

**VIÐAUKI I**  
**SAMANTEKT Á EIGINLEIKUM LYFS**

## **1. HEITI DÝRALYFS**

Equisolon 100 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 300 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 600 mg duft til inntöku fyrir hross

## **2. INNHALDSLÝSING**

**Virk innihaldsefni:**

100 mg prednisólon í 3 g skammtapoka  
300 mg prednisólon í 9 g skammtapoka  
600 mg prednisólon í 18 g skammtapoka

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## **3. LYFJAFORM**

Duft til inntöku.  
Hvít eða beinhvítt duft

## **4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

### **4.1 Dýrategundir**

Hross.

### **4.2 Ábendingar fyrir tilgreindar dýrategundir**

Við bólgu og klínískum einkennum endurtekinnar teppu í öndunarvegum hesta (heymæði), samhliða því sem tekið er á umhverfisþáttum.

### **4.3 Frábendingar**

Gefið ekki dýrum sem þekkt er að hafa ofnæmi fyrir virka efninu, fyrir barksterum eða einhverju hjálparefnanna.

Notið ekki við veirusýkingum meðan veiran er í blóðinu eða ef um er að ræða altækar (systemic) sveppasýkingar.

Notið ekki handa dýrum með magasár.

Notið ekki handa dýrum með sár á glæru.

Notið ekki á meðgöngu.

### **4.4 Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund**

Barksterar eru gefnir til þess að bæta klínísk einkenni frekar en til að veita lækningu. Meðferðin skal fara fram samhliða því að tekið er á umhverfisþáttum.

Dýralæknir skal meta hvert tilfelli fyrir sig og ákveða viðeigandi meðferðaráætlun. Aðeins skal hefja meðferð með prednisóloni ef ekki hefur tekist að draga úr klínískum einkennum á fullnægjandi hátt eða ef ólíklegt er að það takist eingöngu með því að taka á umhverfisþáttum.

Ekki er víst að meðferð með prednisóloni bæti öndunarstarfsemi á fullnægjandi hátt í öllum tilvikum og hugsanlega þarf að íhuga notkun hraðvirkari lyfja í hverju einstöku tilfelli.

## 4.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

### Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

Ekki skal nota lyfið handa dýrum með sykursýki, nýrnabilun, hjartabilun, ofvirkni nýrnahettubarkar eða beinþynningu.

Tilkynnt hefur verið um að notkun barkstera hjá hrossum valdi hófsperru (sjá kafla 4.6). Því þarf að hafa títt eftirlit með hrossum meðan á meðferðartímanum stendur.

Vegna lyfjafræðilegra eiginleika prednisólons á að nota það með varúð þegar dýralyfið er gefið dýrum með veiklað ónæmiskerfi.

### Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Þeir sem hafa ofnæmi fyrir barksterum eða einhverju af hjálparefnunum mega ekki komast í snertingu við dýralyfið.

Þungaðar konur mega ekki gefa dýralyfið vegna hættu á vansköpun fósturs.

Mælt er með notkun hanska og hlífðargrímu fyrir vitum við meðhöndlun og gjöf dýralyfsins.

Til þess að koma í veg fyrir að duftið þylist upp á ekki að hrista dýralyfið.

## 4.6 Aukaverkanir (tíðni og alvarleiki)

Í örfáum tilvikum hefur hófsperra komið fram eftir notkun dýralyfsins. Þess vegna á að hafa reglulegt eftirlit með hrossum meðan á meðferðinni stendur.

Í örfáum tilvikum hafa vísbendingar af taugafræðilegum toga komið fram eftir notkun dýralyfsins eins og ósamhæfðar hreyfingar, dýrið leggst, hallar höfði, eirðarleysi eða vanhnitun (incoordination).

Enda þótt stakir stórir skammtar barksterum þolist yfirleitt vel kunna þeir að valda alvarlegum aukaverkunum við langtímanotkun. Því skal halda skömmum, sem gefnir eru í meðallagi langan eða lengri tíma, við það lágmark sem þarf til að ná stjórn á einkennum, að öllu jöfnu.

Sú verulega og skammtatengda bæling kortisóls sem kemur mjög oft fram við meðferð stafar af því að þeir skammtar sem veita árangur hafa bælandi áhrif á undirstúku-heiladinguls-nýrnahettu-öxul.

Eftir að meðferð er haett geta komið fram merki um bilun í nýrnahettum sem getur leitt til rýrnunar í nýrnahettuberki og þetta getur valdið því að dýrið hefur ekki fulla getu til að takast á við aðstæður þar sem það er undir álagi.

Veruleg aukning þríglýseríða kemur mjög oft fram. Hún getur verið hluti af hugsanlegri ofvirkni nýrnahettubarkar af völdum læknismeðferðar (Cushings sjúkdómur) sem felur í sér verulega breytingu á umbroti fitu, kolvetna, prótíns og steinefna, t.d. getur orðið vart við endurdreifingu líkamsfitu, aukna líkamsþyngd, slappleika og rýrnun í vöðvum og beinþynningu.

Aukning alkálíksks fosfatasa fyrir tilstilli sykurstera kemur örsjaldan fram og gæti tengst lifrarstækkun ásamt aukningu lifrarensíma í sermi.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um sáramyndun í meltingarfærum sem getur versnað af völdum stera hjá dýrum sem fá bólgeyðandi gigtarlyf og hjá dýrum með mænuáverka (sjá kafla 4.3). Önnur einkenni frá meltingarfærum sem hafa í örfáum tilvikum komið fram eru iðrakveisa og lystarleysi.

Í örfáum tilvikum hefur ofsvitnun komið fram. Örsjaldan hefur ofsakláði komið fram.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
- koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik)

## 4.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins hjá hrossum á meðgöngu, þannig að ekki má nota dýralyfið hjá fylfullum hryssum (sjá kafla 4.3).

Vitað er til þess að lyfjagjöf snemma á meðgöngu hefur valdið frávikum hjá fóstrum hjá tilraunadýrum. Líklegt er að lyfjagjöf seit á meðgöngu valdi fósturláti eða fæðingu fyrir tímann hjá jórturdýrum og kann að hafa svipuð áhrif á aðrar dýrategundir.

#### 4.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Samhliða notkun þessa dýralyfs og bólgeyðandi gigtarlyfja kann að valda versnun sáramyndunar í meltingarfærum. Þar sem barksterar geta dregið úr ónæmissvörum við bólusetningu skal ekki nota prednisónlon samhliða bóluefnum eða innan tveggja vikna eftir bólusetningu.

Lyfjagjöf prednisólons kann að valda kalíumskorti í blóði og þar með auka hættu á eiturverkunum vegna hjartaglýkosis. Hættan á kalíumskorti kann að aukast ef prednisónlon er gefið ásamt þvagræsandi lyfjum sem draga úr magni kalíums.

#### 4.9 Skammtar og íkomuleið

Til inntöku.

Til þess að tryggja að réttur skammtur sé gefinn skal ákvarða líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er svo forðast megi van- eða ofskömmtn.

Stakur skammtur með 1 mg af prednisónloni/kg líkamsþyngdar á dag samsvarar 100 mg af prednisónloni í 3 g skammtapoka á 100 kg líkamsþyngdar (sjá skammtatöflu hér á eftir).

Endurtaka má meðferð með 24 klst. millibili í 10 daga samfellt.

Blanda skal réttum skammti í lítið magn fóðurs.

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

Skammtapoka af mismunandi pakkningastærðum má nota saman til þess að fá fram réttan skammt eins og kemur fram í töflunni hér á eftir:

Líkamsþyngd (kg) hross	Fjöldi skammtapoka		
	100 mg prednisónlon (3 g skammtapoki)	300 mg prednisónlon (9 g skammtapoki)	600 mg prednisónlon (18 g skammtapoki)
100-200	2		
200-300		1	
300-400	1	1	
400-500	2	1	
500-600			1
600-700	1		1
700-800	2		1
800-900		1	1
900-1000	1	1	1

#### 4.10 Ofskömmtn (einkenni, bráðameðferð, móteitur), ef þörf krefur

Ólíklegt er að skammtímagjöf, jafnvel stórra skammta, valdi alvarlegum skaðlegum altækum áhrifum. Þó getur langtímanotkun barkstera valdið alvarlegum (sjá kafla 4.6).

#### 4.11 Biótími fyrir afurðanýtingu

Kjöt og innmatur: 10 dagar.

Dýralyfið er ekki viðurkennt til notkunar handa merum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

### 5. LYFJAÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Flokkun eftir verkun: barksterar til altækrar notkunar (systemic use), sykursterar.

ATCvet flokkur: QH02AB06

## 5.1 Lyfhrif

Prednisólon er barksteri með meðalmikla virkni sem hefur sem nemur u.p.b. 4 sinnum bólgeyðandi áhrif og u.p.b. 0,8 sinnum natrúumsparandi áhrif kortisóls. Barksterar bæla ónæmissvörun með því að hamla víkkun háræða, flutningi og starfsemi hvítfrumna og frumuáti. Sykursterar hafa áhrif á umbrot með því að auka nýmyndun glükósa. Endurtekin teppa í öndunarvegum (heymæði) er algengur öndunarsjúkdómur hjá fullorðnum hrossum. Þau hross sem verða fyrir þessu eru næm fyrir mótefnavökum við innöndun og öðrum bólguvaldandi efnum svo sem sveppagróum og inneitri í ryki. Þegar þörf er á læknismeðferð hrossa með heymæði reynast sykursterar árangursríkir við að meðhöndlala klínisk einkenni og draga úr daufkyrningafæð í öndunarvegum.

## 5.2 Lyfjahvörf

Í kjölfar inntöku hjá hrossum frásogast prednisólon auðveldlega og veitir hraða svörun sem er viðhaldið í u.p.b. 24 klst. Heildar meðaltal  $T_{max}$  er  $2,5 \pm 3,1$  klst.,  $C_{max}$  er  $237 \pm 154$  ng/ml og  $AUC_t$  er  $989 \pm 234$  ng·klst./ml.  $T_{1/2}$  er  $3,1 \pm 2,3$  klst. en það hefur ekki þýðingu í meðferðarlegu tilliti þegar verið er að meta barkstera til altærkar notkunar.

Aðgengi eftir inntöku er u.p.b. 60%. Umbrot prednisólons á sér stað að hluta til í líffræðilega óvirka efnið prednisón. Prednisólon, prednisón, 20 $\beta$ -dihýdróprednisólon og 20 $\beta$ -dihýdróprednisón finnast í jöfnu magni í þvagi. Útskilnaði prednisólons lýkur á innan við 3 dögum.

Endurtekin skömmutun veldur ekki uppsöfnun prednisólons í blóðvökva.

## 6. LYFJAGERÐARFRÆDILEGAR UPPLÝSINGAR

### 6.1 Hjálparefní

Laktósaeinhýdrat  
Duft með anísbragði  
Vötnuð kíslkvoða.

### 6.2 Ósamrýmanleiki sem skiptir máli

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við önnur dýralyf, vegna þess að rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

### 6.3 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 3 ár  
Skammtapokar eru einnota og þeim skal farga eftir notkun/opnun.  
Geymsluþol eftir blöndun í fóðurskammt eða fæðuköggla: 24 klst

### 6.4. Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Ekki skal geyma opna skammtapoka.

### 6.5 Gerð og samsetning innri umbúða

Pappaaskja sem inniheldur 20 pentalamínat skammtapoka (LDPE innri húð) með 3 g (inniheldur 100 mg prednisólon), eða 10 skammtapoka með 9 g (inniheldur 300 mg prednisólon) eða 18 g (inniheldur 600 mg prednisólon) af dufti til inntöku.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

**6.6 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra**

Farga skal ónotuðu dýralyfi eða úrgangi vegna dýralyfs í samræmi við gildandi reglur.

**7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Le Vet B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Holland

**8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/14/161/001-003

**9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 12/03/2014  
Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 05/02/2019

**10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu/>.

**TAKMARKANIR Á SÖLU, DREIFINGU OG/EÐA NOTKUN**

Á ekki við.

## **1. HEITI DÝRALYFS**

Equisolon 33 mg/g duft til inntöku fyrir hross

## **2. INNHALDSLÝSING**

Krukka með 180 g eða 504 g af dufti til inntöku. Eitt gramm inniheldur:

**Virk innihaldsefni:**

prednisólon      33,3 mg

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

## **3. LYFJAFORM**

Duft til inntöku.  
Hvít eða beinhvít duft

## **4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR**

### **4.1 Dýrategundir**

Hross.

### **4.2 Ábendingar fyrir tilgreindar dýrategundir**

Við bólgu og klínískum einkennum endurtekinnar teppu í öndunarvegum hesta (heyymæði), samhliða því sem tekið er á umhverfisþáttum.

### **4.3 Frábendingar**

Gefið ekki dýrum sem þekkt er að hafa ofnæmi fyrir virka efninu, fyrir barksterum eða einhverju hjálparefnanna.

Notið ekki við veirusýkingum meðan veiran er í blóðinu eða ef um er að ræða altækar (systemic) sveppasýkingar.

Notið ekki handa dýrum með magasár.

Notið ekki handa dýrum með sár á glæru.

Notið ekki á meðgöngu.

### **4.4 Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund**

Barksterar eru gefnir til þess að bæta klínísk einkenni frekar en til að veita lækningu. Meðferðin skal fara fram samhliða því sem tekið er á umhverfisþáttum.

Dýralæknir skal meta hvert tilfelli fyrir sig og ákveða viðeigandi meðferðaráætlun. Aðeins skal hefja meðferð með prednisóloni ef ekki hefur tekist að draga úr klínískum einkennum á fullnægjandi hátt eða ef ólíklegt er að það takist eingöngu með því að taka á umhverfisþáttum.

Ekki er víst að meðferð með prednisóloni bæti öndunarstarfsemi á fullnægjandi hátt í öllum tilvikum og hugsanlega þarf að íhuga notkun hraðvirkari lyfja í hverju einstöku tilfelli.

## 4.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

### Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

Ekki skal nota lyfið handa dýrum með sykursýki, nýrnabilun, hjartabilun, ofvirkni nýrnahettubarkar eða beinþynningu.

Tilkynnt hefur verið um að notkun barkstera hjá hrossum valdi hófsperru (sjá kafla 4.6). Því þarf að hafa títt eftirlit með hrossum meðan á meðferðartímanum stendur.

Vegna lyfjafræðilegra eiginleika prednisólons á að nota það með varúð þegar dýralyfið er gefið dýrum með veiklað ónæmiskerfi.

### Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Þeir sem hafa ofnæmi fyrir barksterum eða einhverju af hjálparefnunum mega ekki komast í snertingu við dýralyfið.

Þungaðar konur mega ekki gefa dýralyfið vegna hættu á vansköpun fósturs.

Mælt er með notkun hanska og hlífðargrímu fyrir vitum við meðhöndlun og gjöf dýralyfsins.

Til þess að koma í veg fyrir að duftið þyrlist upp á að ekki að hrista dýralyfið.

## 4.6 Aukaverkanir (tíðni og alvarleiki)

Í örfáum tilvikum hefur hófsperra komið fram eftir notkun dýralyfsins. Þess vegna á hafa reglulegt eftirlit með hrossum meðan á meðferðinni stendur.

Í örfáum tilvikum hafa vísbendingar af taugafræðilegum toga komið fram eftir notkun dýralyfsin eins og ósamhæfðar hreyfingar, dýrið leggst, hallar höfði, eirðarleysi eða vanhnitun (incoordination).

Enda þótt stakir stórir skammtar barkterum þolist yfirleitt vel kunna þeir að valda alvarlegum aukaverkunum við langtímanotkun. Því skal halda skömmum, sem gefnir eru í meðallagi langan eða lengri tíma, við það lágmark sem þarf til að ná stjórn á einkennum, að öllu jöfnu.

Sú verulega og skammtatengda bæling kortisóls sem kemur mjög oft fram við meðferð stafar af því að þeir skammtar sem veita árangur hafa bælandi áhrif á undirstúku-heildadinguls-nýrnahettu-öxul.

Eftir að meðferð er haett geta komið fram merki um bilun í nýrnahettum sem getur leitt til rýrnunar í nýrnahettuberki og þetta getur valdið því að dýrið hefur ekki fulla getu til að takast á við aðstæður þar sem það er undir álagi.

Veruleg aukning þríglýseríða kemur mjög oft fram. Hún getur verið hluti af hugsanlegri ofvirkni nýrnahettubarkar af völdum læknismeðferðar (Cushings sjúkdómur) sem felur í sér verulega breytingu á umbroti fitu, kolvetna, prótíns og steinefna, t.d. getur orðið vart við endurdreifingu líkamsfitu, aukna líkamsþyngd, slappleika og rýrnun í vöðvum og beinþynningu.

Aukning alkalísks fosfatasa fyrir tilstilli sykurstera kemur örsjaldan fram og gæti tengst lifrarstækkun ásamt aukningu lifrarensíma í sermi.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um sáramyndun í meltingarfærum sem getur versnað af völdum stera hjá dýrum sem fá bólgeyðandi gigtarlyf og hjá dýrum með mænuáverka (sjá kafla 4.3). Önnur einkenni frá meltingarfærum sem hafa í örfáum tilvikum komið fram eru iðrakeisa og lystarleysi.

Í örfáum tilvikum hefur ofsvitnun komið fram. Örsjaldan hefur ofskláði komið fram.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
- koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik)

## 4.7 Notkun á meðgöngu, við mjólkurgjöf og varp

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins hjá hrossum á meðgöngu, þannig að ekki má nota dýralyfið hjá fylfullum hryssum (sjá kafla 4.3).

Vitað er til þess að lyfjagjöf snemma á meðgöngu hefur valdið frávikum hjá fóstrum hjá tilraunadýrum. Líklegt er að lyfjagjöf seit á meðgöngu valdi fósturláti eða fæðingu fyrir tímann hjá jórturdýrum og kann að hafa svipuð áhrif á aðrar dýrategundir.

#### 4.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Samhliða notkun þessa dýralyfs og bólgeyðandi gigtarlyfja kann að valda versnun sáramyndunar í meltingarfærum. Þar sem barksterar geta dregið úr ónæmissvörum við bólusetningu skal ekki nota prednisónlon samhliða bóluefnum eða innan tveggja vikna eftir bólusetningu.

Lyfjagjöf prednisólons kann að valda kalíumskorti í blóði og þar með auka hættu á eiturverkunum vegna hjartaglýkosis. Hættan á kalíumskorti kann að aukast ef prednisónlon er gefið ásamt þvagræsandi lyfjum sem draga úr magni kalíums.

#### 4.9 Skammtar og íkomuleið

Til inntöku.

Til þess að tryggja að réttur skammtur sé gefinn skal ákvarða líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er svo forðast megi van- eða ofskömmtu.

Stakur skammtur með 1 mg af prednisónloni/kg líkamsþyngdar samsvarar 3 g af dufti á 100 kg líkamsþyngdar (sjá skammtatöflu hér á eftir).

Endurtaka má meðferð með 24 klst. millibili í 10 daga samfellt.

Blanda skal réttum skammti í lítið magn fóðurs.

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

Þegar mæliskeiðin er notuð skal fylgja eftirfarandi skammtatöflu:

Líkamsþyngd (kg)hross	Krukka með mæliskeið (= (1 skeið = 4,6 g duft)
	Fjöldi skeiða
150-300	2
300-450	3
450-600	4
600-750	6
750-1000	7

#### 4.10 Ofskömmtu (einkenni, bráðameðferð, móteitur), ef þörf krefur

Ólíklegt er að skammtímagjöf, jafnvel stórra skammta, valdi alvarlegum skaðlegum altækum áhrifum. Þó getur langtímanotkun barkstera valdið alvarlegum aukaverkunum (sjá kafla 4.6).

#### 4.11 Biðtími fyrir afurðanýtingu

Kjöt og innmatur: 10 dagar.

Dýralyfið er ekki viðurkennt til notkunar handa merum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

### 5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Flokkun eftir verkun: barksterar til altækrar notkunar (systemic use), sykursterar.

ATCvet flokkur: QH02AB06

#### 5.1 Lyfhrif

Prednisónlon er barksteri með meðalmikla virkni sem hefur sem nemur u.p.b. 4 sinnum bólgeyðandi áhrif og u.p.b. 0,8 sinnum natrúumsparandi áhrif kortisóls. Barksterar bæla ónæmissvörum með því að hamla víkkun háraða, flutningi og starfsemi hvítfrumna og frumuáti. Sykursterar hafa áhrif á umbrot með því að auka nýmyndun glúkósa. Endurtekin teppa í öndunarvegum (heymæði) er algengur

öndunarsjúkdómur hjá fullorðnum hrossum. Þau hross sem verða fyrir þessu eru næm fyrir mótefnavökum við innöndun og öðrum bólguvaldandi eftum svo sem sveppagróum og inneitri í ryki. Þegar þörf er á læknismeðferð hrossa með heymæði reynast sykursterar árangursríkir við að meðhöndl klínísk einkenni og draga úr daufkyrningafæð í öndunarvegum.

## 5.2 Lyfjahvörf

Í kjölfar inntöku hjá hrossum frásogast prednisólon auðveldlega og veitir hraða svörun sem er viðhaldið í u.p.b. 24 klst. Heildar meðaltal  $T_{max}$  er  $2,5 \pm 3,1$  klst.,  $C_{max}$  er  $237 \pm 154$  ng/ml og  $AUC_t$  er  $989 \pm 234$  ng·klst./ml.  $T_{1/2}$  er  $3,1 \pm 2,3$  klst. en það hefur ekki þýðingu í meðferðarlegu tilliti þegar verið er að meta barkstera til altækrar notkunar.

Aðgengi efítir inntöku er u.p.b. 60%. Umbrot prednisólons á sér stað að hluta til í líffræðilega óvirka efnið prednisón. Prednisólon, prednisón, 20 $\beta$ -dihýdróprednisón og 20 $\beta$ -dihýdróprednisón finnast í jöfnu magni í þvagi. Útskilnaði prednisólons lýkur á innan við 3 dögum. Endurtekin skömmtu veldur ekki uppsöfnun prednisólons í blöðvökva.

## 6. LYFJAGERÐARFRÆDILEGAR UPPLÝSINGAR

### 6.1 Hjálparefni

Laktósaeinhýdrat  
Duft með anísbragði  
Vötnuð kíslkvoða.

### 6.2 Ósamrýmanleiki sem skiptir máli

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við önnur dýralyf, vegna þess að rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

### 6.3 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 3 ár.  
Geymsluþol eftir að umbúðir hafa verið rofnar: 4 vikur.  
Geymsluþol eftir blöndun í fóðurskammt eða fæðuköggla: 24 klst.

### 6.4. Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið í upprunalegu íláti.  
Geymið krukkuna vel lokaða.

### 6.5 Gerð og samsetning innri umbúða

Pappaaskja sem inniheldur eina (hvít) HDPE krukku með LDPE loki með afrifanlegum hring, sem inniheldur 180 grömm eða 504 grömm af dufti til inntöku og eina (litlausa) polýstýren mæliskeið (sem mælir 4,6 grömm af dufti til inntöku).

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

### 6.6 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra

Farga skal ónotuðu dýralyfi eða úrgangi vegna dýralyfs í samræmi við gildandi reglur.

## **7. MARKAÐSLEYFISHAFI**

Le Vet B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Holland

## **8. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/14/161/004  
EU/2/14/161/005

## **9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS**

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: 12/03/2014  
Nýjasta dagsetning endurnýjunar markaðsleyfis: 05/02/2019

## **10. DAGSETNING ENDURSKOÐUNAR TEXTANS**

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu <http://www.ema.europa.eu/>.

## **TAKMARKANIR Á SÖLU, DREIFINGU OG/EÐA NOTKUN**

Á ekki við.

## **VIÐAUKI II**

- A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPÝKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**
- C. UPPLÝSINGAR UM HÁMARK DÝRALYFJALEIFA**

## A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT

Heiti og heimilisfang framleiðenda sem eru ábyrgir fyrir lokasampykkt

LelyPharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8203 AA Lelystad  
Holland

## B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN

Dýralyfið er lyfseðilsskylt.

## C. UPPLÝSINGAR UM HÁMARK DÝRALYFJALEIFA

Virka efnið í Equisolon er leyft innihaldsefni samkvæmt lýsingu í töflu 1 í viðaukanum við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 37/2010:

Lyfjafræðilega virkt efni	Markefni lyfjaleifa	Dýrategundir	Hámark lyfjaleifa (MRL)	Markvefur	Önnur ákvæði	Flokkun eftir meðferð
Prednisólon	Prednisólon	Dýr af hestaætt	4 µg/kg 8 µg/kg 6 µg/kg 15 µg/kg	Vöðvar Fita Lifur Nýru	ENGAR UPPLÝSIN GAR	Barksterar/ Sykursterar

Hjálparefnin sem talin eru upp í kafla 6.1 í samantekt á eiginleikum lyfsins eru ýmist leyfð innihaldsefni sem ekki þurfa gildi fyrir hámark lyfjaleifa samkvæmt töflu 1 í viðaukanum við reglugerð framkvæmdastjórnarinnar (ESB) nr. 37/2010 eða talin falla utan reglugerðar (EB) nr. 470/2009 þegar þau eru notuð eins og í þessu dýralyfi.

**VIÐAUKI III**  
**ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL**

## A. ÁLETRANIR

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **PAPPAASKJA - Skammtapokar**

#### **1. HEITI DÝRALYFS**

Equisolon 100 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 300 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 600 mg duft til inntöku fyrir hross  
prednisólon

#### **2. VIRK(T) INNIHALDSEFNI**

100 mg prednisólon  
300 mg prednisólon  
600 mg prednisólon

#### **3. LYFJAFORM**

Duft til inntöku.

#### **4. PAKKNINGASTÆRÐ**

20 x 3 g  
10 x 9 g  
10 x 18 g

#### **5. DÝRATEGUND(IR)**

Hross.

#### **6. ÁBENDING(AR)**

#### **7. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.  
Til inntöku.

#### **8. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU**

Biðtími: Kjöt og innmatur: 10 dagar.  
Dýralyfið er ekki viðurkennt til notkunar handa merum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

## **9. SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF ÞÖRF KREFUR**

Mælt er með notkun hanska og hlíðargrímu fyrir vitum við meðhöndlun og gjöf dýralyfsins. Til þess að koma í veg fyrir að duftið þyrlist upp á ekki að hrista dýralyfið.

## **10. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

## **11. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Ekki skal geyma opna skammtapoka.

## **12. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR Á ÓNOTUÐUM LYFJUM EÐA ÚRGANGI, EF VIÐ Á**

Förgun: Lesið fylgiseðil.

## **13. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“ OG SKILYRÐI EÐA TAKMARKANIR Á AFGREIÐSLU OG NOTKUN, EF VIÐ Á**

Dýralyf.

Lyfseðilsskylt.

## **14. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

## **15. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Le Vet B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Holland

## **16. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/14/161/001-003

## **17. LOTUNÚMER FRAMLEIÐANDA**

Lot {númer}

**LÁGMARKS UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM**

**SKAMMTAPOKAR (3, 9 og 18 grömm)**

**1. HEITI DÝRALYFS**

Equisolon 100 mg duft til inntöku fyrir hross

Equisolon 300 mg duft til inntöku fyrir hross

Equisolon 600 mg duft til inntöku fyrir hross

prednisólon

**2. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA**

Le Vet B.V.

**3. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

**4. LOTUNÚMER**

Lot {númer}

**5. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“**

Dýralyf.

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM**

### **PAPPAASKJA – krukka**

#### **1. HEITI DÝRALYFS**

Equisolon 33 mg/g duft til inntöku fyrir hross  
prednisólon

#### **2. VIRK(T) INNIHALDSEFNI**

33,3 mg/g prednisólon.

#### **3. LYFJAFORM**

Duft til inntöku.

#### **4. PAKKNINGASTÆRÐ**

1 krukka með180 g.

1 krukka með 504 g.

Mæliskeið fylgir.

#### **5. DÝRATEGUND(IR)**

Hross.

#### **6. ÁBENDING(AR)**

#### **7. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

Til inntöku.

#### **8. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU**

Biðtími: Kjöt og innmatur: 10 dagar.

Dýralyfið er ekki viðurkennt til notkunar handa merum sem gefa af sér mjólk til manneldis

#### **9. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ, EF ÞÖRF KREFUR**

Mælt er með notkun hanska og hlífðargrímu fyrir vitum við meðhöndlun og gjöf dýralyfsins. Til þess að koma í veg fyrir að duftið þyrlist upp á ekki að hrista dýralyfið .

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

## **10. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP {mánuður/ár}

Rofna pakkningu skal nota innan 4 vikna.

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

## **11. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í upprunalegu ílái.

Geymið ílátíð vel lokað.

## **12. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR Á ÓNOTUÐUM LYFJUM EÐA ÚRGANGI, EF VIÐ Á**

Förgun: Lesið fylgiseðil.

## **13. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“ OG SKILYRÐI EÐA TAKMARKANIR Á AFGREIÐSLU OG NOTKUN, EF VIÐ Á**

Dýralyf. Lyfseðilsskylt.

## **14. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

## **15. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Le Vet B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Holland

## **16. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/14/161/004

EU/2/14/161/005

## **17. LOTUNÚMER FRAMLEIÐANDA**

Lot {númer}

## **UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á INNRI UMBÚÐUM**

**Krukka**

### **1. HEITI DÝRALYFS**

Equisolon 33 mg/g duft til inntöku fyrir hross  
prednisólon

### **2. VIRK(T) INNIHALDSEFNI**

33,3 mg/g prednisólon.

### **3. LYFJAFORM**

Duft til inntöku.

### **4. PAKKNINGASTÆRÐ**

180 g  
504 g

### **5. DÝRATEGUND(IR)**

Hross

### **6. ÁBENDING(AR)**

### **7. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)**

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

### **8. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU**

Biðtími: Kjöt og innmatur: 10 dagar.

Dýralyfið er ekki viðurkennt til notkunar handa merum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

### **9. SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF ÞÖRF KREFUR**

Mælt er með notkun hanska og hlífðargrímu fyrir vitum við meðhöndlun og gjöf dýralyfsins. Til þess að koma í veg fyrir að duftið þyrlist upp á ekki að hrista dýralyfið.

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

## **10. FYRNINGARDAGSETNING**

EXP

Rofna pakkningu skal nota innan 4 vikna.

Skipta skal um mat sem blandaður hefur verið dýralyfi ef hans er ekki neytt innan 24 klst.

## **11. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI**

Geymið í upprunalegu ílái. Geymið íláið vel lokað.

## **12. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR Á ÓNOTUÐUM LYFJUM EÐA ÚRGANGI, EF VIÐ Á**

Förgun: Lesið fylgiseðil.

## **13. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“ OG SKILYRÐI EÐA TAKMARKANIR Á AFGREIÐSLU OG NOTKUN, EF VIÐ Á**

Dýralyf - Lyfseðilsskylt.

## **14. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

## **15. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA**

Le Vet B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Holland

## **16. MARKAÐSLEYFISNÚMER**

EU/2/14/161/004  
EU/2/14/161/005

## **17. LOTUNÚMER FRAMLEIÐANDA**

Lot {númer}

## **B. FYLGISEÐILL**

## FYLGISEÐILL

Equisolon 100 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 300 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 600 mg duft til inntöku fyrir hross

### 1. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA OG ÞESS FRAMLEIÐANDA SEM BER ÁBYRGÐ Á LOKASAMPÝKKT, EF ANNAR

#### Markaðsleyfishafi:

Le Vet B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Holland

#### Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasampykkt:

LelyPharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Holland

### 2. HEITI DÝRALYFS

Equisolon 100 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 300 mg duft til inntöku fyrir hross  
Equisolon 600 mg duft til inntöku fyrir hross  
prednisólon

### 3. VIRK(T) INNIHALDSEFNI OG ÖNNUR INNIHALDSEFNI

Hvít eða beinhvítt duft sem inniheldur 33,3 mg/g af prednisólon.

#### Virk innihaldsefni:

100 mg prednisólon í 3 g skammtapoka  
300 mg prednisólon í 9 g skammtapoka  
600 mg prednisólon í 18 g skammtapoka

### 4. ÁBENDING(AR)

Við bólgu og klínískum einkennum endurtekinnar teppu í öndunarvegum hesta (heymæði), samhlíða því sem tekið er á umhverfisþáttum.

### 5. FRÁBENDINGAR

Gefið ekki dýrum sem þekkt er að hafa ofnæmi fyrir virka efninu, fyrir barksterum eða einhverju hjálparefnanna.

Notið ekki við veirusýkingum ef veiruagnir eru til staðar í blóðinu eða ef um er að ræða altækar (systemic) sveppasýkingar.

Notið ekki handa dýrum með magasár.

Notið ekki handa dýrum með sár á glæru.

Notið ekki á meðgöngu.

## **6. AUKAVERKANIR**

Í örfáum tilvikum hefur hófsperra komið fram eftir notkun dýralyfsins. Þess vegna á að hafa reglulegt eftirlit með hrossum meðan á meðferðinni stendur.

Í örfáum tilvikum hafa vísbendingar af taugafræðilegum toga komið fram eftir notkun dýralyfsin eins og ósamhæfðar hreyfingar, dýrið leggst, hallar höfði, eirðarleysi eða vanhnitun (incoordination).

Enda þótt stakir stórir skammtar barkterum þolist yfirleitt vel kunna þeir að valda alvarlegum aukaverkunum við langtímanotkun. Því skal halda skömmum, sem gefnir eru í meðallagi langan eða lengri tíma, við það lágmark sem þarf til að ná stjórn á einkennum, að öllu jöfnu.

Sú verulega og skammtatengda bæling kortisóls sem kemur mjög oft fram við meðferð stafar af því að þeir skammtar sem veita árangur hafa bælandi áhrif á undirstíku-heiladinguls-nýrnahettu-öxul.

Eftir að meðferð er hætt geta komið fram merki um bilun í nýrnahettum sem getur leitt til rýmnunar í nýrnahettuberki og þetta getur valdið því að dýrið hefur ekki fulla getu til að takast á við aðstæður þar sem það er undir á lagi.

Veruleg aukning þríglýseriða kemur mjög oft fram. Hún getur verið hluti af hugsanlegri ofvirkni nýrnahettubarkar af völdum læknismeðferðar (Cushings sjúkdómur) sem felur í sér verulega breytingu á umbroti fitu, kolveta, protíns og steinefna, t.d. getur orðið vart við endurdreifingu líkamsfitu, aukna líkamsþyngd, slappleika og rýrnun í vöðvum og beinþynningu.

Aukning alkalíisks fosfatasa fyrir tilstilli sykurstera kemur örsjaldan fram og gæti tengst lifrarstækkun ásamt aukningu lifrarensíma í sermi.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um sáramyndun í meltingarfærum sem getur versnað af völdum stera hjá dýrum sem fá bólgeyðandi gigtarlyf og hjá dýrum með mænuáverka (sjá kafla 4.3). Önnur einkenni frá meltingarfærum sem hafa í örfáum tilvikum komið fram eru iðrakveisa og lystarleysi.

Í örfáum tilvikum hefur ofsvitnun komið fram. Örsjaldan hefur ofskláði komið fram.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
- koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik)

Gerið dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgiseðlinum eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif.

## **7. DÝRATEGUND(IR)**

Hross.

## **8. SKAMMTAR FYRIR HVERJA DÝRATEGUND, ÍKOMULEIÐ(IR) OG AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

Til inntoku.

Til þess að tryggja að réttur skammtur sé gefinn skal ákvæða líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er svo forðast megi van- eða ofskömmtun.

Stakur skammtur með 1 mg af prednisoloni/kg líkamsþyngdar á dag samsvarar 100 mg af prednisoloni í 3 g skammtapoka á 100 kg líkamsþyngdar (sjá skammtatöflu hér á eftir).

Endurtaka má meðferð með 24 klst. millibili í 10 daga samfellt.

Blanda skal réttum skammti í lítið magn fóðurs.

Skammtapoka af mismunandi pakkningastærðum má nota saman til þess að fá fram réttan skammt eins og kemur fram í töflunni hér á eftir:

Líkamsþyngd (kg) hross	Fjöldi skammtapoka		
	100 mg prednisólon (3 g skammtapoki)	300 mg prednisólon (9 g skammtapoki)	600 mg prednisólon (18 g skammtapoki)
100-200	2		
200-300		1	
300-400	1	1	
400-500	2	1	
500-600			1
600-700	1		1
700-800	2		1
800-900		1	1
900-1000	1	1	1

## 9. LEIÐBEININGAR UM RÉTTA LYFJAGJÖF

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

## 10. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

Kjöt og innmatur: 10 dagar.

Dýralyfið er ekki viðurkennt til notkunar handa merum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

## 11. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VIÐ GEYMSLU

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

EKKI skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum og öskjunni.

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

EKKI skal geyma opna skammtapoka.

## 12. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ

### Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund

Barksterar eru gefnir til þess að bæta klínísk einkenni frekar en til að veita lækningu. Meðferðin skal fara fram samhlíða því sem tekið er á umhverfispáttum.

Dýralæknir skal meta hvert tilfelli fyrir sig og ákveða viðeigandi meðferðaráætlun. Aðeins skal hefja meðferð með prednisóloni ef ekki hefur tekist að draga úr klínískum einkennum á fullnægjandi hátt eða ef ólíklegt er að það takist eingöngu með því að taka á umhverfispáttum.

EKKI er víst að meðferð með prednisóloni bæti öndunarstarfsemi á fullnægjandi hátt í öllum tilvikum og hugsanlega þarf að íhuga notkun hraðvirkari lyfja í hverju einstöku tilfelli.

### Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

EKKI skal nota lyfið handa dýrum með sykursýki, nýrnabilun, hjartabilun, ofvirkni nýrnahettubarkar eða beinþynningu.

Tilkynnt hefur verið um að notkun barkstera hjá hrossum valdi hófsperru (sjá kaflann Aukaverkanir). Því þarf að hafa titt eftirlit með hrossum meðan á meðferðartímanum stendur.

Vegna lyfjafræðilegra eiginleika prednisólons á að nota það með varúð þegar dýralyfið er gefið dýrum með veiklað ónæmiskerfi.

### Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Þeir sem hafa ofnæmi fyrir barksterum eða einhverju af hjálparefnunum mega ekki komast í snertingu við dýralyfið.

Þungaðar konur mega ekki gefa dýralyfið vegna hættu á vansköpun fósturs.

Mælt er með notkun hanska og hlífðargrímu fyrir vitum við meðhöndlun og gjöf dýralyfsins.

Til þess að koma í veg fyrir að duftið þyrlist upp á ekki að hrista dýralyfið.

### Meðganga og mjólkurgjöf

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins hjá hrossum á meðgöngu, þannig að ekki má nota dýralyfið hjá fylfullum hryssum (sjá kaflann Frábendingar).

Vitað er til þess að lyfjagjöf snemma á meðgöngu hefur valdið frávikum hjá fóstrum hjá tilraunadýrum. Líklegt er að lyfjagjöf seit á meðgöngu valdi fósturláti eða fæðingu fyrir tímum hjá jórturdýrum og kann að hafa svipuð áhrif á aðrar dýrategundir.

### Ofskömmut (einkenni, bráðameðferð, móteitur)

Ólíklegt er að skammtímagjöf, jafnvel stórra skammta, valdi alvarlegum skaðlegum altækum áhrifum. Þó getur langtímanotkun barkstera valdið alvarlegum aukaverkunum (sjá kaflann Aukaverkanir).

### Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Samhliða notkun þessa dýralyfs og bólgeyðandi gigtarlyfja kann að valda versnun sáramyndunar í meltingarfærum.

Þar sem barksterar geta dregið úr ónæmissvörum við bólusetningu skal ekki nota prednisólon samhliða bóluefnum eða innan tveggja vikna eftir bólusetningu.

Lyfjagjöf prednisólons kann að valda kalíumskorti í blóði og þar með auka hættu á eiturverkunum vegna hjartaglýkosis. Hættan á kalíumskorti kann að aukast ef prednisólon er gefið ásamt þvagræsandi lyfjum sem draga úr magni kalíums.

### Ósamrýmanleiki sem skiptir máli:

EKKI má blanda þessu dýralyfi saman við önnur dýralyf, vegna þess að rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

## **13. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR ÓNOTAÐRA LYFJA EÐA ÚRGANGS, EF VIÐ Á**

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Leitið ráða hjá dýralækni um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## **14. DAGSETNING SÍÐUSTU SAMÞYKKTAR FYLGISEÐILSINS**

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **15. AÐRAR UPPLÝSINGAR**

### Pakkning (stærð)

Pappaaskja sem inniheldur 20 pentalamínat skammtapoka (LDPE innri húð) með 3 g (inniheldur 100 mg prednisólon), eða 10 skammtapoka með 9 g (300 mg) eða 18 g (600 mg) af dufti til inntöku. Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

## FYLGISEÐILL

### Equisolon 33 mg/g duft til inntöku fyrir hross

#### **1. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA OG ÞESS FRAMLEIÐANDA SEM BER ÁBYRGÐ Á LOKASAMPÝKKT, EF ANNAR**

Markaðsleyfishafi:

Le Vet B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Holland

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasampykkt:

LelyPharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Holland

#### **2. HEITI DÝRALYFS**

Equisolon 33 mg/g duft til inntöku fyrir hross  
Prednisólon

#### **3. VIRK(T) INNHALDSEFNI OG ÖNNUR INNHALDSEFNI**

Hvítt eða beinhvítt duft sem inniheldur 33,3 mg/g af prednisólon.

#### **4. ÁBENDING(AR)**

Við bólgu og klínískum einkennum endurtekinnar teppu í öndunarvegum hesta (heymæði), samhliða því sem tekið er á umhverfisþáttum.

#### **5. FRÁBENDINGAR**

Gefið ekki dýrum sem þekkt er að hafa ofnæmi fyrir virka efninu, fyrir barksterum eða einhverju hjálparefnanna.

Notið ekki við veirusýkingum ef veiruagnir eru til staðar í blóðinu eða ef um er að ræða altækar (systemic) sveppasýkingar.

Notið ekki handa dýrum með magasár.

Notið ekki handa dýrum með sár á glæru.

Notið ekki á meðgöngu.

#### **6. AUKAVERKANIR**

Í örfáum tilvikum hefur hófsperra komið fram eftir notkun dýralyfsins. Þess vegna á að hafa reglulegt eftirlit með hrossum meðan á meðferðinni stendur.

Í örfáum tilvikum hafa vísbendingar af taugafræðilegum toga komið fram eftir notkun dýralyfsins eins og ósamhæfðar hreyfingar, dýrið leggst, hallar höfði, eirðarleysi eða vanhnitun (incoordination).

Enda þótt stakir stórir skammtar barkterum þolist yfirleitt vel kunna þeir að valda alvarlegum aukaverkunum við langtímanotkun. Því skal halda skömmtum, sem gefnir eru í meðallagi langan eða lengri tíma, við það lágmark sem þarf til að ná stjórn á einkennum, að öllu jöfnu.

Sú verulega og skammtatengda bæling kortisóls sem kemur mjög oft fram við meðferð stafar af því að þeir skammtar sem veita árangur hafa bælandi áhrif á undirstúku-heiladinguls-nýrnahettu-öxul. Eftir að meðferð er hætt geta komið fram merki um bilun í nýrnahettum sem getur leitt til rýmunar í nýrnahettuberki og þetta getur valdið því að dýrið hefur ekki fulla getu til að takast á við aðstæður þar sem það er undir á lagi.

Veruleg aukning þríglýseríða kemur mjög oft fram. Hún getur verið hluti af hugsanlegri ofvirkni nýrnahettubarkar af völdum læknismeðferðar (Cushings sjúkdómur) sem felur í sér verulega breytingu á umbroti fitu, kolvetna, protíns og steinefna, t.d. getur orðið vart við endurdreifingu líkamsfitu, aukna líkamsþyngd, slappleika og rýrnun í vöðvum og beinþynningu.

Aukning alkalíksks fosfatasa fyrir tilstilli sykurstera kemur örsjaldan fram og gæti tengst lifrarstækkun ásamt aukningu lifrarensíma í sermi.

Örsjaldan hefur verið tilkynnt um sáramyndun í meltingarfærum sem getur versnað af völdum stera hjá dýrum sem fá bólgeyðandi gigtarlyf og hjá dýrum með mænuáverka (sjá kafla 4.3). Önnur einkenni frá meltingarfærum sem hafa í örfáum tilvikum komið fram eru iðrakveisa og lystarleysi.

Í örfáum tilvikum hefur ofsvitnun komið fram. Örsjaldan hefur ofskláði komið fram

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
- koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik)

Gerið dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgiseðlinum eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilæthuð áhrif.

## 7. DÝRATEGUND(IR)

Hross.

## 8. SKAMMTAR FYRIR HVERJA DÝRATEGUND, ÍKOMULEIÐ(IR) OG AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF

Til inntöku.

Til þess að tryggja að réttur skammtur sé gefinn skal ákvarða líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er svo forðast megi van- eða ofskömmutun.

Stakur skammtur með 1 mg af prednisoloni/kg líkamsþyngdar samsvarar 3 g af dufti á 100 kg líkamsþyngdar (sjá skammtatöflu hér á eftir).

Endurtaka má meðferð með 24 klst. millibili í 10 daga samfellt.

Blanda skal réttum skammti í lítið magn fóðurs.

Þegar krukkan og mæliskeiðin er notuð skal fylgja eftirfarandi skammtatöflu:

Líkamsþyngd (kg)hross	Krukka með mæliskeið (1 skeið = 4,6 g duft)
	Fjöldi skeiða
150-300	2
300-450	3
450-600	4
600-750	6
750-1000	7

## **9. LEIÐBEININGAR UM RÉTTA LYFJAGJÖF**

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

## **10. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU**

Kjöt og innmatur: 10 dagar.

Dýralyfið er ekki viðurkennt til notkunar handa merum sem gefa af sér mjólk til manneldis.

## **11. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VIÐ GEYMSLU**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

EKKI skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á umbúðunum og öskjunni.

Skipta skal um fóður sem blandað hefur verið dýralyfi ef þess er ekki neytt innan 24 klst.

Geymið í upprunalegu ílathi.

Geymið ílatið vel lokað.

Geymsluþol eftir að umbúðir hafa verið rofnar: 4 vikur.

## **12. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ**

### Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund

Barksterar eru gefnir til þess að bæta klínísk einkenni frekar en til að veita lækningu. Meðferðin skal fara fram samhliða því sem tekið er á umhverfisþáttum.

Dýralæknir skal meta hvert tilfelli fyrir sig og ákveða viðeigandi meðferðaráætlun. Aðeins skal hefja meðferð með prednisóloni ef ekki hefur tekist að draga úr klínískum einkennum á fullnægjandi hátt eða ef ólíklegt er að það takist eingöngu með því að taka á umhverfisþáttum.

EKKI er víst að meðferð með prednisóloni bæti öndunarstarfsemi á fullnægjandi hátt í öllum tilvikum og hugsanlega þarf að íhuga notkun hraðvirkari lyfja í hverju einstöku tilfelli.

### Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

EKKI skal nota lyfið handa dýrum með sykursýki, nýrnabilun, hjartabilun, ofvirkni nýrnahettubarkar eða beinþynningu.

Tilkynnt hefur verið um að notkun barkstera hjá hrossum valdi hófsperru (sjá kaflann Aukaverkanir). Því þarf að hafa títt eftirlit með hrossum meðan á meðferðartímanum stendur.

Vegna lyfjafræðilegra eiginleika prednisólons á að nota það með varúð þegar dýralyfið er gefið dýrum með veiklað ónæmiskerfi.

### Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Þeir sem hafa ofnæmi fyrir barksterum eða einhverju af hjálparefnunum mega ekki komast í snertingu við dýralyfið.

Þungaðar konur mega ekki gefa dýralyfið vegna hættu á vansköpun fósturs.

Mælt er með notkun hanska og hlífðargrímu fyrir vitum við meðhöndlun og gjöf dýralyfsins.

Til þess að koma í veg fyrir að duftið þyrlist upp á ekki að hrista dýralyfið.

### Meðganga og mjólkurgjöf

EKKI hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins hjá hrossum á meðgöngu, þannig að ekki má nota dýralyfið hjá fylfullum hryssum (sjá kaflann Frábendingar).

Vitað er til þess að lyfjagjöf snemma á meðgöngu hefur valdið frávikum hjá fóstrum hjá tilraunadýrum. Líklegt er að lyfjagjöf seint á meðgöngu valdi fósturláti eða fæðingu fyrir tímann hjá jórturdýrum og kann að hafa svipuð áhrif á aðrar dýrategundir.

### Ofskömmun (einkenni, bráðameðferð, móteitur)

Ólíklegt er að skammtímagjöf, jafnvel stórra skammta, valdi alvarlegum skaðlegum altækum áhrifum. Þó getur langtímanotkun barkstera valdið alvarlegum aukaverkunum (sjá kaflann Aukaverkanir).

### Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Samhliða notkun þessa dýralyfs og bólgueyðandi gigtarlyfja kann að valda versnun sáramyndunar í meltingarfærum.

Þar sem barksterar geta dregið úr ónæmissvörum við bólusetningu skal ekki nota prednisólon samhliða bóluefnum eða innan tveggja vikna eftir bólusetningu.

Lyfjagjöf prednisólons kann að valda kalíumskorti í blóði og þar með auka hættu á eiturverkunum vegna hjartaglýkosis. Hættan á kalíumskorti kann að aukast ef prednisólon er gefið ásamt þvagræsandi lyfjum sem draga úr magni kalíums.

### Ósamrýmanleiki sem skiptir máli:

Ekki má blanda þessu dýralyfi saman við önnur dýralyf, vegna þess að rannsóknir á samrýmanleika hafa ekki verið gerðar.

## **13. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR ÓNOTAÐRA LYFJA EÐA ÚRGANGS, EF VIÐ Á**

Ekki má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Leitið ráða hjá dýralækni um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

## **14. DAGSETNING SÍÐUSTU SAMÞYKKTAR FYLGISEÐILSINS**

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **15. AÐRAR UPPLÝSINGAR**

### Pakkning (stærð)

Pappaaskja sem inniheldur eina (hvít) HDPE krukku með LDPE loki með afrifánlegum hring, sem inniheldur 180 grömm eða 504 grömm af dufti til inntöku og eina (litlausa) polystýren mæliskeið (sem mælir 4,6 mg af dufti til inntöku).

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.