

Hedylon

prednisolon

5 & 25 mg tabletter



Hvornår anbefales det at bruge prednisolon?

Systemisk glucocorticoid til behandling af inflammatoriske og immunmedierede sygdomme hos hund og kat

Allergi



Parasitær¹



Miljø²



GI-kanal³



Atopisk dermatitis⁴

Inflammatoriske autoimmune tilstande



Immunmedieret⁵

Kilder:
1. Bourguignon E, Diegues Guimarães L, Sell Ferreira T et al. 2012. Insights from Veterinary Medicine: Dermatology in Dogs and Cats. 2. Buckley L. 2017. Treatment of presumed allergic skin disease in cats. In Practice. Continuing education for veterinary practitioners. Volume 39: 242-254. 3. Reedy L, Miller W, Willemse T. 1997. Allergic skin diseases of dogs and cats. 4. Olivry T, DeBoer D, Favrot C et al. 2009. Treatment of canine atopic dermatitis: 2010 clinical practice guidelines from the International Task Force on Canine Atopic Dermatitis. Veterinary Dermatology (21): 233-248. 5. Simpson D, Burton G. 2013. Use of prednisolone as monotherapy in the treatment of feline pemphigus foliaceus: A retrospective study of 37 cats. Veterinary Dermatology, 24 (6).

salfarm
www.salfarm.com



Ved dosis på 0,5 mg/kg 25 mg Medium og store hunde

-  12.5 kg = 1/4 tablet 25 mg
-  25 kg = 1/2 tablet 25 mg
-  50 kg = 1 tablet 25 mg

Ved dosis på 0,5 mg/kg 5 mg Katte og små hunde

-  5 kg = 1/2 tablet 5 mg
-  10 kg = 1 tablet 5 mg

Lægemiddelform: Tabletter. **Dyrearter:** 5 mg: Hund og kat. 25 mg: Hund. **Indikationer:** Til symptomatisk behandling eller til supplerende behandling af betændelses- og immunmedierede sygdomme. **Dosering:** Oral anvendelse. Dosis og samlet varighed af behandlingen, inden for det tilladte dosisinterval bestemmes af dyrlægen afhængigt af det individuelle tilfælde og symptomernes sværhedsgrad. Startdosis: 0,5 - 2,0 mg per kg kropsvægt per dag. Behandling i en til tre uger kan være nødvendig. Når den ønskede virkning opnås efter en periode med daglig dosering, bør doseringen mindskes, til man finder den mindste effektive dosis. Mindsningen af dosis skal udføres ved at give behandlingen hver anden dag, og/eller ved at halvere dosis med intervaller på 5-7 dage. Hunde bør tage lægemidlet om morgenen og katte bør tage det om aftenen, for at behandlingen falder sammen med det højeste endogene kortisolniveau. **Overdosering:** En overdosis forårsager ikke andre virkninger end de, som fremgår af 'Bivirkninger'. Tegn på overdosis behandles symptomatisk. **Kontraindikationer:** Virale, mykotiske eller parasitære infektioner, som ikke er kontrolleret med en passende behandling. Diabetes mellitus, hyperadrenokorticisme, osteoporose, hjertesvigt, nyreinsufficiens, sår på hornhinden, mave-tarmsår, glaukom. Anvendes ikke samtidigt med svækkede, levende vacciner. Anvendes ikke ved overfølsomhed over for det aktive stof, andre kortikosteroider eller hjælpestofferne. **Bivirkninger:** Kortikosteroider kan give alvorlige bivirkninger ved langvarig brug. Efter afsluttet behandling kan der opstå tegn på binyresvigt, hvilket kan gøre dyret ude af stand til at håndtere stressende situationer. En stigning i triglycerider kan være en del af iatrogen hyperadrenokorticisme (Cushings syndrom), der kan give ændringer i stofskiftet af fedt, kulhydrater, proteiner og mineraler (omfordeling af kropsfedt, stigning i kropsvægt, muskelsvaghed, inkontinens, osteoporose). Kortisolundertrykkelse og en stigning i plasmatriglycerider er en meget almindelig bivirkning ved behandling med kortikoider. Ændringer i biokemiske, hæmatologiske og leverparametre: alkalisk fosfatase (forøgelse), laktatdehydrogenase (reduktion), albumin (forøgelse), eosinofiler, lymfocytter (reduktion), segmenterede neutrofiler (forøgelse) og leverenzymen i serum (forøgelse). Der kan også bemærkes en reduktion i aspartat-transaminase. Kan forårsage polyuria, polydipsia, polyphagia, natrium- og vandophobning, hypokalæmi, calcinosis cutis, forsinket sårheling, svækket modstandsdygtighed overfor infektioner. Der er rapporteret forekomst af mave-tarmsår. Mave-tarmsår kan forværres hos dyr, der får NSAID's, samt hos dyr med rygmarvsskader. Andre mulige bivirkninger er: hæmning knoglevækst, hudatrofi, adfærdsmæssige lidelser (ophidselse/depression), pancreatitis, nedsat thyroidhormonsyntese, øget parathyroid hormonsyntese. **Interaktion** Phenytoin, barbiturater, efedrin og rifampicin kan øge stofskiftets omsætning af kortikosteroider (medfører nedsatte niveauer af stoffet i blodet, og nedsat fysiologisk virkning). Samtidig brug med ikke-steroidale antiinflammatoriske lægemidler kan forværre sår i mave-tarmkanalen. Kan fremkalde hypokalæmi og dermed øge risikoen for forgiftning med hjerteglykosider. Risikoen for hypokalæmi kan øges, hvis prednisolon gives sammen med kaliumholdige vanddrivende midler. Forsigtighed ved samtidig brug af insulin. Kan påvirke effektiviteten af vaccinationer. Når der vaccineres med svækkede, levende vacciner, skal der gå en periode på to uger før eller efter behandlingen. **Særlige advarsler:** Kortikosteroider anvendes til at forbedre den kliniske tilstand, ikke til at kurere sygdomme. Anvendelse skal kombineres med behandling af den bagvedliggende sygdom og/eller miljømæssig kontrol. **Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr:** Ved bakterieinfektion skal produktet anvendes sammen med en passende, antibakteriel behandling. Farmakologisk aktive dosise niveauer kan føre til binyresvigt (viser sig specielt efter behandling afbrydes). Denne virkning kan mindskes ved at indføre en behandling med dosis hver anden dag, hvis det er praktisk. Doseringen skal mindskes gradvist for at undgå at forværre et binyresvigt. Kortikosteroider forværrer proteinkatabolisme, og gives derfor med forbehold til ældre/underernærede dyr. Gives med forbehold til patienter med højt blodtryk, epilepsi, forbrændinger, tidligere tilfælde af steroid myopati, ved dyr med svækket immunforsvar og unge dyr. **Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** Kan forårsage allergiske reaktioner. Personer med kendt overfølsomhed overfor prednisolon, kortikosteroider eller hjælpestoffer, skal undgå kontakt med lægemidlet. Ubrugte dele af tabletter bør placeres i den åbne blisterplade, som gemmes i kartonen, så indtag ved uheld forhindres (specielt af børn). Ved indtagelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlæggssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Kan forårsage fostermisdannelse. Gravide kvinder bør undgå kontakt med dette lægemiddel. Vask hænderne grundigt umiddelbart efter håndtering. **Drægtighed og diegivning:** Må ikke bruges under graviditet. Laboratorieforsøg har vist tegn på fostermisdannelse ved tidlig graviditet, og spontan abort eller for tidlig fødsel ved senere stadier af graviditeten. Glukokortikoider udskilles i mælken, og kan medføre nedsat vækst hos de ammende dyreunger. Derfor skal produktet kun bruges efter at fordele og ulemper er blevet vurderet af den ansvarlige dyrlæge for diende hunhund og hunkatte. **Pakningsstørrelse:** 30x5mg, 100x5mg, 30x25mg, 100x25mg **Udleveringsgruppe:** B **Pris:** For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** LIVISTO Int'l, S.L., Av. Universitat Autònoma, 29, 08290 Cerdanyola del Vallès, Barcelona, Spanien

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.
Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding.
Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

salfarm
www.salfarm.com