

Equisolon®

Din velkendte prednisolonbehandling, nu i doseringsbreve eller bøsse fra Dechra

Doseringstabel



Dosering:

- 1 mg prednisolon/kg kropsvægt dagligt
- Behandlingen kan forlænges i op til 10 dage
- Pakninger: Karton med 10 x 9 g doseringsbreve eller bøsse med 180 g
- En karton med 10 x 9 g rækker til behandling af 300 kg hest i 10 dage. En bøsse med 180 g rækker til behandling af 600 kg hest i 10 dage.

Hestens kropsvægt (kg)	Equisolon 33,3 mg/g oralt pulver til heste (180g bøsse) Antal måleskeer (1 skefuld = 153 mg prednisolon)	Equisolon 300 mg oralt pulver til hest (doseringsbreve) Antal doseringsbreve (1 doseringsbrev = 300 mg prednisolon)
300	2 skeer (=306 mg)	1 doseringsbrev (300 mg)
450	3 skeer (= 460 mg)	1,5 doseringsbrev (450 mg)
600	4 skeer (= 613 mg)	2 doseringsbreve (600 mg)
750	5 skeer (= 765 mg)	2,5 doseringsbreve (750 mg)
1000	7 skeer (= 1072 mg)	3,5 doseringsbreve (1000 mg)

Equisolon[®]

Din velkendte prednisolonbehandling, nu i doseringsbreve eller bøsse fra Dechra

Doseringstabel



Equisolon, 300mg oralt pulver i doseringsbreve og 33,3mg/g oralt pulver i bøsse. **Rx. Aktivt stof:** prednisolon. **ATCvet-kode:** QH02AB06. **Dyrearter:** Heste. **Indikationer:** Kombineret med kontrol af omgivelserne, lindring af inflammatoriske og kliniske parametre knyttet til recidiverende luftvejsobstruktion hos heste. **Kontraindikationer:** Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, kortikosteroider eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Bør ikke anvendes i tilfælde af virale infektioner i det viraemiske stadium eller ved systemiske mykoser. Bør ikke anvendes til dyr med gastrointestinalt ulcus. Bør ikke anvendes til dyr med kornealsår. Bør ikke anvendes under drægtighed. **Særlige advarsler for hver enkelt dyreart, som lægemidlet er beregnet til:** Formålet med anvendelse af kortikoider er symptomatisk bedring fremfor helbredelse. Behandlingen bør kombineres med kontrol af omgivelserne. **Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr:** Bør ikke anvendes til dyr med diabetes mellitus, nyreinsufficiens, hjerteinsufficiens, hyperadrenokortisisme eller osteoporose. Anvendelse af kortikosteroider hos heste er indberettet at fremkalde laminitis. **Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr:** Personer med kendt overfølsomhed over for kortikosteroider eller over for et eller flere af hjælpestofferne skal undgå kontakt med veterinærlægemidlet. På grund af risiko for fostermisdannelser må veterinærlægemidlet ikke indgives af gravide kvinder. Det anbefales at bruge handsker og beskyttelsesmaske under håndtering og administration af lægemidlet. **Bivirkninger:** Der er meget sjældent set forfængenhed efter anvendelse af dette lægemiddel. Der er meget sjældent set neurologiske symptomer som ataksi, ude af stand til at rejse sig, hovedtiltning, rastløshed eller koordinationssvigt efter anvendelse af lægemidlet. Høje enkelt doser af kortikosteroider tolereres sædvanligvis godt, men langtidsanvendelse kan forårsage svære bivirkninger. Den betydelige dosisrelaterede suppression af kortisol, der ses meget almindeligt under behandlingen, skyldes, at effektive doser undertrykker hypothalamus-hypofyse-binyreaksen. Efter ophør af behandlingen kan der opstå tegn på binyrebarkinsufficiens rækkende til binyrebarkatrofi, hvilket kan gøre dyret ud af stand til at klare situationer med stress. En betydelig stigning i triglycerider ses meget almindeligt. Dette kan være en del af en mulig iatrogen hyperadrenokorticisme (Cushings sygdom). En stigning i alkalisk fosfatase forårsaget af glukokortikoider ses meget sjældent og kan være forbundet med forstørret lever (hepatomegali) og forhøjede serum-leverenzymmer. Der er meget sjældent rapporteret gastrointestinal ulceration, og gastrointestinal ulceration kan forværrer af steroider hos dyr, der får ikke-steroid antiinflammatoriske lægemidler, og hos dyr med ryg-marvstraumer. Andre gastrointestinale symptomer som er blevet observeret meget sjældent er kolik og anoreksi. Overdreven svedproduktion er observeret meget sjældent. Urticaria er observeret meget sjældent. **Anvendelse under drægtighed og laktation:** Lægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt hos drægtige hopper, og produktet er kontraindiceret til anvendelse hos drægtige heste. **Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:** Anvendelse af dette veterinærlægemiddel sammen med ikke-steroid antiinflammatoriske lægemidler kan forværrer gastrointestinal ulceration. Da kortikosteroider kan nedsætte immunresponsen på vaccination, bør prednisolon ikke anvendes i kombination med vacciner eller inden for to uger efter vaccination. Indgivelse af prednisolon kan medføre hypokaliæmi og dermed øget risiko for toksicitet af kardiale glykosider. Risikoen for hypokaliæmi kan øges, hvis prednisolon administreres sammen med kaliumde-pletterende diuretika. **Dosering og indgivelsesvej:** Oral anvendelse. En enkelt dosis på 1 mg prednisolon/kg kropsvægt pr. dag. Behandlingen kan gentages med 24 timers intervaller i 10 på hinanden følgende dage. Den korrekte dosis bør blandes i en lille portion foder. **Tilbageholdelsestid:** Kød og indmad: 10 dage. Må ikke anvendes til hopper, hvis mælk er bestemt til menneskeføde. **Pakningsstørrelser og pris:** Karton med eller 10 breve á 9 g (indeholdende 300 mg prednisolon). Eller bøsse med 180 g pulver med 33,3 mg/g prednisolon. Dagsaktuel pris kan ses på www.medicinpriser.dk. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** Le Vet B.V. **Repræsentant:** Dechra Veterinary Products A/S. **Dato for ændring af teksten:** Yderligere information om dette lægemiddel er tilgængelig på Det Europæiske Lægemiddelagenturets hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>. **Udleveringsbestemmelse:** BP. **Ovenstående tekst er et forkortet uddrag af produktresuméet. For yderligere information se venligst på www.medicintil dyr.dk eller kontakt www.dechra.dk.**