTLE (1941): Histological changes following ovariectomy in mice: dba high tumor strain. J. Exp. Med. 162, 2-15.
10. FIX, A. S., C. A. HARMS (1990): Immunocytochemistry of pancreatic endocrine tumors in three domestic ferrets (*Mustela putorius furo*). Vet. Pathol. 27, 199-201.
11. FOX, J. G. (1998): Taxonomy, history, and use. In: Biology and Diseases of the Ferret. (Fox, J. G.), Williams & Wilkins, Baltimore, pp. 211-227.
12. FOX, J. G., C. A. DANNER, S. B. SNYDER, M. J. RICHARD, J.P. THILSTED (2000): C-cell carcinoma (medullary thyroid carcinoma) associated with multiple endocrine neoplasms in a ferret (*Mustela putorius furo*). Vet. Pathol. 37, 278-282.

13. FOX, J. G., J. A. BELL (1998): Growth, reproduction, and breeding. In: Biology and Diseases of the Ferret. (Fox, J. G.), Williams & Wilkins, Baltimore, pp. 211-227.
14. GRZIMEK, B. (1990): Grzimek's Encyclopedia of Mammals. Vol. 3., New York, McGraw-Hill, pp. 401-405.
15. HOLMES, R. L. (1961): The adrenal glands of the ferret, *Mustela putorius*. J. Anat. 95, 325-339.
16. KONIG, H. E., H. G. LIEBICH (2005): Veterinary Anatomy of Domestic Mammals. Textbook and Colour Atlas. 3<sup>rd</sup> ed., Schattauer GmbH, Stuttgart, New York, pp. 587-588.
17. KRISHNA MURTHY, A. S., M. A. BREZAK, A. G. BEAZ (1970): Postcastrational adrenal tumors in two strains of mice: morphologic, histochemical, and chromatographic studies. J. Natl. Cancer Inst. 45, 1211-1222.
18. KUPERSMITH, D. S., L. BAUCK (1991): Hyperadrenocorticism in a ferret: diagnosis (using ultrasound) and treatment. J. Small Exotic Anim. Med. 1, 66-68.
19. LEIFER C. E., M. E. PETERSON, R. E. MATUS (1986): Insulin-secreting tumor: diagnosis and medical and surgical management in 55 dogs. J. Am. Vet. Med. Assoc. 188, 60-64.
20. LIPMAN, N. S., R. P. MARINI, J. C. MURPHY, Z. ZHIBO, J. G. FOX (1993): Estradiol-17 beta-secreting adrenocortical tumor in a ferret. J. Am. Vet. Med. Assoc. 203, 1552-1555.
21. LEWINGTON, J. H. (2000a): Accomodation. In: Ferret Husbandry, Medicine & Surgery. (Lewington, J. H.), Butterworth-Heinemann, Oxford, pp. 10-25.
22. LEWINGTON, J. H. (2000b): Classification, history and current status of ferrets. In: Ferrets Husbandry, Medicine & Surgery. (Lewington, J. H.), Butterworth-Heinemann, Oxford, pp. 3-9.
23. LEWINGTON, J. H. (2000c): External features and anatomy profile. In: Ferret Husbandry, Medicine & Surgery. (Lewington, J. H.), Butterworth-Heinemann, Oxford, pp. 10-25.
24. LEWINGTON, J. H. (2007): Reproduction and genetics. In: Ferret Husbandry, Medicine and Surgery. (Lewington, J. H.), Saunders Elsevier, Edinburgh, pp. 86-107.
25. LURYE, J. C., E. N. BEHREND (2001): Endocrine tumors. Vet. Clin. North Am. Sm. Anim. Pract. 31, 1083-1110.

26. MacDONALD, D. (1992): The Velvet Claw: A Natural History of the Carnivores. London, BBC Books, pp. 211-215.
27. MARCODES, J. A., S. L. MINNANI, W. W. LUTHOLD (1992): Treatment of hirsuitism in women with flutamide. *Fertil. Steril.* 57, 543-547.
28. MARINI, R. P., E. B. RYDEN, W. D. ROSENBLAD, J. C. MURPHY, J. G. FOX (1993): Functional islet cell tumor in six ferrets. *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 202, 430-433.
29. McGAVIN, M. D., J. F. ZACHARY (2007): Pathologic Basis of Veterinary Disease. 4<sup>th</sup> ed., Elsevier Inc., New York, New York, pp. 395-420.
30. MELEO, K. (1990): Management of insulinoma patients with refractory hypoglycemia. *Probl. Vet. Med.* 2, 602-609.
31. MOODY, K. D., T. A. BOWMAN, C. M. LANG (1985): Laboratory management of the ferret for biomedical research. *Lab. Anim. Sci.* 35, 272-279.
32. NELSON, R. W. (1995): Insulin-secreting islet cell neoplasia. In: *Textbook of Veterinary Internal Medicine.* (Ettinger S. J., E.C. Feldman), W. B. Saunders, Philadelphia, pp. 1501- 1509.
33. NELSON, R. W., M. S. FOODMAN (1985): Medical management of canine hyperinsulinism. *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 187, 78-82.
34. NEUWIRTH, L., B. COLLINS, M. CALDERWOOD-MAYS, T. TRAN (1997): Adrenal ultrasonography correlated with histopathology in ferrets. *Vet. Radiol. Ultrasound* 38, 69-74.
35. O'BRIEN, R., J. PAUL-MURPHY, R. R. DUBIELZIG (1996): Ultrasonography of adrenal glands in normal ferrets. *Vet. Radiol.* 34, 340-346.
36. POOLE, T. B. (1972): Some behavioral differences between the European polecat, *Mustela putorius*, the ferret, *Mustela furo*, and their hybrids. *J. Zool.* 166, 25-35.
37. POOLE, T. B. (1966): Aggressive play in polecats. *Symp. Zool. Soc. Lond.* 18, 23-44.
38. POOLE, T. B. (1967): Aspects of aggressive behavior in polecats. *Zeitschrift fur Tierpsychol.* 24, 351-364.
39. ROSENTHAL, K., M. E. PETERSON (1996a): Clinical case conference: stranguria in a castrated male ferret. *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 209, 462-464.

40. ROSENTHAL, K., M. E. PETERSON (1996b): Plasma androgen concentrations in ferrets with adrenal gland disease. *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 209, 1097-1102.
41. ROSENTHAL, K., M. E. PETERSON, K. E. QUESENBERRY, C. D. LOTHROP (1993): Evaluation of plasma cortisol and corticosterone responses to synthetic adrenocorticotropic hormone administration in ferrets. *J. Am. Vet. Res.* 54, 29-31.
42. SAMARDŽIJA, M., D. ĐURIĆIĆ, T. DOBRANIĆ, M. HERAK, S. VINCE (2010): Neurohormonalna regulacija spolne aktivnosti. U: *Rasplođivanje ovaca i koza*. Intergrafika, d.o.o., Zagreb, pp. 82-100.
43. SHOEMAKER, N. J., M. SCHRUUMANS, H. MOORMAN, J. T. LUMEIJ (2000): Correlation between age at neutering and age at onset of hyperadrenocorticism in ferrets. *J. Am. Vet. Med. Assoc.* 216, 195-197.
44. SHOEMAKER, N. J., Y. R. A. VAN ZEELAND (2012): Endocrinopathy and aging in ferrets. *Vet. Pathol.* 53, 349-365.
45. SHARAWY, M. M., A. G. LIEBELT, T. R. DIRKSEN, D. P. PENNEY (1980): Fine structural study of postcastrational adrenocortical carcinomas in female CE-mice. *Anat. Rec.* 198, 125-133.
46. SIMON-FREILICHER, E. (2008): Adrenal Gland Disease in Ferrets. *Vet. Clin. Exot. Anim.* 11, 125-137.
47. WAGNER, R. A., C. A. PICHE, W. JOCHLE, J. W. OLIVER (2005): Clinical and endocrine responses to treatment with deslorelin acetate implants in ferrets with adrenocortical disease. *Am. J. Vet. Res.* 66, 910-14.
48. WHARY, M. T., P. L. R. ANDREWS (1998): Physiology of the ferret. In: *Biology and Diseases of the Ferret*. (Fox, J. G.), Williams & Wilkins, Baltimore, pp. 103-148.
49. ZEUNER, F. E. (1963): *A History of Domesticated Animals*. Harper & Row, New York, pp. 401-403.

## **8. Životopis**

Rođena sam 19. siječnja 1991. godine u Pakracu. Osnovnu školu pohađala sam u Novskoj. Istovremeno upisujem i osnovnu glazbenu školu. Po završetku osnovne škole upisujem srednju školu Novska (smjer opća gimnazija) i srednju glazbenu školu (teorijski smjer). Treći i četvrti razred gimnazije nastavljam u srednjoj školi Tina Ujevića u Kutini. Po završetku srednje škole, 2010. godine, upisujem Veterinarski fakultet Sveučilišta u Zagrebu te sam redovita studentica. Tijekom studija bila sam vrlo aktivna u udruzi za zaštitu životinja Mala Šapa koja djeluje na području grada Novske. Sudjelovala sam 2016. godine na prvoj Istočnoeuropskoj veterinarskoj konferenciji (EEVC) u Beogradu koji se bavi različitim temama na području liječenja, njege i držanja različitih kućnih ljubimaca. Kao svoje usmjerenje tijekom posljednja tri semestra fakultetske nastave odabrala sam smjer " Kućni ljubimci". Apsolvirala sam 2017. godine. Izvrsno se služim engleskom jezikom u govoru i pismu, njemačkim jezikom u govoru te aktivno učim norveški jezik.