

**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Prednicortone 5 mg comprimate pentru câini și pisici

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 comprimat conține

### **Substanță activă:**

Prednisolon 5 mg

### **Excipient(excipienți):**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimat.

Comprimat de culoare maro deschis, cu puncte maronii, de formă rotundă și convexă, aromat, cu linie în formă de cruce pe o parte, pentru ruperea comprimatului.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Câini și pisici.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Pentru tratamentul simptomatic sau ca tratament adjuvant al bolilor inflamatorii și mediate imun la câini și pisici.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează la animale care prezintă infecții virale sau micotice.

Nu se utilizează la animale care prezintă diabet zaharat sau hiperadrenocorticism. Nu se utilizează pentru animale cu osteoporoză.

Nu se utilizează la animale care prezintă disfuncție cardiacă sau renală.

Nu se utilizează la animale care prezintă ulcere corneene.

Nu se utilizează la animale cu ulcerație gastrointestinală.

Nu se utilizează la animale cu arsuri.

Nu se utilizează concomitent cu vaccinuri cu virusuri vii atenuate.

Nu se utilizează în caz de glaucom.

Nu se utilizează în timpul gestației (vezi secțiunea 4.7).

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

Vezi și secțiunea 4.8.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Administrarea de corticoizi induce o ameliorare a semnelor clinice, mai degrabă decât vindecarea.

Tratamentul trebuie combinat cu tratarea bolii existente și/sau controlul mediului.

## **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

În cazurile în care este prezentă o infecție bacteriană, produsul trebuie utilizat în asociere cu terapia antibacteriană adecvată.

Din cauza proprietăților farmacologice ale prednisolonului, trebuie luate măsuri de precauție la utilizarea produsului medicinal veterinar la animale cu sistem imunitar slăbit.

Corticoizii, cum este prednisolonul, exacerbă catabolismul proteic. În consecință, produsul trebuie administrat cu atenție la animalele în vîrstă și malnutrite.

Corticoizii, cum este prednisolonul, trebuie utilizați cu precauție la animalele cu hipertensiune arterială.

Concentrațiile farmacologic active ale dozelor pot duce la atrofia cortexului suprarenal, ducând la insuficiență suprarenală. Acest lucru poate fi observat în special după oprirea tratamentului corticosteroidian. Insuficiența suprarenală poate fi diminuată prin instituirea administrării terapiei o dată la două zile, dacă acest lucru este practic. Dozele trebuie reduse și administrarea trebuie oprită treptat, pentru a evita accelerarea insuficienței suprarenale (vezi secțiunea 4.9).

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

În cazul ingestiei accidentale, 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 provoca malformații fetale; prin urmare, se recomandă ca femeile însărcinate să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Spălați-vă bine pe mâini imediat, după manipularea comprimatelor.

## **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Se cunoaște faptul că corticosteroizii antiinflamatori, 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. Prin urmare, dozele la utilizarea pe termen mediu spre lung trebuie menținute la nivelul minim necesar pentru controlul simptomelor.

Supresia semnificativă a cortisolului, asociată dozelor, observată în timpul tratamentului, este rezultatul supresiei axei hipotalamo-hipofizo-suprarenale la dozele eficace. După înțetarea tratamentului pot apărea semne ale insuficienței suprarenale, care poate merge până la atrofia cortexului suprarenal, iar acest lucru poate face ca animalul să nu mai facă față adecvat situațiilor stresante. Prin urmare, trebuie luate în considerare mijloace de diminuare a problemelor legate de insuficiența suprarenală în urma întreruperii tratamentului.

Creșterea semnificativă a trigliceridelor observată, 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 de țesut muscular, și osteoporoză. Supresia cortisolului și creșterea concentrațiilor plasmatic ale trigliceridelor reprezintă o reacție adversă foarte frecventă a medicației pe bază de corticoizi (mai mult de 1 din 10 animale).

Creșterea valorilor fosfatazei alcaline determinată de glucocorticoizi ar putea fi asociată măririi ficatului (hepatomegalie) însoțite de creșterea valorilor serice ale enzimelor hepaticе.

Alte modificări ale parametrilor biochimici și hematologici sanguini, asociate probabil cu utilizarea prednisolonului, au fost reflectate de efecte semnificative observate asupra lactat-dehidrogenazei (scădere) și albuminei (creștere), precum și asupra eozinofilelor, limfocitelor (scădere) și a neutrofilelor segmentate (creștere).

Se observă, de asemenea, o scădere a aspartat-aminotransferazei.

Corticosteroizii administrați sistemic pot provoca poliurie, polidipsie și polifagie, în special în fazele de început ale terapiei. Unii corticosteroizi pot provoca retенție de sodiu și apă, precum și hipokaliemie, la utilizarea pe termen lung. Corticosteroizii sistemici determină depunerea de calciu în piele (*calcinosi 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 gastrointestinală la animalele tratate cu corticosteroizi, iar ulcerația gastrointestinală poate fi exacerbată de steroizi 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; euforia, pancreatita, scăderea sintezei hormonilor tiroidieni; creșterea sintezei hormonului paratiroidian. Vezi și secțiunea 4.7.

#### **4.7 Utilizare în perioada de gestație și lactație**

Nu se utilizează la animale gestante. Studiile la animale de laborator au arătat că administrarea în perioada de început a gestației poate provoca anomalii fetale. Administrarea în perioadele ulterioare ale gestației poate provoca avort sau fătare prematură. Vezi secțiunea 4.3.

Se utilizează în timpul lactației numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Fenitoina, barbituricele, esedrina și rifampicina pot accelera clearance-ul metabolic al corticosteroizilor, determinând scăderea concentrațiilor sanguine și reducerea efectului fiziologic. Utilizarea produsului medicinal veterinar concomitent cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene poate exacerbă ulcerația de la nivelul tractului gastrointestinal. Deoarece corticosteroizii pot determina scăderea răspunsului imunitar la vaccinare, prednisolonul nu trebuie utilizat în asociere cu vaccinuri sau în interval de două săptămâni după vaccinare.

Administrarea de prednisolon poate induce hipokaliemie și prin urmare, poate determina creșterea riscului de toxicitate cauzată de glicozidele cardiace. Riscul de hipokaliemie poate fi crescut dacă prednisolonul se administrează concomitent cu diuretice care determină scăderea concentrațiilor potasiului.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru administrare orală.

Doza și durata totală a tratamentului sunt determinate de medicul veterinar în fiecare caz, în funcție de severitatea simptomelor. Trebuie utilizată cea mai redusă doză eficace.

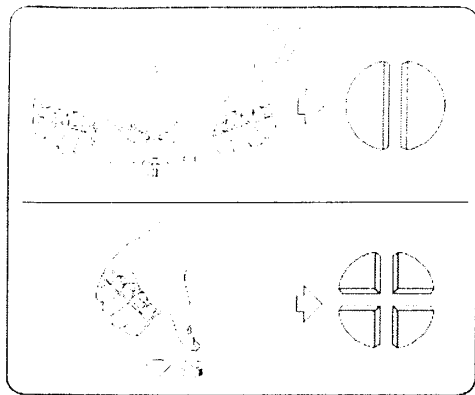
Doza inițială: 0,5 - 4 mg pe kg de greutate corporală pe zi.

Pentru tratamentul pe termen lung: atunci când, după o perioadă de administrare zilnică a dozelor, a fost obținut efectul dorit, doza trebuie redusă până la atingerea celei mai reduse doze eficace.

Reducerea dozei trebuie efectuată prin administrarea terapiei o dată la două zile și /sau prin înjumătățirea dozei la intervale de 5-7 zile, până la atingerea celei mai reduse doze eficace.

Câinii trebuie tratați dimineața, iar pisicile seara, în funcție de diferențele de ritm circadian.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a asigura administrarea adecvată a dozelor. Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu partea cu liniile de marcă în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafața respectivă.



Jumătăți: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.  
Sferturi: apăsați cu degetul mare pe mijlocul comprimatului.

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

Supradozarea nu provoacă alte reacții adverse decât cele menționate la secțiunea 4.6. Nu există un antidot cunoscut.

#### 4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul

### 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: corticosteroid pentru uz sistemic, glucocorticoid.

Codul veterinar ATC: QH02AB06

#### 5.1 Proprietăți farmacodinamice

Prednisolonul este un corticosteroid semi-sintetic derivat din hidrocortizonul natural (cortizol). Cu toate acestea, efectul asupra metabolizării mineralelor și al glucozei este mai mic decât (aproximativ jumătate din) cel al cortizolului. Acest lucru diminuează efectele nedorite, cum sunt retenția de lichide și hipertensiunea.

Efectul prednisolonului este antiinflamator. Atunci când este utilă o reacție inflamatoare (de exemplu pentru a împiedica invazia microorganismelor), suprimarea acestui mecanism de apărare este contraproductivă. Cu toate acestea, atunci când răspunsul inflamator este excesiv și/sau dăunător (de exemplu un răspuns la un proces autoimun sau alergic), răspunsul inflamator de apărare înrăutățește situația, iar reprimarea de către corticosteroizi poate prezenta o mare importanță terapeutică.

- Printr-un efect de catabolizare proteică este inhibată formarea de țesut de granulație.
- Inhibarea inflamației este realizată, de asemenea, prin efectul de stabilizare al prednisolonului asupra membranelor lizozomale.
- Corticosteroizii reduc dezvoltarea exsudatului inflamator și a edemului local prin stimularea vasoconstricției și diminuarea permeabilității capilare.
- Efectul antialergic și imunosupresiv: aceste efecte sunt asociate în parte cu activitatea antiinflamatoare și sunt în principal direcționate împotriva imunoreactivității celulare (limfocite T). Din cauza faptului că corticosteroizii administrați pe cale orală își fac efectul numai după mai multe ore, aceștia sunt mai puțin adecvați pentru tratamentul reacțiilor anafilactice (acute), cum este șocul septic.

#### 5.2 Particularități farmacocinetice

În urma administrării orale, prednisolonul este bine absorbit din tractul gastrointestinal și se distribuie în toate țesuturile, în lichidele corporale și chiar și în lichidul cefalorahidian. Prednisolonul se leagă

extensiv la proteinele plasmatice. Este metabolizat în ficat, iar excreția are loc în principal prin intermediul rinichilor.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Drojdie (uscată)  
Aromă de pui  
Lactoză monohidrat  
Celuloză, pulbere  
Amidon glicolat de sodiu (tip A)  
Stearat de magneziu

### 6.2 Incompatibilități

Nu este cazul

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani  
Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: 4 zile

### 6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Orice parte de comprimat neutilizată trebuie reintrodusă în blisterul deschis.  
Acet medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister din aluminiu - PVC/PE/PVDC  
Cutii din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 25 sau 50 bлистere a 10 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 eliminat în conformitate cu cerințele locale/naționale.

## 7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Olanda

## 8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE 150265

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

23.06.2015

## 10 DATA REVIZUIRII TEXTULUI

## **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 DIN CARTON

#### 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Prednicortone 5 mg comprimate pentru câini și pisici  
prednisolon



#### 2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

1 comprimat conține

**Substanță activă:**

Prednisolon 5 mg

#### 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.



Comprimat divizibil

#### 4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

10 comprimate  
20 comprimate  
30 comprimate  
40 comprimate  
50 comprimate  
60 comprimate  
70 comprimate  
80 comprimate  
90 comprimate  
100 comprimate  
150 comprimate  
250 comprimate  
500 comprimate

#### 5. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

#### 6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare orală.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORISCAZĂ****9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP .....  
Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: 4 zile

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE****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 RESTRICTIONE 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 SI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Olanda

Distribuit în România:  
S.C. Maravet S.A.  
Str. Maravet nr. 1, Baia Mare, 430016, România  
Tel/Fax: +40 262 211 964; E-mail: office@maravet.com

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150265

**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot

**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII**

Blistere din Alu/PVC/PE/PVDC

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Prednicortone 5 mg comprimate  
prednisolon



**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Le Vet. Beheer B.V.

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP:

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot.

**5. MENTIUNE „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

## B. PROSPECT

## PROSPECT PENTRU

Prednicortone 5 mg comprimate pentru câini și pisici

### 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:

Numele: Le Vet Beheer B.V.

Adresa: Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Olanda

#### Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Numele: Lelypharma B.V.

Adresa: Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Olanda

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Prednicortone 5 mg comprimate pentru câini și pisici  
prednisolon

### 3. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENȚI

1 comprimat conține

#### Substanță activă:

Prednisolon 5 mg

Comprimat de culoare maro deschis, cu puncte maronii, de formă rotundă și convexă, aromat, cu linie în formă de cruce pe o parte, pentru ruperea comprimatului.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

### 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru tratamentul simptomatic sau ca tratament adjuvant al bolilor inflamatorii și mediate imun la câini și pisici.

### 5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează la animale care prezintă infecții virale sau micotice.

Nu se utilizează la animale care prezintă diabet zaharat sau hiperadrenocorticism.

Nu se utilizează la animale cu osteoporoză.

Nu se utilizează la animale care prezintă disfuncție cardiacă sau renală.

Nu se utilizează la animale care prezintă ulcere corneene.

Nu se utilizează la animale cu ulceratie gastrointestinală.

Nu se utilizează la animale cu arsuri.

Nu se utilizează concomitent cu vaccinuri cu virusuri vii atenuate.

Nu se utilizează în caz de glaucom.

Nu se utilizează în timpul gestației (vezi și secțiunea: Atenționări speciale; Utilizare în perioada de gestație și lactație).

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

Vezi și secțiunea: Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune.

## 6. REACȚII ADVERSE

Se cunoaște faptul că corticosteroizii antiinflamatori, 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. Prin urmare, dozele la utilizarea pe termen mediu spre lung trebuie menținute la nivelul minim necesar pentru controlul simptomelor. Supresia semnificativă a cortisolului, asociată dozelor, observată în timpul tratamentului, este rezultatul supresiei axei hipotalamo-hipofizo-suprarenale la dozele eficace. După încetarea tratamentului pot apărea semne ale insuficienței suprarenale, care poate merge până la atrofia cortexului suprarenal, iar acest lucru poate face ca animalul să nu mai facă față adecvat situațiilor stresante. Prin urmare, trebuie luate în considerare mijloace de diminuare a problemelor legate de insuficiența suprarenală în urma întreruperii tratamentului.

Cresterea semnificativă a trigliceridelor observată 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, slabiciunea musculară și pierderea de țesut 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 1 din 10 animale).

Cresterea valorilor fosfatazei alcaline determinată de glucocorticoizi ar putea fi asociată măririi ficatului (hepatomegalie) însoțite de creșterea valorilor serice ale enzimelor hepatic.

Alte modificări ale parametrilor biochimici și hematologici sanguini, asociate probabil cu utilizarea prednisolonului, au fost reflectate de efecte semnificative observate asupra lactat-dehidrogenazei (scădere) și albuminei (creștere), precum și asupra eozinofilelor, limfocitelor (scădere) și a neutrofilelor segmentate (creștere).

Se observă, de asemenea, o scădere a aspartat-aminotransferazei.

Corticosteroizii 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 (*calcinosus cutis*).

Utilizarea corticosteroizilor poate întârzia 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 gastrointestinală la animalele tratate cu corticosteroizi, iar ulcerația gastrointestinală poate fi exacerbată de steroizi la animalele căror 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; euforia, pancreatita, scăderea sintezei hormonilor tiroidieni; creșterea sintezei hormonului paratiroidian.

Vezi și secțiunea privind Atenționări speciale: Utilizare în perioada de gestație și lactație.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini și pisici.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

Doza și durata totală a tratamentului sunt determinate de medicul veterinar în fiecare caz, în funcție de severitatea simptomelor. Trebuie utilizată cea mai redusă doză eficace.

Doza inițială: 0,5 - 4 mg pe kg de greutate corporală pe zi.

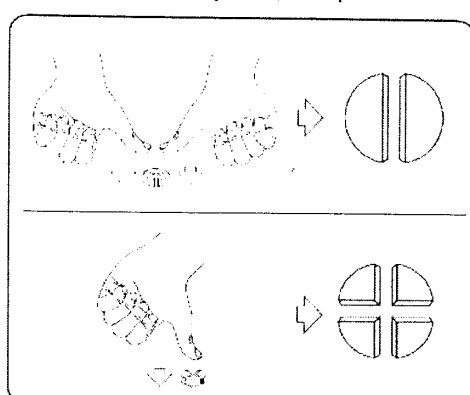
Pentru tratamentul pe termen lung: atunci când, după o perioadă de administrare zilnică a dozelor, a fost obținut efectul dorit, doza trebuie redusă până la atingerea celei mai reduse doze eficace.

Reducerea dozei trebuie efectuată prin administrarea terapiei o dată la două zile și /sau prin înjumătățirea dozei la intervale de 5-7 zile, până la atingerea celei mai reduse doze eficace.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Câinii trebuie tratați dimineața, iar pisicile seara, în funcție de diferențele de ritm circadian.

Comprimatul pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a asigura administrarea adecvată a dozelor. Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu partea cu liniile de marcăre în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafața respectivă.



Jumătăți: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.

Sferturi: apăsați cu degetul mare pe mijlocul comprimatului.

## 10. TEMPORALIZARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate: 4 zile.

Orice parte de comprimat neutilizată trebuie reintrodusă în blisterul deschis.

Acest medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă și cutie după EXP.

Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

## 12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

### Precauții speciale pentru fiecare specie și țintă

Administrarea de corticoizi induce o ameliorare a semnelor clinice, mai degrabă decât vindecarea.

Tratamentul trebuie combinat cu tratarea bolii existente și/sau controlul mediului.

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

În cazurile în care este prezentă o infecție bacteriană, produsul trebuie utilizat în asociere cu terapia antibacteriană adecvată.

Din cauza proprietăților farmacologice ale prednisolonului, trebuie luate măsuri de precauție la utilizarea produsului medicinal veterinar la animale cu sistem imunitar slăbit.

Corticoizii, cum este prednisolonul, exacerbă catabolismul proteic. În consecință, produsul trebuie administrat cu atenție la animalele în vîrstă și malnutrite.

Corticoizii, cum este prednisolonul, trebuie utilizati cu precautie la animalele cu hipertensiune arteriala.

Concentratiile farmacologic active ale dozelor pot duce la atrofia cortexului suprarenal, ducand la insuficienta suprarenală. Acest lucru poate fi observat în special după oprirea tratamentului corticosteroidian. Insuficienta suprarenală poate fi diminuată prin instituirea administrării terapiei o dată la două zile, dacă acest lucru este practic. Dozele trebuie reduse și administrarea trebuie opriță treptat, pentru a evita accelerarea insuficienței suprarenale (vezi secțiunea privind: Cantități de administrat și calea de administrare).

#### Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

În cazul ingestiei accidentale, 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 provoca malformații fatale; prin urmare, se recomandă ca femeile însărcinate să evite contactul cu produsul medicinal veterinar. Spălați-vă bine pe mâini imediat, după manipularea comprimatelor.

#### Utilizare în perioada de gestație și lactație

Nu se utilizează la animalele gestante. Studiile la animale de laborator au arătat că administrarea în perioada de început a gestației poate provoca anomalii fatale. Administrarea în perioadele ulterioare ale gestației poate provoca avort sau fătare prematură. Vezi și secțiunea privind contraindicațiile. Se utilizează în timpul lactației numai în conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot) (după caz)

Supradozarea nu provoacă alte reacții adverse decât cele menționate la secțiunea privind reacțiile adverse. Nu există un antidot cunoscut.

#### 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 fiziologic. Utilizarea produsului medicinal veterinar concomitent cu medicamente antiinflamatoare nesteroidiene poate exacerba ulcerarea de la nivelul tractului gastrointestinal. Deoarece corticosteroizii pot determina scăderea răspunsului imunitar la vaccinare, prednisolonul nu trebuie utilizat în asociere cu vaccinuri sau în interval de două săptămâni după vaccinare.

Administrarea de prednisolon poate induce hipokaliemie și prin urmare, poate determina creșterea riscului de toxicitate cauzată de glicozidele cardiaice. Riscul de hipokaliemie poate fi crescut dacă prednisolonul se administrează concomitent cu diuretice care determină scăderea concentrațiilor potasiului.

### **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/naționale.

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

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Cutii din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 25 sau 50 blistere a 10 comprimate  
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



Comprimat divizibil

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

România: S.C. MARAVET S.A., str. Maravet nr.1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com)