

**Dermipred vet 5 mg tabletit koirille****Dermipred vet 10 mg tabletit koirille****Dermipred vet 20 mg tabletit koirille**

MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE

SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN

VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN

TAULOUSUELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Ceva Santé Animale

10 avenue de la Ballastière

33500 Libourne, Ranska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Ceva Santé Animale

Boulevard de la communication, Zone Autoroutière  
53950 Louverne, Ranska**ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Dermipred vet 5 mg tabletit koirille

Dermipred vet 10 mg tabletit koirille

Dermipred vet 20 mg tabletit koirille

prednisoloni

**VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Dermipred vet 5 mg

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava aine: prednisoloni 5 mg

Beige tai vaaleanruskea pitkänomainen tabletti, jossa on jakouurre toisella puolella. Tabletin voi jakaa kahteen yhtä suureen osaan.

Dermipred vet 10 mg

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava aine: prednisoloni 10 mg

Beige tai vaaleanruskea pyöreä tabletti, jossa on jakoureet toisella puolella. Tabletin voi jakaa kahteen tai neljään yhtä suureen osaan.

Dermipred vet 20 mg

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava aine: prednisoloni 20 mg

Beige tai vaaleanruskea pyöreä tabletti, jossa on jakoureet toisella puolella. Tabletin voi jakaa kahteen tai neljään yhtä suureen osaan.

**KÄYTÖÄIHEET**

Tulehdussellisen ja immuunivälitteisen ihottuman oireenmukaiseen hoitoon tai tukihoitoon koirilla.

**VASTA-AIHEET**

Ei saa käyttää eläimille, joilla on

- hoitamataton virus-, sieni- tai loisinfekti

- sokeritauti

- lisämunaisten liikatoiminta (Cushingin oireyhtymä)

- luukato

- sydämen vajaatoiminta

- vaikeaa munuaisten vajaatoiminta

- sarveiskalvon haavaumia

- ruuansulatuskanavan haavaumia

- silmänpainetauti.

Ei saa käyttää samanaikaisesti eläviä heikennettyjä tau-dinaheittoja sisältävien rokotteiden kanssa. Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, muille kortikosteroidille tai apuaineille. Ks. myös kohdat "Tiineys ja imetys" ja "Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset".

**HAITTAVAIKUTUKSET**

Tulehdusta ehkäisevät tai lievittävät kortikosteroidit voivat aiheuttaa vaikeita haittavaikutuksia pitkäaikaisessa käytössä.

Haittavaikutukset ilmenevät usein lisämunaisten liikatoiminnan (Cushingin tauti) kliinisinä oireina, joita ovat muutokset rasvakudoksen sijoittumisessa, painon nousu, lihasheikkous ja lihaskato, kalkkiutuminen sekä luun tiheyden väheneminen.

Kortisoluitannon väheneminen ja plasman triglyseridipitoisuuden kasvu ovat hyvin yleisiä kortikoidilääkyksen haittavaikutuksia (ilmenevät yli yhdellä eläimellä kymmenestä).

Muita, todennäköisesti prednisolonin käyttöön liittyviä, huomattavia muutoksia biokemiallisissa arvoissa sekä veri- ja maksa-arvoissa olivat seerumin maksaentysympiarvojen ja neutrofiiliarvojen suureneminen sekä lymfosyntiarvojen pieneminen.

Systeemisesti annosteltuna kortikosteroidit voivat erityisesti hoidon alkuvaiheessa aiheuttaa lisääntynytä virtsaamista, juomista ja ruokahalua. Pitkäaikaisessa käytössä jotkut kortikosteroidit saattavat aiheuttaa natriumin ja veden kertymistä ja alhaisia kaliumpitoisuksia. Kortikosteroidit voivat hidastaa haavojen paranemista, ja immuunijärjes-

telmän toimintaa hillitsevät vaikutukset voivat heikentää vastustuskykyä olemassa olevia tulehuksia vastaan tai vaiseuttaa niitä.

Kortikosteroidilla lääkityillä eläimillä on ollut mahasuolikanavan haavaumia. Steroidit saattavat pahentaa mahasuolikanavan haavaumia eläimillä, joille on annettu ei-steroidisia tulehduskilpulääkkeitä.

Muita mahdollisesti ilmeneviä haittavaikutuksia ovat luiden pituuskasvun hidastuminen, ihmisen sokeritauti, käyshäiriöt (kiitymä ja alakuloisuus), haimatulehdus, kilpirauhashormonin tuotannon väheneminen ja lisäkilpirauhashormonin tuotannon lisääntyminen.

Hoidon keskeyttäminen voi aiheuttaa lisämunaisten vajaatoimintaa, mikä saattaa johtaa eläimen kyvyttömyyteen selvitä stressitilanteissa. Ks. myös kohta "Tiineys ja imetys".

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10/10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset)

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkäriillesi. Vaihtoehtoisesti voit ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käytäen: [www.timea.fi/elainlaakkeet/](http://www.timea.fi/elainlaakkeet/).**KOHDE-ELÄINLAJIT**

Koira

**ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT****KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Suun kautta. Eläinlääkäri arvioi tarvittavan annoksen ja hoidon keston yksilöllisesti oireiden vakavuuden perusteella. Pienintä tehokasta annosta on käytettävä.

**Aloitussanos:**

- ihottuman hoitoon tulehdusta ehkäisevällä tai lievittävällä annoksella: 0,5 mg/painokilo kaksi kertaa vuorokaudessa
- ihottuman hoitoon immuunijärjestelmän toimintaa hillitsevällä annoksella: 1–3 mg/painokilo kaksi kertaa vuorokaudessa.

Jatkohoitto: kun päivittäisen annostelon jälkeen on saavutettu toivottu teho, annosta lasketaan, kunnes pienin tehotas annosaavutetaan. Annoksen pienentäminen pitää tehdä antamalla lääkettä joka toinen päivä ja/tai puolittamalla annos 5–7 vuorokauden jaksoissa, kunnes pienin tehotas annos on saavutettu.

Esimerkiksi 10 kg koiralle, joka tarvitsee tulehdusta ehkäisevän annoksen 0,5 mg/kg kaksi kertaa päivässä, annetaan puolet 10 mg tabletista kaksi kertaa päivässä.

**ANNOSTUSOHJEET**

Valmiste annetaan eläimelle syöttäväksi tai laitetaan kielen takaosan päälle.

**SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Älä säilytä yli 30 °C. Säilytä käytämättömät tabletit osat avatulla läpipainopakkauksessa ja käytä ne seuraavalla annostelukerralla. Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Älä käytä tätä eläinlääkevalmisteita erääntymispäivän jälkeen, joka on ilmoitettu läpipainopakkauksessa ja pahvirasiassa merkinnän EXP jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

**ERITYISVAROITUKSET**

Glukokortikoidia käytetään lieventämään kliinisiä oireita, ei varsinaisesti parantamaan sairautta. Hoito on yhdistetävä taustalla olevan sairauden hoitoon ja/tai ympäristöolosuhteiden muuttamiseen.

**Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:**

Bakteerien aiheuttamissa tulehuksissa valmistetta pitää käyttää yhdistettynä sopivan antibakteeriseen hoitoon. Farmakologisesti vaikuttavat annokset voivat johtaa lisämunaisten vajaatoimintaa. Tämä voi tulla esille etenkin kortikosteroidihoidon päätyttyä. Lisämunaisten vajaatoiminnan riskiä voidaan pienentää annostelemalla lääke joka toinen päivä, jos se on mahdollista. Annoksen pienentäminen ja lääkityksen lopettaminen pitää tehdä asteittain, jotta lisämunaisten vajaatoiminnan kehitymistä voidaan välttää (ks. kohta "Annotus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain").

Kortikoidit, kuten prednisoloni, kiihyttävät proteiinien aineenvaihdunnallista hajoamista. Tästä syystä valmistetta on käytettävä harkiten vanhoilla tai aliravituilla eläimillä.

Kortikoideja, kuten prednisolonia, on käytettävä varoen potilailla, joilla on korkea verenpaine, epilepsia, palovam-

moja tai aiempi steroidien aiheuttama lihassairaus sekä puutteellisesta immuunivasteesta kärssivillä ja nuorilla eläimillä, sillä kortikosteroidit voivat aiheuttaa kasvun hidastusta.

Hoito tällä eläinlääkevalmisteella saattaa heikentää rokotusvastetta. (Katso kohta "Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset")

Muunaisen vajaatoimintaa sairastavia eläimiä on seurata erityisen tarkasti. Valmistetta saa käyttää vain hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

Purutabletit ovat maustettuja. Säilytä tabletit eläinten ulottumattomissa, etteivät eläimet syö niitä vahingossa.

**ERITYiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteella antavan henkilön on noudata tavaa:**

Prednisoloni tai muut kortikosteroidit voivat aiheuttaa yliherkkyyttä (allergisia reaktioita). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkia prednisoloniille tai muille kortikosteroidille tai apuaineille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Jotta välttyää valmisteen vahingossa nielemiseltä, varsinkin lapset, käytämättömät tabletit on säilytettävä läpipainopakkauksessa kotelossa. Jos vahingossa nielet valmistetta tai varsinkin jos lapsi nielee valmistetta, käännä välttämästää lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipäällystä.

Kortikosteroidit voivat aiheuttaa sikiön epämoodostumia. Siksi raskaana olevien naisten on suositeltavaa välttää eläinlääkevalmisteen käsiteltävää.

Pese kädet huolellisesti heti tabletien käsitelyn jälkeen.

**Tiineys ja imetys:**

Prednisoloniin käyttöä ei suositella tiineyden aikana. Niiden käytön tiineyden varhaisvaiheessa tiedetään aiheuttaneen sikiön poikkeavuuksia koe-eläimillä. Käyttö tiineyden loppuvaiheessa saattaa aiheuttaa ennenkaikseen synnytyksen tai keskenmenon. Glukokortikoidit erityyvä maitoon, mikä voi johtaa imeven pentujen kasvun hidastumiseen. Imetyksen aikana valmistetta voidaan käyttää ainostaan hoitan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

**Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:**

Lääkkeen teho voi heikentyä, jos sen kanssa käytetään samanaikaisesti muuta lääkettä, jossa on vaikuttavana aineena fenytoiniinia, jotakin barbituraattia, efedriiniä tai rifampisiinia.

Tämän eläinlääkevalmisten samanaikainen käyttö ei-steroidien tulehduskilpulääkkeiden kanssa voi pahentaa mahsuolikanavan haavautumiista.

Prednisoloni saattaa aiheuttaa alhaisia kaliumpitoisuksia ja siten lisätä sydänglykosidilääkyksen toksisuuden riskiä. Alhaisen kaliumpitoisuuden riski saattaa suurentua, jos prednisolonia käytetään yhdessä kaliumia kuluttavien nesteripistolääkkeiden kanssa.

Varovalisuutta on noudata tavaa, jos valmistetta käytetään yhdessä insuliinin kanssa.

Kun rokotetaan eläviä heikennettyjä taudinaihettajia sisältävällä rokoteella, eläimistä saa antaa kaksi viikkoa ennen ja jälkeen rokotuksia.

**Yliannostus (oireet, häitätoimenpiteet, vastalääkkeitä):**

Yliannostus ei aiheuta muita kuin kohdassa "Haittavaikutukset" mainitutuja haittavaikutuksia. Vastalääkkeitä ei tunneta.

**ERITYiset varotoimenpiteet käytämättömän valmisten tai lääkejätteen hävittämiseksi**

Käytämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jättemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

**PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTty**

22.09.2021

**MUUT TIEDOT**

Dermipred vet 5 mg: Pahvirasia, jossa on 20, 24 tai 120 tabletia. Dermipred vet 10 mg: Pahvirasia, jossa on 16 tai 96 tabletia. Dermipred vet 20 mg: Pahvirasia, jossa on 20 tai 100 tabletia. Kaikkia pakauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

**VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY**

PL 27, 13721 PAROLA

**VETMEDIC**

**Dermipred vet 5 mg tabletter till hund****Dermipred vet 10 mg tabletter till hund****Dermipred vet 20 mg tabletter till hund**

**NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN  
AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH  
NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV  
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR  
FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIA  
Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Santé Animale  
10 avenue de la Ballastière  
33500 Libourne, Frankrike

**Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats:**

Ceva Santé Animale  
Boulevard de la communication, Zone Autoroutière  
53950 Louverne, Frankrike

**DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETTS NAMN**

Dermipred vet 5 mg tabletter till hund  
Dermipred vet 10 mg tabletter till hund  
Dermipred vet 20 mg tabletter till hund

prednisolon

**DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS  
OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

Dermipred vet 5 mg

1 tablett innehåller:

Aktiv substans: Prednisolon 5 mg

Avlång, beige till ljusbrun tablett med en skåra på ena sidan.  
Tabletterna kan delas i två lika stora delar.

**Dermipred vet 10 mg**

1 tablett innehåller:

Aktiv substans: Prednisolon 10 mg

Rund, beige till ljusbrun tablett med dubbla skårer på ena sidan. Tabletterna kan delas i två eller fyra lika stora delar.

**Dermipred vet 20 mg**

1 tablett innehåller:

Aktiv substans: Prednisolon 20 mg

Rund, beige till ljusbrun tablett med dubbla skårer på ena sidan. Tabletterna kan delas i två eller fyra lika stora delar.

**ANVÄNDNINGSOMRÅDEN**

För symptomatisk behandling eller som understödjande behandling vid inflammatorisk och immunmedierad dermatit hos hund.

**KONTRAINDIKATIONER**

Använd inte till djur med:

- virus-, svamp- eller parasitinfektioner som inte är under kontroll med lämplig behandling
- diabetes mellitus
- hyperadrenokorticism (Cushings sjukdom)
- osteoporos (benskörhets)
- hjärtsvikt
- allvarlig njursvikt
- cornealculs (hornhinnensår)
- ulceration (sår) i mag-tarmkanalen
- glaukom (grön starr, ökat tryck i ögat).

Använd inte samtidigt med attenuerade levande vacciner. Använd inte vid överkänslighet mot aktiv substans, mot andra kortikosteroider eller mot något (några) hjälpmärke(n). Se även under rubrikena "Dräktighet och digivning" samt "Andra läkemedel och Dermipred vet".

**BIVERKNINGAR**

Antiinflammatoriska kortikosteroider kan vid lång tids användning orsaka allvarliga biverkningar.

Dessa biverkningar visar sig kliniskt som hyperadrenokorticism (Cushings sjukdom) vilken ger omfördelning av kroppsfett, ökning av kroppsvekt, muskelsvaghet, förluster och osteoporos (benskörhets).

Undertryckande av kortisolproduktion och en ökning av plasmatriglycerider är en mycket vanlig biverkning vid medicinering med kortikosteroider (fler än 1 av 10 djur).

De signifika förändringar i biokemiska-, hematologiska- och leverparametrar som sätgs och som sannolikt var associerade med användning av prednisolon var bland annat en ökning av leverenzym i serum, ökning av neutrofiler eller en minskning av lymfocyter.

Systemiskt administrerade kortikosteroider kan orsaka polyuri, polydipsi och polyfagi, särskilt tidigt under i behandlingen. Vissa kortikosteroider kan orsaka natrium och vattenretention och hypokalemia vid lång tids användning.

Användning av kortikosteroider kan orsaka fördöjd sår läckning och dess immundämpande effekt kan försvaga motståndet mot eller förvärva existerande infektioner.

Ulcerationer (sår bildningar) i mag-tarmkanalen hos djur behandlade med kortikosteroider har rapporterats och ulcerationer i mag-tarmkanalen kan förvärras av steroider hos djur som ges icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel och hos djur med traumatisk skada i ryggmärgen.

Andra biverkningar som kan uppkomma är: hämning av den longitudinella tillväxten av ben, hudatrofi (förtvining), diabetes mellitus, beteenderubbningar (excitation (upphetsning), nedstämmdhet), pankreatit, minskad bildning av thyroideahormoner, ökad bildning av parathyroideahormoner.

Efter avslutad behandling kan tecken på binjureinsufficiens uppkomma och det kan göra djuret oförmöget att svara adekvat i stressande situationer. Se även avsnitt "Dräktighet och digivning".

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär. Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet: [www.fimea.fi/web/sv/veterinar](http://www.fimea.fi/web/sv/veterinar)

**DJURSLAG**

Hund

**DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG,  
ADMINISTRERINGSSÄTT OCH  
ADMINISTRERINGSVÄG**

Ges via munnen. Dos och total behandlingstid bestäms av veterinär i varje individuellt fall beroende på symtomens allvarlighetsgrad. Lägsta effektiva dos skall användas.

**Startdos:**

- för dermatiter som kräver antiinflammatorisk dos: 0,5 mg per kg kroppsvekt två gånger dagligen.
- för dermatiter som kräver immundämpande doser: 1-3 mg per kg kroppsvekt två gånger dagligen.

För längre behandlingar: när effekten har uppnåtts efter en period med daglig dosering, bör dosen minskas tills lägsta effektiva dos har uppnåtts. Dosreduktion bör göras genom dosering varannan dag och/eller genom att halvera dosen i intervall om 5-7 dagar tills lägsta effektiva dos har uppnåtts.

**Till exempel:**

Till en hund som väger 10 kg och som behöver den antiinflammatoriska dosen 0,5 mg / kg två gånger dagligen: ge 1/2 10 mg tablett två gånger dagligen.

**ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Tabletten äts frivilligt av djuret eller kan placeras på tungans bakre del.

**SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras vid högst 30 °C. Förvara delad tablet i blistertillförpackningen och använd vid nästa administrering. Förvaras utan syn- och räckhåll för barn. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

**SÄRSKILDA VARNINGAR**

Behandling med glukokortikoider syftar till att inducera en förbättring av kliniska symptom snarare än att bota. Behandlingen bör kombineras med behandling av den underligande orsaken och/eller kontroll av miljöfaktorer.

**Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:**

I fall med bakteriell infektion bör produkten användas tillsammans med lämplig antibakteriell behandling. Farmakologiskt aktiva dosnivåer kan resultera i binjureinsufficiens. Detta kan komma att bli särskilt uppenbart efter utsättning för kortikosteroidbehandling. Denna effekt kan minimeras genom insättning av dosering varannan dag om det är praktiskt möjligt. Doseringen bör minskas och sättas ut gradvis för att undvika uppkomst av binjureinsufficiens (se avsnitt "Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg").

Kortikosteroider såsom prednisolon, ökar proteinmedbrytning. Därför bör produkten administreras med försiktighet till gamla eller undernärrda djur.

Kortikosteroider såsom prednisolon, bör användas med försiktighet till djur med hypertension (högt blodtryck), epilepsi, brännskador, tidigare steroidindicerad myopati (muskelsjukdom), djur med nedslatt immunförsvar och till unga djur eftersom kortikosteroider kan orsaka fördöjd tillväxt.

Behandling med den veterinärmedicinska produkten kan störa effekten av vaccination (se avsnitt "Andra läkemedel och Dermipred vet").

Särskild övervakning krävs för djur med njursvikt. Använd endast efter noggrann nyttiga/riskbedömning av ansvarig veterinär.

Tabletterna är smaksatta. Förvara tabletterna ute räckhåll för djur för att undvika oavsiktlig intag.

**Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:**

Prednisolon liksom andra kortikosteroider kan orsaka överkänslighet (allergiska reaktioner). Personer med känd överkänslighet mot prednisolon, andra kortikosteroider eller något hjälpmärne ska undvika kontakt med läkemedlet.

För att undvika oavsiktlig intag, särskilt hos barn, ska oanvända tablettdelar återföras till det öppna blisterutrymmet och sättas tillbaka i kartongen. Vid oavsiktlig intag, särskilt hos barn, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Kortikosteroider kan orsaka fostermissbildningar och därfor inte läkemedlet hanteras av gravida kvinnor. Tvätta händerna noga omedelbart efter hantering av tabletterna.

**Dräktighet och digivning:**

Användning av prednisolon rekommenderas inte under dräktighet. Det är känt att administrering under tidig dräktighet har orsakat fosterskador hos laboratoriedjur. Administrering under den senare delen av dräktigheten kan leda till tidig födsel eller abort.

Glukokortikoider utsöndras i mjölk vilket kan leda till hämning av tillväxt hos diande unga djur.

Användning under laktation bör endast ske i enlighet med ansvarig veterinärs nyttiga/-riskbedömning.

**Andra läkemedel och Dermipred vet:**

Samtidig behandling med läkemedel som innehåller fenitoin, barbiturater, efedrin eller rifampicin kan minska effekten av detta läkemedel.

Samtidig användning av detta läkemedel med icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel kan förvärra ulcerationer i mag-tarmkanalen.

Administrering av prednisolon kan orsaka hypokalemia och därigenom öka risken för toxicitet av hjärtglykosider. Risken för hypokalemia kan öka om prednisolon administreras tillsammans med kaliumlösande diureтика. Försiktighet bör iakttas när användning kombineras med insulin.

**Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):**

En överdos kommer inte att orsaka andra effekter än de som nämns i avsnitt "Biverkningar". Det finns ingen specifik antidot (motgift).

**SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR  
DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL****ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

22.09.2021

**ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Dermipred vet 5 mg: Pappkartong med 20, 24 tabletter eller 120 tabletter. Dermipred vet 10 mg: Pappkartong med 16 eller 96 tabletter. Dermipred vet 20 mg: Pappkartong med 20 eller 100 tabletter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännet för försäljning.

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY  
PB 27, 13721 PAROLA