

Hedylon

prednisolon 5 mg til katt & hund

prednisolon 25 mg til hund

tabletter



Egenskaper

Hedylon har antiinflammatorisk, antiallergisk og immunsuppressiv effekt.

Hedylon hemmer dannelse av granulassjonsvev.

Hedylon reduserer utvikling av betennelsesekssudat og lokalt ødem ved å stimulere vasokonstriksjon og redusere kapillær permeabilitet.

Antiallergisk effekt og immunsuppresjon er til dels forbundet med antiinflammatorisk aktivitet, og er hovedsakelig rettet mot cellulær (T lymfocytter) immunaktivitet.

Hedylon er mindre egnet for behandling av (akutte) anafylaktiske reaksjoner.

Dyrearter

Hund og katt (kun 5 mg)

Indikasjoner

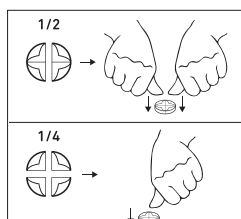
For symptomatisk behandling eller som tilleggsbehandling av inflammatoriske og immunmedierte sykdommer hos hunder og katter.

Dosering og tilførselsvei

Startdose for hunder og katter: 0,5-2,0 mg pr. kg pr. dag. Hunder bør medisineres om morgenen, og katter om kvelden.

Dosering og lengde på behandlingen avgjøres av veterinær etter vurdering av den individuelle pasient.

Tabletter kan deles i 2 eller 4 like store deler for å sikre nøyaktig dosering.



Pakningsstørrelse

30 x 5 mg (Vnr 44 62 82)

100 x 5 mg (Vnr 16 20 58)

30 x 25 mg (Vnr 47 56 33)

100 x 25 mg (Vnr 11 51 03)



Se baksiden for mer informasjon.

salfarm
www.salfarm.com

Kortikosteroid

Hedylon

prednisolon 5 mg til katt & hund, prednisolon 25 mg til hund
tabletter

Dyrearter

Hund og katt (kun 5 mg)

Indikasjoner

For symptomatisk behandling eller som tilleggsbehandling av inflammatoriske og immunmedierte sykdommer hos hunder og katter.

Dosering og tilførselsveie

Startdose for hunder og katter: 0,5 – 2,0 mg pr. kg pr. dag.

Behandling i en til tre uker på det overnevnte doseringsnivået kan være nødvendig.

For langvarig behandling: når man etter en periode med daglig bruk har oppnådd ønsket effekt, skal dosen reduseres til den laveste effektive dosen er nådd. Reduksjonen av dosen bør gjøres ved behandling annenhver dag og/eller ved å halvere dosen med intervaller på 5-7 dager til den laveste effektive dosen er nådd.

Hunder bør medisineres om morgenen, og katter om kvelden, for sammenfall med den endogene kortisoltoppen.

Tabletter kan deles i 2 eller 4 like store deler for å sikre nøyaktig dosering.

Overdosering/Forgiftning

En overdose fører ikke til andre virkninger enn de som fremgår under "Bivirkninger". Tegn på overdose behandles symptomatisk.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes til dyr som lider av virus-, sopp eller parasittinfeksjoner som ikke er kontrollert med passende behandling. Diabetes mellitus, hyperadrenokortisisme, osteoporose, hjertesvikt, nedsatt nyrefunksjon, sår på hornhinnen, mage-tarmsår, glaukom. Skal ikke brukes samtidig med svekket, levende vaksine. Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet, andre kortikosteroider, eller hjelpestoffene.

Bivirkninger

Kortikosteroider kan ved langvarig bruk forårsake alvorlige bivirkninger. Etter avsluttet behandling, kan tegn på binyreinsuffisiens oppstå, og dette kan gjøre dyret ute av stand til å håndtere stressende situasjoner. Den betydelige økningen av triglyserider som sees, kan være en del av mulig iatrogen hyperadrenokortisisme (Cushings sykdom), som involverer betydelig endringer i metabolisme av fett, karbohydrat, protein og mineraler, f. eks. kan det resultere i omfordeling av kroppsfett, økt kroppsvikt, muskelsvekkelse, muskelsvinn og osteoporose. Kortisol-suppressjon og en økning i plasma-triglyserider er en svært vanlig bivirkning av medisiner med kortikosteroider. Endringer i biokjemiske-, hematologiske- og leververdier: alkalisk fosfatase (økning), laktatdehydrogenase (reduksjon), albumin (økning), eosinofiler, lymfocytter (reduksjon), segmenterte nøytrofiler (økning) og serum leverenzym (økning). En reduksjon i aspartattransaminase er også lagt merke til. Systemisk administrerte kortikosteroider kan forårsake polyuri, polydipsi og polyfagi, natrium- og vannretensjon og hypokalemi, calcinosis cutis, hemmet sårheling og svekket motstand mot eller forverre eksisterende infeksjoner. Gastrointestinale ulcerasjoner har vært rapportert og forverring av gastrointestinale ulcerasjoner hos dyr som er gitt ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler og hos dyr med ryggmargsskader. Andre bivirkninger som kan oppstå er hemming av lengdevekst i ben, hudatrofi, diabetes mellitus, atferdsforstyrrelser (eksitasjon og depresjon), pankreatitt, reduksjon i syntese av hormoner i skjoldbruskkjertel, økning i syntese av hormoner i biskjoldbruskkjertelen.

Interaksjoner

Fenytoin, barbiturater, efedrin og rifampicin kan øke den metabolske utskillelsen av kortikosteroider (kan føre til reduserte blodverdier og redusert fysiologisk effekt). Samtidig bruk av dette med ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler kan forverre ulcerasjoner i mage-tarmkanalen. Kan utløse hypokalemi, og dermed øke risikoen for toksisitet fra hjerteglykosider. Risikoen for hypokalemi kan øke hvis prednisolon administreres sammen med kaliumutarmende diuretika. Forholdsregler må tas ved kombinasjonsbehandling med insulin. Kan påvirke effekt av vaksiner. Ved vaksiner med svekkede, levende vaksiner, bør man vente før og etter behandling i en to ukers periode.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Kortikosteroidbehandling administreres for å bedre den kliniske tilstanden, ikke til å kurere sykdom. Behandlingen bør kombineres med behandling av den underliggende sykdommen og/eller miljøkontroll.

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr: Ved bakteriell infeksjon, bør pre-

paratet brukes sammen med passende anti-bakteriell behandling. Farmakologisk aktive doser kan føre til nedsatt binyrefunksjon (vises særlig etter seponering av kortikosteroid). Effekten kan minimeres ved å innføre behandling annenhver dag. Dosen bør reduseres gradvis for å unngå fremskyndelse av nedsatt binyrefunksjon. Kortikosteroider forverrer proteinkatabolisme og brukes med forsiktighet hos gamle/feilernære dyr. Kortikosteroider brukes med forsiktighet hos pasienter med høyt blodtrykk, epilepsi, brannår, tidligere steroid myopati, dyr med sårbart immunforsvar og hos unge dyr.

Særlige forholdsregler for personer som administrerer preparatet:

Kan forårsake hypersensitivitet (allergiske reaksjoner). Personer med kjent hypersensitivitet overfor prednisolon, kortikosteroider, eller hjelpestoffene, bør unngå kontakt med veterinærpreparatet. For å unngå utilsikket inntak, særlig av barn, bør ubrukte delte tabletter legges i den åpne blisterpakning og tilbake i esken. Ved utilsikket inntak søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Kan forårsake misdannelser hos foster. Gravide kvinner bør unngå kontakt med veterinærpreparatet. Vask hendene grundig umiddelbart etter håndtering.

Drektighet/Laktasjon

Skal ikke brukes under drektighet. Laboratoriestudier har vist tegn på teratogene effekter under tidlig drektighet, og abort eller tidlig fødsel i senere stadier av drektigheten. Glukortikoider skilles ut i melken og kan føre til redusert vekst hos diende, unge dyr. Preparatet skal kun brukes til diende tisper og hunndyr i henhold til nytte/risikovurdering gjort av ansvarlig veterinær.

Oppbevaring og holdbarhet

Oppbevar blisterpakningen i ytteremballasjen for å beskytte mot lys i under 25°C.

Holdbarhet i uåpnet pakning: 3 år. Ubrukte delte tabletter skal oppbevares i blisterpakningen og brukes innen 4 dager.

Pakningsstørrelse:

30 x 5 mg
100 x 5 mg
30 x 25 mg
100 x 25 mg

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QH02AB06

Innehaver av markedsføringstillatelsen

LIVISTO Int'l, S. L., Av, Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona), Spania

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra:
Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo
Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av
Direktoratet for medisinske produkter.