

# PAKKAUSSELOSTE

## 1. Eläinlääkkeen nimi

Equipred Vet 50 mg tabletit hevoselle

## 2. Koostumus

Yksi tabletti sisältää:

### Vaikuttava aine:

Prednisoloni 50 mg

Valkoinen, kupera tabletti, jossa on merkintä ”50”.  
Tabletin voi jakaa puoliksi ja neljäsosiin.

## 3. Kohde-eläinlaji(t)

Hevonen



## 4. Käyttöaiheet

Puhkuriin (RAO – vakava astma) liittyvän tulehdusreaktion ja kliinisten oireiden lievittäminen hevosilla yhdistettynä ympäristöolosuhteiden parantamiseen.

## 5. Vasta-aiheet

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, kortikosteroideille tai apuaineille.

Ei saa käyttää virusinfektioissa, joissa viruspartikkelit kulkevat veren mukana, tai sieni-infektioissa.

Ei saa käyttää, jos eläimellä on mahalaukun tai suolen haavaumia.

Ei saa käyttää, jos eläimellä on sarveiskalvon haavaumia.

Ei saa käyttää tiineyden aikana.

## 6. Erityisvaroitukset

### Erityisvaroitukset:

Kortikoidit lievittävät kliinisiä oireita, mutta eivät paranna sairautta. Hoitoon on yhdistettävä ympäristöolosuhteiden parantaminen.

Eläinlääkäri arvioi jokaisen tapauksen erikseen ja määrittää soveltuvan hoito-ohjelman.

Prednisolonihoito voi aloittaa vain, kun ympäristöolosuhteiden parantaminen ei ole yksinään lievittänyt kliinisiä oireita riittävästi tai ei todennäköisesti lievitä niitä riittävästi.

Prednisolonihoito ei välttämättä palauta kaikissa tapauksissa hengitystoimintaa riittävästi. Jokaisessa yksittäisessä tapauksessa on harkittava, onko tarpeen käyttää nopeammin vaikuttavaa lääkevalmistetta.

Erityiset varotoimet, jotka liittyvät turvalliseen käyttöön kohde-eläinlajeilla:

Hätätilanteita lukuun ottamatta ei saa käyttää eläimille, joilla on sokeritauti (diabetes mellitus), munuaisten vajaatoiminta, sydämen vajaatoiminta, lisämunuaiskuoren liikatoiminta tai luukato (osteoporoosi).

Yksittäiset suuret annokset ovat yleensä hyvin siedettyjä, mutta suurten annosten pitkäaikainen käyttö voi aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia. Siksi keskipitkässä ja pitkäaikaisessa käytössä on käytettävä pienintä annosta, jolla oireet saadaan hallintaan. Prednisolonin farmakologisten ominaisuuksien vuoksi on noudatettava erityistä varovaisuutta, jos tätä eläinlääkevalmistetta annetaan eläimille, joiden immuunijärjestelmä on heikentynyt.

#### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkettä eläimille antavan henkilön on noudatettava:

Tämä eläinlääke voi aiheuttaa allergisia reaktioita. Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä prednisolonille tai muille kortikosteroideille tai jollekin apuaineelle, tulee välttää kosketusta eläinlääkkeen kanssa. Eläinlääke voi ärsyttää silmiä. Älä kosketa silmiä käsillä. Jos valmistetta joutuu silmiin, huuhtele runsaalla vedellä. Jos ärsytys jatkuu, hakeudu lääkäriin.

Eläinlääkkeellä voi olla haitallisia vaikutuksia nieltynä. Älä kosketa käsillä suuta. Älä syö tai juo mitään valmisteen käytön yhteydessä. Käyttämättömät tablettien osat on säilytettävä läpipainopakkauksessa ja ulkopakkauksessa ja säilytettävä huolellisesti lasten ulottumattomissa. Säilytä suljetussa kaapissa. Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys. Pese kädet tablettien käsittelyn jälkeen. Kortikosteroideista aiheutuvan sikiön epämuodostumisriskin vuoksi on suositeltavaa, että raskaana olevat naiset välttävät kosketusta eläinlääkkeen kanssa.

#### Tiineys ja laktaatio:

Eläinlääkkeen turvallisuutta hevosille tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty.

#### Tiineys:

Käyttö varhaistiineyden aikana on aiheuttanut sikiön kehityshäiriöitä laboratorioeläimillä.

Käyttö myöhästiineyden aikana aiheuttaa todennäköisesti keskenmenon tai ennenaikaisen poikimisen märehäijöillä, ja käytöllä saattaa olla vastaava vaikutus muihinkin lajeihin.

Ei saa käyttää tiineyden aikana (katso vasta-aiheet).

#### Laktaatio:

Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin hyöty-riskiarvion perusteella.

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

Tämän eläinlääkkeen ja steroideihin kuulumattomien tulehduskipulääkkeiden samanaikainen käyttö saattaa pahentaa maha-suolikanavan haavaumia. Koska kortikosteroidit voivat heikentää rokotteen aikaansaamaa immuunivastetta, prednisolonia ei saa antaa samanaikaisesti rokotteiden kanssa tai kahteen viikkoon rokotuksen jälkeen.

Prednisoloni saattaa aiheuttaa hypokalemiaa ja näin ollen suurentaa sydänglykosidien toksisuuden riskiä. Hypokalemian riski voi kasvaa, jos prednisolonia annetaan yhdessä kaliumia poistavien virtsan eritystä lisäävien lääkkeiden (diureetti) kanssa.

#### Yliannostus:

Yliannostus saattaa aiheuttaa uneliaisuutta hevosilla.

#### Merkittävät yhteensopimattomuudet:

Ei oleellinen.

## **7. Haittatapahtumat**

Hevonen:

Hyvin yleinen (> 1 eläin 10 hoidetusta eläimestä):	Hypokortisolemia <sup>1</sup> (plasman kortisolin väheneminen) Lisämunuaisen häiriö <sup>1</sup>
---	---

	Triglyseridipitoisuuden nousu <sup>2</sup>
Hyvin harvinainen (< 1 eläin 10 000 hoidetusta eläimestä, yksittäiset ilmoitukset mukaan luettuina):	Kaviokuume <sup>3</sup> Neurologiset oireet (esim. ataksia, pään kallistelu, koordinaatiokyvyttömyys) Levottomuus Makuuasennossa olo, ruokahaluttomuus Seerumin alkalisen fosfataasin (AFOS) nousu <sup>4</sup> Maha-suolikanavan haavaumat <sup>5</sup> , koliikki Voimakas hikoilu Nokkosrokko

<sup>1</sup> Johtuu siitä, että vaikuttavat annokset heikentävät hypotalamus-aivolisäke-lisämunuaiskuoriakselin toimintaa. Kun hoito lopetetaan, voi ilmetä lisämunuaisten vajaatoiminnan ja lisämunuaiskuoren atrofian oireita, jolloin eläin ei välttämättä siedä rasiutilanteita tavanomaisella tavalla.

<sup>2</sup> Tästä voi olla seurauksena merkittäviä rasva-, hiilihydraatti-, proteiini- ja kivennäisainevaihdunnan muutoksia, esimerkiksi rasvan uudelleenjakautumista, painonnousua, lihasheikkoutta ja lihaskatoa sekä osteoporoosia.

<sup>3</sup> Valmisteen käytön aikana hevosta on tarkkailtava usein.

<sup>4</sup> Saattaa liittyä maksan suurentumaan (hepatomegaliaan) ja seerumin maksaentsyymien nousuun.

<sup>5</sup> Steroidit voivat pahentaa mahalaukun ja suolen haavaumia eläimillä, jotka saavat steroideihin kuulumattomia tulehduskipulääkkeitä.

Häittapahtumista ilmoittaminen on tärkeää. Se mahdollistaa eläinlääkkeen turvallisuuden jatkuvan seurannan. Jos havaitset hättävaiikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita ensisijaisesti asiasta eläinlääkärillesi. Voit ilmoittaa kaikista hättävaiikutuksista myös myyntiluvan haltijalle tai sen paikalliselle edustajalle käyttämällä tämän pakkausselosteen lopussa olevia yhteystietoja tai kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta:

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

www-sivusto: <https://www.fimea.fi/elainlaakkeet/>

## **8. Annostus, antoreitit ja antotavat kohde-eläinlajeittain**

Suun kautta.

Oikea annos sekoitetaan pieneen määrään ruokaa.

Oikean annostuksen varmistamiseksi sekä ali- ja yliannostuksen välttämiseksi eläimen paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti. Tabletit voidaan jakaa jakouraa pitkin tarkan annostuksen helpottamiseksi.

Kerta-annoksena annettu 1 mg prednisolonia painokiloa kohden päivässä vastaa 2 tablettia 100 painokiloa kohden.

Hoito voidaan toistaa 24 tunnin välein 10 peräkkäisenä päivänä.

## **9. Annostusohjeet**

## **10. Varoajat**

Teurastus: 10 vrk.

Ei saa käyttää tammoille, joiden maitoa käytetään elintarvikkeeksi.

#### **11. Säilytystä koskevat erityiset varotoimet**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä eläinlääke ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä eläinlääkettä viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu ulkopakkauksessa ja läpipainopakkauksessa merkinnän Exp. jälkeen. Viimeisellä käyttöpäivämäärällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

Palauta osiin jaetut tabletit avattuun läpipainopakkaukseen. Yli kolme vuorokautta vanhat tabletin osat on hävitettävä.

#### **12. Erityiset varotoimet hävittämiselle**

Lääkkeitä ei saa kaataa viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Eläinlääkkeiden tai niiden käytöstä syntyvien jätemateriaalien hävittämisessä käytetään paikallisia palauttamisjärjestelyjä sekä kyseessä olevaan eläinlääkkeeseen sovellettavia kansallisia keräysjärjestelmiä. Näiden toimenpiteiden avulla voidaan suojella ympäristöä.

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

#### **13. Eläinlääkkeiden luokittelu**

Eläinlääkemääräys.

#### **14. Myyntiluvan numero(t) ja pakkauskoot**

MTnr: 36560

Kymmenen tabletin läpipainopakkaukset on pakattu 50, 100 tai 200 tabletin pahvikoteloihin.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

#### **15. Päivämäärä, jolloin pakkausselostetta on viimeksi tarkistettu**

14.01.2026

Tätä eläinlääkettä koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla unionin valmistetietokannassa (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

#### **16. Yhteystiedot**

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Ostlandring 13

31303 Burgdorf

Saksa

Paikalliset edustajat ja yhteystiedot epäillyistä haittatapahtumista ilmoittamista varten:

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY  
PL 27, FI-13721 PAROLA  
Puh: +358 3 6303100  
Sähköposti: laaketurva@vetmedic.fi

Lisätietoja tästä eläinlääkkeestä saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

## **17. Lisätietoja**