

INDLÆGSSEDDEL

Medrol Vet., 4 mg, tabletter til hund og kat

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Finland Oy
Tietokuja 4
00330 Helsinki
Finland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Pfizer Italia S.r.l.
63100 Marino del Tronto
Ascoli Piceno
Italien

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Medrol Vet. 4 mg tabletter

3. ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Aktivt stof: methylprednisolon 4 mg.

Hjælpstoffer: lactose, majsstivelse, saccharose, calciumstearat.

Tabletterne er konvekse, ellipsoideformede og hvide med ”Medrol 4” præget på den ene side og krydskærv på den anden side.

4. INDIKATIONER

Behandling af aseptiske muskel-, sene- og bursalidelser samt allergiske lidelser hos hund og kat.

5. KONTRAINDIKATIONER

Systemisk kortikosteroidbehandling er kontraindiceret til patienter med nyrelidelser, sukkersyge samt til patienter der har tuberkulose, mavesår og Cushing's syndrom.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

6. BIVIRKNINGER

Behandling med steroider kan forårsage symptomer på Cushing's syndrom, hvilket kan resultere i omlægning af kropsfedt, muskelsvaghed, tynd hud, hårtab, knogleskørhed, øget urinproduktion, øget drikkelyst og øget appetit. Ved langtidsbehandling kan der optræde forsinket sårheling eller gastrointestinale ulcus ved kombination med NSAIDs. Hos katte kan der udvikles diabetes mellitus.

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: dkma@dkma.dk

7. DYREARTER

Hund og kat.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej(E)

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Dosering er individuel. Den anbefalede dosis til **hund og kat er: 0,1 - 1,0 mg/kg** legemsvægt.

Følgende dosisbefalinger er retningsgivende:

Legemsvægt	Gennemsnitlig daglig dosis
< 9 kg	2 mg
9-18 kg	2-4 mg
18-36 kg	4-8 mg

Dosis bør i begyndelsen fordeles over to daglige doser.

Så snart et tilfredsstillende svar på behandlingen er nået, bør den daglige dosis gradvis nedsættes; ved kroniske lidelser til den mindst effektive vedligeholdelsesdosis. Der kan evt. behandles hver anden dag.

Tabletterne skal indgives gennem munden.

9 OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Det tilrådes at behandle katte om aftenen og hunde om morgenen.

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på pakningen.

12. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

I tilfælde af samtidig opståen af infektion skal den steroide behandling kombineres med en korrekt antibiotikabehandling, hvorfor det bør tilrådes at søge dyrlæge.
Behandlingsforløbet skal nøje følges af en dyrlæge.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

Vask hænder efter brug. I tilfælde af selvindgivelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp.
Indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed:

Ved anvendelse i sidste del af drægtigheden kan der være risiko for abort eller for tidlig fødsel.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Kombination af glukokortikoider med salicylater og ikke-steroid antiinflammatoriske stoffer forøger risikoen for gastrointestinale komplikationer.

Kombination af glukokortikoider med diuretika af thiazidgruppen forøger risikoen for glukoseintolerance. I tilfælde af diabetes kan glukokortikoider forstærke behovet for insulin eller oral hypoglykæmisk medicin.

Administration af barbiturater, phenylbutazon, phenytoin eller rifampicin forøger metaboliseringen og nedsætter kortikosteroidernes effekt. Kortikosteroider kan også nedsætte antikoagulanterens effekt.

Overdosis:

De væsentlige tegn på akut toksicitet er hypertension, opkastning og ødem.

**13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF
UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT**

Ikke anvendte veterinære lægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

21. september 2020