

Hedylon

prednisolon

5 & 25 mg tabletter

Systemisk glukokortikoid for
behandling av inflammatoriske
og immunmedierte sykdommer
hos hunder og katter

salfarm
www.salfarm.com



Når anbefales det å bruke prednisolon?

Allergi



Parasitter ¹



GI-trakt ³



Miljø ²



**Atopisk
dermatitt** ⁴

Inflammatoriske/autoimmune tilstander



Immunmedierte ⁵

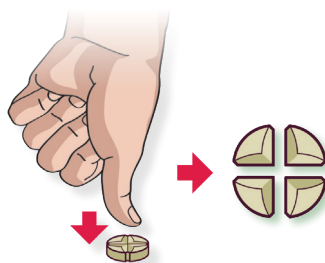
Involvert i flere manifestasjoner:

- Kutan
- Gastrointestinal
- Respiratorisk
- Muskuloskeletal
- Hematologisk



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).





Ved en dose på 0,5 mg/kg:

	5 kg = 1/2 tablett 5 mg
	10 kg = 1 tablett 5 mg

5 mg **Katter/Små hunder**

Ved en dose på 0,5 mg/kg:

	12.5 kg = 1/4 tablett 25 mg
	25 kg = 1/2 tablett 25 mg
	50 kg = 1 tablett 25 mg

25 mg **Mellomstore og store hunder**

Dyrearter
Hund og katt (kun 5 mg)

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

Dosering:
Startdose for hunder og katter: 0,5 – 2,0 mg pr. kg kroppsvekt 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 annen hver 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 vaksiner. 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 kroppsvekt, 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 leversymer (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 gastro-intestinale 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:
Fenytin, 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.

Forsiktighetsregler:
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 preparatet brukes sammen med passende anti-bakteriell behandling. Farmakologisk aktive doser nivåer kan føre til nedsatt binyrefunksjon (vises særlig etter seponering av kortikosteroid). Effekten kan minimeres ved å innføre behandling annen hver 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 utilsiktet inntak, særlig av barn, bør ubrukte delte tabletter legges i den åpne blisterpakning og tilbake i esken. Ved utilsiktet 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 skiller ut i melken og kan føre til redusert vekst hos diende, unge dyr. Preparatet skal kun brukes til diende tisper og hunddyr 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

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av Legemiddelverket
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, website: www.salfarm.com

