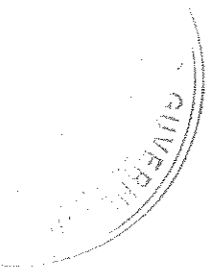


ANEXA L



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermipred 20 mg comprimate pentru câini



2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține:

Substanță activă

Prednisolon 20.0 mg

Excipienti:

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.

Comprimate rotunde de culoare bej spre maroniu, cu marcaj în formă de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi divizate în două sau patru părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii ţintă

Câini.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor ţintă

Pentru tratamentul simptomatic sau ca tratament adjuvant al afecțiunilor inflamatorii și al dermatitelor imuno-mediate la câini.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează la animale cu:

- Infecții virale, micotice sau parazitare necontrolate printr-un tratament adecvat
- Diabet zaharat
- Hiperadrenocorticism
- Osteoporoză
- Insuficiență cardiacă
- Insuficiență renală severă
- Ulcer cornean
- Ulcer gastro-intestinal
- Glaucom

Nu se utilizează concomitent cu vaccinuri vii atenuate.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă, la alți corticosteroizi sau la oricare dintre excipienti.

Vezi și secțiunile 4.7 și 4.8.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie ţintă

Administrarea de corticoizi are scopul de a induce o ameliorare a semnelor clinice mai degrabă decât a vindeca. Tratamentul trebuie asociat cu tratamentul afecțiunii primare și/sau cu controlul mediului.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precăutări speciale pentru utilizare la animale

În cazurile în care este prezentă o infecție bacteriană, produsul trebuie utilizat împreună cu o terapie antibacteriană adecvată. Dozele active farmacologic pot conduce la insuficiență suprarenală. Aceasta poate deveni evidentă în special după oprirea tratamentului cu corticosteroizi. Efectul poate fi redus la minim prin instituirea terapiei o dată la două zile, dacă este posibil. Dozele trebuie reduse și tratamentul oprit treptat pentru a evita apariția insuficienței suprarenale (vezi și secțiunea 4.9).

Corticoizii de felul prednisolonului exacerbă catabolismul proteic. În consecință, produsul trebuie administrat cu precauție la animalele în vîrstă sau malnutrite.

Corticoizii de felul prednisolonului trebuie utilizati cu prudență la pacienții cu hipertensiune, epilepsie, arsuri, miopatii steroidiene anterioare, la animalele imunocompromise și la animalele tinere deoarece corticosteroizii pot încetini creșterea.

Tratamentul cu acest produs medicinal veterinar poate interfera cu eficacitatea vaccinării. Când se utilizează vaccinuri vii atenuate, trebuie păstrat un interval de două săptămâni înainte sau după tratament.

Este necesara monitorizare specială în cazul animalelor cu insuficiență renală. Utilizați numai după evaluarea atentă a raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar curant.

Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, nu depozitați comprimatele la îndemâna animalelor.

Precăutări speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la prednisolon sau la alți corticosteroizi, sau la oricare dintre excipienti, trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Corticosteroizii pot cauza malformații fetale; din această cauză, femeile însărcinate trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați mâinile cu atenție după manipularea comprimatelor.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Se cunoaște faptul că antiinflamatoarele corticosteroide, cum este prednisolonul, determină o gamă vastă de reacții adverse. În timp ce administrarea unică de doze crescute este în general bine tolerată, aceștia pot induce reacții adverse severe la utilizarea pe termen lung.

Supresia semnificativă a cortisolului, asociată dozelor, observată în timpul tratamentului, este rezultatul supresiei axei hipotalamo-hipofizo-suprarenale la dozele eficace. După întreruperea tratamentului pot apărea semne de insuficiență suprarenală și acest lucru poate determina animalul să nu poată face față în mod adecvat situațiilor stresante.

Creșterea semnificativă a trigliceridelor poate face parte din hiperadrenocorticismul iatrogen posibil (boala Cushing) care implică alterarea semnificativă a metabolizării grăsimilor, carbohidraților, proteinelor și mineralelor, de exemplu, redistribuirea grăsimii corporale, creșterea greutății corporale, slăbiciunea musculară și pierderea țesutului muscular și osteoporoza. Supresia cortisolului și creșterea concentrațiilor plasmatic ale trigliceridelor reprezintă o reacție adversă foarte frecventă a medicației pe bază de corticoizi (mai mult de unul din 10 animale).

Alte modificări ale parametrilor biochimici și hematologici sanguini, asociate probabil cu utilizarea prednisolonului, au fost reflectate de efecte semnificative observate asupra fosfatazei alcaline (creștere), lactat-dehidrogenazei (scădere), albuminei (creștere), eozinofilelor, limfocitelor (scădere), neutrofilelor (creștere) și enzimelor hepatic din ser (creștere). A fost observată de asemenea o scădere a aspartat-aminotransferazei.

Corticoizii administrați sistemic pot provoca poliurie, polidipsie și polifagie, în special în fazele de început ale terapiei. Unii corticosteroizi pot provoca retenție de sodiu și apă, precum și hipokaliemie, la utilizarea pe termen lung. Corticosteroizii sistemici determină depunerea de calciu în piele (calcinosis cutis).

Utilizarea corticosteroizilor poate întârzi vindecarea plăgilor, iar acțiunea imunosupresoare poate slăbi rezistența sau poate provoca exacerbarea infecțiilor existente. În prezența infecțiilor virale, corticosteroizii pot agrava boala sau pot grăbi progresia acesteia.

S-a raportat ulcerație gastro-intestinală la animalele cărora li se administrează medicamente antiinflamatoare nesteroidiene și la animalele cu traumă la nivelul măduvei spinării.

Alte reacții adverse care pot apărea sunt: inhibarea creșterii longitudinale a oaselor; atrofia cutanată; diabetul zaharat; tulburari de comportament (excitație și depresie); pancreatita; scăderea sintezei hormonilor tiroidieni; creșterea sintezei hormonului parotidian. Vezi și secțiunea 4.7.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

Nu se recomandă utilizarea corticosteroizilor la animalele gestante. Se știe că administrarea corticosteroizilor în prima parte a gestației produce anomalii fetale la animalele de laborator. Administrarea în ultima parte a gestației poate duce la fătări premature sau avort.

Glucocorticoizii sunt excretați în lapte și pot duce la afectarea creșterii la sugari. În consecință, produsul trebuie utilizat la cățelele lactante numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuata de medicul veterinar responsabil.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Fenitoina, barbituricele, efedrina și rifampicina pot accelera clearance-ul metabolic al corticosteroizilor, determinând scăderea concentrațiilor sanguine și reducerea efectului fizilogic.

Utilizarea produsului medicinal veterinar concomitent cu medicamente AINS poate exacerbă ulcerațiile gastro-intestinale.

Administrarea prednisolonului poate induce hipopotasemie și prin urmare, poate determina creșterea riscului de toxicitatea cauzată de glicozidele cardiace. Riscul de hipopotasemie poate fi crescut dacă prednisolonul se administrează concomitent cu diuretice care determină scăderea concentrațiilor potasiului. Trebuie luate măsuri de precauție când se asociază cu administrarea de insulină.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orală.

Doza și durata totală a tratamentului este determinată de medicul veterinar pentru fiecare caz în parte, în funcție de severitatea simptomatologiei. Trebuie utilizată cea mai mică doză eficientă.

Doza inițială:

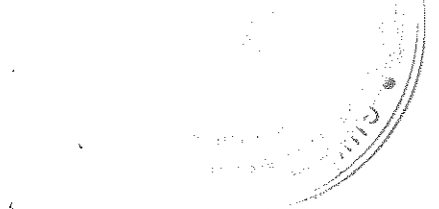
- pentru dermatitele care necesită o doză antiinflamatoare: 0,5 mg per kg greutate corporală, de două ori pe zi.

- pentru dermatitele care necesită o doză imunosupresivă: 1 – 3 mg per kg greutate corporală.

Pentru tratamentele de lungă durată: atunci când, după o perioadă, a fost obținut efectul dorit, doza trebuie redusă până la cea mai mică doză eficientă. Reducerea dozei poate fi făcută prin administrarea terapiei o dată la două zile și/sau prin înjumătățirea dozei la un interval de 5-7 zile până se ajunge la cea mai mică doză eficientă.

De exemplu:

Numărul de tablete pentru o doză de 1 mg/kg/zi împărțită în două doze egale – echivalent cu doza antiinflamatorie de 0,5 mg per kg greutate corporală, de două ori pe zi



Greutatea corporală (kg) 0.5mg/kg	Dermipred 10 mg Număr de comprimate (de două ori pe zi)	Dermipred 20 mg Număr de comprimate (de două ori pe zi)
3 – 5	¼	
6 – 10	½	¼
11 – 15	¾	
16 – 20	1	½
21 – 25	1 ¼	
26 – 30		¾
31 – 40		1

Sunt înghițite în mod spontan de către animale sau se pot plasa comprimatele la baza limbii.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

O supradoză nu va cauza alte efecte în afară de cele menționate în secțiunea 4.6.

Nu există antidot specific.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: corticosteroizi pentru uz sistemic, glucocorticoizi, prednisolon.

Codul veterinar ATC: QH02AB06

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Prednisolonul este un antiinflamator corticosteroid sintetic aparținând familiei glucocorticoizilor.

Principalele efecte ale prednisolonului sunt aceleași ca ale glucocorticoizilor.

Efect antiinflamator:

Proprietățile antiinflamatorii ale prednisolonului apar la doze reduse și sunt explicate prin:

- inhibarea fosfolipazei A₂, ceea ce reduce sinteza acidului arahidonic, un precursor al mai multor metaboliți proinflamatori. Acidul arahidonic este eliberat dintr-o componentă fosfolipidică a membranei celulare prin acțiunea fosfolipazei A₂. Corticosteroizii inhibă indirect aceasta enzimă prin inducerea sintezei endogene de polipeptide, lipocortine, care au o acțiune anti-fosfolipazică;

- prin efectul de stabilizare a membranei, în special în relația cu lizozomii, acest lucru prevenind eliberarea enzimelor din comportamentul lizozomal.

Efect imunosupresiv:

Proprietățile imunosupresoare ale prednisolonului sunt exprimate la o doză mai ridicată, atât pe macrofage (fagocitoză mai lentă, scăderea fluxului către focare inflamatorii) cât și pe neutrofile și limfocite. Administrarea prednisolonului reduce producția de anticorpi și inhibă mai multe componente ale complementului.

Efect antialergic:

Ca toți corticosteroizii, prednisolonul inhibă eliberarea histaminei de către mastocite. Prednisolonul este activ în toate manifestările alergiei ca o terapie complementară celei specifice.

5.2 Particularități farmacocinetice

În urma administrării orale, prednisolonul este absorbit rapid și aproape în totalitate în tractul gastro-intestinal (80%).

Se leagă puternic și reversibil (90%) de proteinele plasmatice.

Difuzează în toate țesuturile și fluidele corpului, traversează bariera placentală și este excretat în cantități reduse în laptele matern.

Prednisolonul este excretat în urină atât sub formă neschimbată cât și ca metaboliți glucurononconjugați.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Drojdie

Ficat de porc pulbere

Silice coloidală anhidră

Glicerol distearat

Celuloză microcristalină

6.2 Incompatibilități majore

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare:

Blister din Aluminiu / Polivinilclorid - Aluminiu – Poliamidă: 3 ani

Blister din aluminiu / PVC – termosudat – blister din PVC: 2 ani

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.

Orice porțiune de comprimat neutilizată trebuie returnată în blister și utilizată la următoarea administrare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister din aluminiu / PVC – termosudat – blister din PVC conținând 10 comprimate.

Blister din Aluminiu / Polivinilclorid - Aluminiu - Poliamidă conținând 10 comprimate.

Cutie de carton cu 20 comprimate sau cu 100 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Ceva Santé Animale Romania
Str Chindiei, Nr.5, Sector 4
0401850 București
ROMÂNIA

8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

180078

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

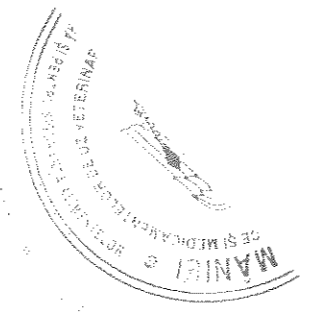
07.06.2018

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Decembrie 2019

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermipred 20 mg comprimate pentru câini

Prednisolon

2. DECLARAȚIA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare comprimat conține:

Prednisolon 20 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

20 comprimate

100 comprimate

5. SPECII TINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Cititi prospectul înainte de utilizare.

8. TEMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONARD) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Cititi prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP { lună/an }

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.

Orice porțiune de comprimat neutilizată trebuie returnată în blister și utilizată la următoarea administrare.



**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar”

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Ceva Santé Animale Romania
Str Chindiei, Nr. 5, Sector 4.
040185 București
ROMÂNIA

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

180078

17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> {număr}

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE

Blister

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermipred 20 mg comprimate pentru câini
Prednisolon

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE



3. DATA EXPIRĂRII

EXP { lună/an }

4. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> { număr }

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



Annex 5

B.PROSPECT

PROSPECT

Dermipred 10 mg comprimate pentru câini
Dermipred 20 mg comprimate pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Santé Animale Romania
Str Chindiei, Nr. 5, Sector 4.
0401850 București
ROMÂNIA

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Ceva Santé Animale
Boulevard de la communication
Zone Autoroutière
53950 LOUVERNE
FRANȚA

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dermipred 10 mg comprimate pentru câini

Dermipred 20 mg comprimate pentru câini

Prednisolon

3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDENȚI)

Dermipred 10 mg

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă

Prednisolon 10.0 mg

Comprimate rotunde de culoare bej spre maroniu, cu marcaj în formă de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi divizate în două sau patru părți egale.

Dermipred 20 mg

Fiecare comprimat conține:

Substanța activă

Prednisolon 20.0 mg

Comprimate rotunde de culoare bej spre maroniu, cu marcaj în formă de cruce pe o parte.

Comprimatele pot fi divizate în două sau patru părți egale.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul simptomatic sau ca tratament adjuvant al afecțiunilor inflamatorii și al dermatitelor imuno-mediate la câini.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animale cu:

- Infecții virale, micotice sau parazitare necontrolate printr-un tratament adecvat
- Diabet zaharat
- Hiperadrenocorticism
- Osteoporoză
- Insuficiență cardiacă
- Insuficiență renală severă
- Ulcer cornean
- Ulcer gastro-intestinal
- Glaucom

Nu se utilizează concomitent cu vaccinuri vii atenuate.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă, la alți corticosteroizi sau la oricare dintre excipienți.

Vezi și secțiunile "Gestație și lactație" și "Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune".

6. REACȚII ADVERSE

Se cunoaște faptul că antiinflamatoarele corticosteroiziene, cum este prednisolonul, determină o gamă vastă de reacții adverse. În timp ce administrarea unică de doze crescute este în general bine tolerată, aceștia pot induce reacții adverse severe la utilizarea pe termen lung.

Supresia semnificativă a cortizolului, asociată dozelor, observată în timpul tratamentului, este rezultatul supresiei axei hipotalamo-hipofizo-suprarenale la dozele eficace. După întreruperea tratamentului, pot apărea semne de insuficiență suprarenală și acest lucru poate determina animalul să nu poată face față în mod adecvat situațiilor stresante.

Creșterea semnificativă a trigliceridelor poate face parte din hiperadrenocorticismul iatrogen posibil (boala Cushing) care implică alterarea semnificativă a metabolizării grăsimilor, carbohidraților, proteinelor și mineralelor, de exemplu, redistribuirea grăsimii corporale, creșterea greutății corporale, slăbiciunea musculară și pierderea țesutului muscular și osteoporoza. Supresia cortizolului și creșterea concentrațiilor plasmatic ale trigliceridelor reprezintă o reacție adversă foarte frecventă a medicației pe bază de corticoizi (mai mult de unul din 10 animale).

Alte modificări ale parametrilor biochimici și hematologici sanguini, asociate probabil cu utilizarea prednisolonului, au fost reflectate de efecte semnificative observate asupra fosfatazei alcaline (creștere), lactat-dehidrogenazei (scădere), albuminei (creștere), eozinofilelor, limfocitelor (scădere), neutrofilelor (creștere) și enzimelor hepatic din ser (creștere). A fost observată de asemenea o scădere a aspartat-aminotransferazei.

Corticoizii administrați sistemic pot provoca poliurie, polidipsie și polifagie, în special în fazele de început ale terapiei. Unii corticosteroizi pot provoca retenție de sodiu și apă, precum și hipokaliemie, la utilizarea pe termen lung. Corticosteroizii sistemici determină depunerea de calciu în piele (calcinosis cutis).

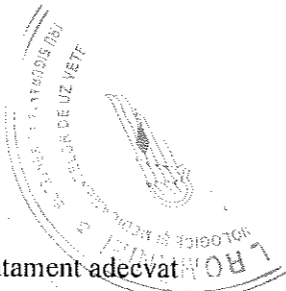
Utilizarea corticosteroizilor poate întârzi vindecarea plăgilor, iar acțiunea imunosupresoare poate slabii rezistența sau poate provoca exacerbarea infecțiilor existente. În prezența infecțiilor virale, corticosteroizii pot agrava boala sau pot grăbi progresia acesteia.

S-a raportat ulcerație gastro-intestinală la animalele cărora li se administrează medicamente antiinflamatoare nesteroidiene și la animalele cu traumă la nivelul măduvei spinării.

Alte reacții adverse care pot apărea sunt: inhibarea creșterii longitudinale a oaselor; atrofia cutanată; diabetul zaharat; tulburari comportamentale (excitație și depresie); pancreatita; scăderea sintezei hormonilor tiroidieni; creșterea sintezei hormonului parotidian. Vezi și secțiunea „Gestație și lactație”.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

Alternativ, puteți raporta prin intermediul sistemului național de raportare.



7. SPECII ȚINTĂ

Câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

Doza și durata totală a tratamentului este determinată de medicul veterinar pentru fiecare caz în parte, în funcție de severitatea simptomatologiei. Trebuie utilizată cea mai mică doză eficientă.

Doza inițială:

- pentru dermatitele care necesită o doză antiinflamatoare: 0,5 mg per kg greutate corporală, de două ori pe zi.

- pentru dermatitele care necesită o doză imunosupresivă: 1 – 3 mg per kg greutate corporală.

Pentru tratamentele de lungă durată: atunci când, după o perioadă, a fost obținut efectul dorit, doza trebuie redusă până la cea mai mică doză eficientă. Reducerea dozei poate fi făcută prin administrarea terapiei o dată la două zile și/sau prin înjumătățirea dozei la un interval de 5-7 zile până se ajunge la cea mai mică doză eficientă.

De exemplu:

Numărul de tablete pentru o doză de 1 mg/kg/zi împărțită în două doze egale – echivalent cu doza antiinflamatorie de 0,5 mg per kg greutate corporală, de două ori pe zi

Greutatea corporală (kg) 0,5mg/kg	Dermipred 10 mg Număr de comprimate (de două ori pe zi)	Dermipred 20 mg Număr de comprimate (de două ori pe zi)
3 – 5	¼	
6 – 10	½	¼
11 – 15	¾	
16 – 20	1	½
21 – 25	1 ¼	
26 – 30		¾
31 – 40		1

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Sunt înghițite în mod spontan de către animale sau se pot plasa comprimatele la baza limbii.

10. TIMP (TIMPI) DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30°C.

Orice porțiune de comprimat neutilizată trebuie returnată în blister și utilizată la următoarea administrare.

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se utilizează acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie sau blister după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

12. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Administrarea de corticoizi are scopul de a induce o ameliorare a semnelor clinice mai degrabă decât a vindeca. Tratamentul trebuie asociat cu tratamentul afecțiunii primare și/sau cu controlul mediului.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

În cazurile în care este prezentă o infecție bacteriană, produsul trebuie utilizat împreună cu o terapie antibacteriană adecvată. Dozele active farmacologic pot conduce la insuficiență suprarenală. Aceasta poate deveni evidentă în special după oprirea tratamentului cu corticosteroizi. Efectul poate fi redus la minim prin instituirea terapiei o dată la două zile, dacă este posibil. Dozele trebuie reduse și tratamentul oprit treptat pentru a evita apariția insuficienței suprarenale. (vezi și secțiunea 4.9).

Corticoizii de felul prednisolonului, exacerbează catabolismul proteic. În consecință, produsul trebuie administrat cu precauție la animalele în vîrstă sau malnutrite.

Corticoizii de felul prednisolonului trebuie utilizati cu prudență la pacienții cu hipertensiune, epilepsie, arsuri, miopatii steroidiene anteroioare, la animalele imunocompromise și la animalele tinere deoarece corticosteroizii pot încetini creșterea.

Tratamentul cu acest produs medicinal veterinar poate interfera cu eficacitatea vaccinării. Când se utilizează vaccinuri vii atenuate, trebuie păstrat un interval de două săptămâni înainte sau după tratament.

Este necesara monitorizare specială în cazul animalelor cu insuficiență renală. Utilizați numai după evaluarea atentă a raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar curant.

Comprimatele masticabile sunt aromate. Pentru a evita ingestia accidentală, nu depozitați comprimatele la îndemâna animalelor.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la prednisolon sau la alți corticosteroizi, sau la oricare dintre excipienți, trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Corticosteroizii pot cauza malformații fetale; din această cauză, femeile însărcinate trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Spălați mâinile cu atenție după manipularea comprimatelor.

Gestație și lactație:

Nu se recomandă utilizarea corticosteroizilor la animalele gestante. Se știe că administrarea corticosteroizilor în prima parte a gestației produce anomalii fetale la animalele de laborator. Administrarea în ultima parte a gestației poate duce la fătări premature sau abort.

Glucocorticoizii sunt excretați în lapte și pot duce la afectarea creșterii la sugari. În consecință, produsul trebuie utilizat la cătelele lactante numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuata de medicul veterinar responsabil.

Interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Fenitoina, barbituricele, efedrina și rifampicina pot accelera clearance-ul metabolic al corticosteroizilor, determinând scăderea concentrațiilor sanguine și reducerea efectului fiziologic.

Utilizarea produsului medicinal veterinar concomitent cu medicamente AINS poate exacerba ulcerațiile gastro-intestinale.

Administrarea prednisolonului poate induce hipopotasemie și prin urmare, poate determina creșterea riscului de toxicitatea cauzată de glicozidele cardiace. Riscul de hipopotasemie poate fi crescut dacă prednisolonul se administrează concomitent cu diuretice care determină scăderea concentrațiilor potasiului. Trebuie luate măsuri de precauție când se asociază cu administrarea de insulină.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

O supradозă nu va cauza alte efecte în afară de cele menționate în secțiunea 4.6.

Nu există antidot specific.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Decembrie 2019

15. ALTE INFORMAȚII

Dermipred 10 mg

Cutie de carton cu 16 comprimate sau 96 comprimate

Dermipred 20 mg

Cutie de carton cu 20 comprimate sau 100 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

