

## VALMISTEYHTEENVETO

### **1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

Isaderm vet. geeli koiralle

### **2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS**

1 g Isaderm vet. geeliä sisältää:

**Vaikuttavat aineet:** fusidiinihappo 5 mg, beetametasoni 1 mg (beetametasonivaleraattina)

**Adjuvantit:** metyyliparahydroksibentsoaatti (E218) 2,7 mg, propyyliparahydroksibentsoaatti (E216) 0,3 mg

#### **Apuaineet:**

Täydellinen apuaineluetelo, katso kohta 6.1.

### **3. LÄÄKEMUOTO**

Valkoinen geeli.

### **4. KLIINISET TIEDOT**

#### **4.1 Kohde-eläinlaji**

Koira.

#### **4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain**

Pinnallisten pyodermien, kuten akuutin märkivän ihotulehduksen ("hot spot") sekä ihopoimutulehduksen paikallishoito.

#### **4.3. Vasta-aiheet**

- Yliherkkyyys valmisteen sisältämille aineille.
- Tiineys.
- Sienten aiheuttamat ihoinfektiot ja syvä pyoderma.
- *Sarcoptes scabiei* -syyhypunkin aiheuttama tulehdus.
- *Demodex canis* -punkin aiheuttamat patologiset tilat.
- Lisämuunaisen toimintahäiriöt.

#### **4.4 Erityisvaroituukset**

Ks. kohdat 4.5 ja 4.6.

#### **4.5 Käytöön liittyvät erityiset varotoimet**

## **Eläimiä koskevat erityiset varotoimet**

Koiraa on estettävä nuolemasta hoidettua aluetta ja täten nielemästä valmistetta. Tarvittaessa tulisi harkita kaulasuojuksen käyttämistä. Ei suositella pitkääkaiskäytöön eikä laajoille ihoalueille. Valmistetta ei myöskaän suositella käytettäväksi pennuilla. Geelin joutumista silmään on varottava.

## **Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteita antavan henkilön on noudata tätä varten**

Annosteltaessa geeliä tulee käyttää kertakäyttökäsineitä. Kädet pestäään annostelun jälkeen.

### **4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)**

Beetametasonivaleraatti saattaa heikentää väliaikaisesti lisämunuaisten toimintaa. Hyvin harvinaisena haittavaikutuksena on todettu paikallisia yliherkkyysoireita, kuten kutinaa ja punoitusta. Steroidien yleiset haittavaikutukset, katso kohta 4.10.

### **4.7 Käyttö tiineyden, imetyksen tai muninnan aikana**

Ei saa käyttää tiineenä oleville eikä imettäville koirille.

### **4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muita yhteisvaikutuksia**

Ei tunneta.

### **4.9 Annostus ja antotapa**

Geeliä voidellaan ohuelti infektoituneelle alueelle 2 kertaa päivässä 5 päivän ajan.

### **4.10 Yliannostus**

Yliannostuksen oireet (johtuen joko liian suurista annoksista tai pitkään jatkuneesta käytöstä) ovat seurausta tuotteen sisältämästä kortikosteroidista, jonka vaikutukset ihoon ovat korjaantumattomia ja vaikutukset lisämunuaisten toimintaan korjaantuvia. Yliannostukseen liittyy lisääntynytä juomista ja tiheävirtaisuutta sekä merkittävä rasva-, hiilihydraatti-, proteiini- ja mineraalimetabolian muutokset, kuten kehon rasvakudoksen uudelleenkäytäminen, lihasheikkous, lihasten rappeutuminen sekä osteoporoosi. Yliannostusta epäiltäessä on tärkeää ottaa välittömästi yhteys eläinlääkäriin.

### **4.11 Varoika**

Ei oleellinen.

## **5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET**

Farmakoterapeutinen ryhmä: ATCvet-koodi: QD07CC01.

### **5.1 Farmakodynamiikka**

Isaderm vet. geeli on antibiootin (fusidiinihappo) ja kortikosteroidin (beetametasonivaleraatti) yhdistelmä. Fusidiinihappo on steroidirakenteinen antibiootti, jolla ei ole steroidien kaltaisia vaikutuksia. Se on

aktiivinen stafylokokkeja ja erityisesti *Staph. intermediusta* vastaan riippumatta penisillinaasin tuotannosta ( $MIC_{50} = 0,06 \mu\text{g/ml}$  *in vitro* -tutkimusten perusteella). Paikallisesti annosteltuna fusidiinihapolla saadaan myös streptokokkeihin tehoavat pitoisuudet ( $MIC_{50} = 6,3 \mu\text{g/ml}$  *in vitro* -tutkimusten perusteella). Fusidiinihappo estää bakteerien proteiinisynteesiä. Fusidiinihapon ja muiden kliinisessä käytössä olevien antibioottien välillä ei esiinny ristiresistenssiä. Resistenssi fusidiinihapolle on vähäinen.

Beetametasonivaleraatti on voimakas kortikosteroidi, jolla on hyvä anti-inflammatoryinen sekä kutinaa lieventävä vaikutus.

## 5.2 Farmakokinetiikka

Imeytyminen:

Fusidiinihapon penetroitumiskyky on hyvä. Se penetroi ihon syviin kerroksiin ja saattaa jopa jonkin verran imetyä (*in vitro* -tutkimuksen mukaan noin 2,5% annoksesta).

Beetametasonivaleraatti penetroi erittäin hyvin, ja topikaalisen annostelun jälkeen siitä imetyy noin 17% (*in vitro* -tutkimus).

## 6. FARMASEUTTISET TIEDOT

### 6.1 Apuaineet

Metyyliparahydroksibentsoaatti (E218), propyyliparahydroksibentsoaatti (E216), karbomeeri, polysorbaatti 80, dimetikoni, natriumhydroksidi ja puhdistettu vesi.

### 6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei tunneta.

### 6.3 Kestoaika

3 vuotta.

### 6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Älä säilytä kylmässä. Ei saa jäätynä.

### 6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Alumiinitubit 5 g, 15 g ja 30 g. Kaikkia pakauskokoja ei vältämättä ole markkinoilla.

### 6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jäte materiaalien hävittämiseelle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

## 7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Dechra Veterinary Products A/S  
Mekuvej 9  
DK-7171 Uldum  
Tanska

**8. MYYNTILUVAN NUMERO**

12552

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN  
MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

22.04.1998/7.1.2009

**10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

24.05.2024

## **PRODUKTRESUMÉ**

### **1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Isaderm vet. gel för hund

### **2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING**

1 g Isaderm vet. gel innehåller:

**Aktiva substanser:** fusidinsyra 5 mg, betametason 1 mg (betametasonvalerat)

**Adjuvans:** metylparahydroxibensoat (E218) 2,7 mg, propylparahydroxibensoat (E216) 0,3 mg

#### **Hjälpämnen:**

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt 6.1.

### **3. LÄKEMEDELSFORM**

Vit gel.

### **4. KLINISKA UPPGIFTER**

#### **4.1 Djurslag**

Hund.

#### **4.2 Indikationer, med djurslag specificerade**

Lokal behandling av ytlig pyoderma, såsom akut vätskande dermatit ("hot spots") och inflammation i hudveck.

#### **4.3 Kontraindikationer**

- Överkänslighet mot något av innehållsämnen i läkemedlet.
- Dräktighet.
- Hudinfektioner orsakade av svamp och djup pyoderma.
- Inflammation orsakad av *Sarcoptes scabiei*.
- Patologiska tillstånd orsakade av *Demodex canis*.
- Funktionsstörningar i binjure.

#### **4.4 Särskilda varningar för respektive djurslag**

Se avsnitt 4.5 och 4.6.

## **4.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning**

### **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur**

Hunden får inte att slicka det behandlade området och svälja preparatet. Vid behov kan användning av krage övervägas. Långtidsbehandling och behandling av stora hudområden rekommenderas inte. Behandling av valpar rekommenderas inte heller. Undvik att gelen kommer i kontakt med ögonen.

### **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läke medlet till djur**

Under applicering av gelen ska engångsskyddshandskar användas. Händerna ska tvättas efter appliceringen.

## **4.6 Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)**

Betametasonvalerat kan orsaka temporär binjurehämmning. Lokala överkänslighetssymtom, såsom klåda och rodnad, har konstaterats i mycket sällsynta fall. Vanliga biverkningar av steroider, se avsnitt 4.10.

## **4.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning**

Får inte användas till dräktiga och digivande hundar.

## **4.8 Interaktioner med andra läke medel och övriga interaktioner**

Inga kända.

## **4.9 Dosering och administreringssätt**

Smörj ett tunt lager gel på det infekterade området 2 gånger dagligen i 5 dagars tid.

## **4.10 Överdosering (symtom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt**

Symtom på överdosering (antingen på grund av för höga doser eller långvarig användning) är resultat av kortikosteroiden som finns i läkemedlet och vars effekter på huden är irreversibla och effekter på binjurarnas funktion reversibla. Överdosering åtföljs av ökad törst och urinproduktion samt betydande förändringar i fett-, kolhydrat-, protein- och mineralmetabolismen, såsom omfördelning av kroppsfeftvävnad, muskelsvaghet, muskeldegenerering och osteoporos. Vid misstanke om överdosering är det viktigt att omedelbart kontakta veterinär.

## **4.11 Karenstid**

Ej relevant.

## **5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk grupp: ATC vet kod: QD07CC01.

### **5.1 Farmakodynamiska egenskaper**

Isaderm vet. gel är en kombination av ett antibiotikum (fusidinsyra) och kortikosteroid

(betametasonvalerat). Fusidinsyra är ett steroidstrukturerat antibiotikum som inte har steroidliknande effekter. Det är aktivt mot stafylokokker och speciellt *Staph. intermedius*, oavsett penicillinasproduktion ( $MIC_{50} = 0,06 \mu\text{g/ml}$  baserat på *in vitro*-studier). Lokalt administrerad fusidinsyra ger också koncentrationer som har effekt på streptokocker ( $MIC_{50} = 6,3 \mu\text{g/ml}$  baserat på *in vitro*-studier). Fusidinsyra hämmar bakteriell proteinsyntes. Det finns ingen korsresistens mellan fusidinsyra och andra antibiotika som används kliniskt. Resistensen mot fusidinsyra är låg.

Betametasonvalerat är en potent kortikosteroid med god antiinflammatorisk och antipruritisk effekt.

## **5.2 Farmakokinetiska egenskaper**

Absorption:

Penetreringskapaciteten hos fusidinsyra är bra. Det penetrerar de djupa hudskiktet och kan till och med absorberas något (ca 2,5 % av dosen, enligt *in vitro*-studien).

Betametasonvalerat penetreras mycket väl och efter topisk administrering absorberas ca 17 % av det (*in vitro*-studie).

## **6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER**

### **6.1 Förteckning över hjälpmännen**

Metylparahydroxibensoat (E218), propylparahydroxibensoat (E216), karbomer, polysorbat 80, dimetikon, natriumhydroxid och renat vatten.

### **6.2 Inkompatibiliteter**

Inga kända.

### **6.3 Hållbarhet**

3 år.

### **6.4 Särskilda förvaringsanvisningar**

Förvaras i skydd mot kyla. Får ej frysas.

### **6.5 Inre förpackning (förpacknings typ och material)**

Aluminiumtub 5 g, 15 g och 30 g. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **6.6 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

## **7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

Dechra Veterinary Products A/S

Mekuvej 9  
DK-7171 Uldum  
Danmark

**8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING**

12552

**9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE**

22.04.1998/7.1.2009

**10 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN**

24.05.2024