

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prednisolonacetat 1 %, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katėms

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

prednizolono acetato 10,0 mg;

pagalbinės medžiagos:

belzilo alkoholio 9,45 mg.

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Galvijai, arkliai, šunys ir katės.

4.2. Naudojimo indikacijos nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Pagalbinė priemonė galvijams, arkliams, šunims ir katėms gydyti, esant pirminei ketozei, ūmiam neinfekciniam artritui, bursitui, tendovaginitui ir alerginiam dermatitui. Prieš pradedant gydymą būtina tiksliai nustatyti diagnozę.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, esant virškinimo trakto opoms, blogai gyjančioms žaizdoms ir opoms, lūžiams, sergant virusinėmis ar grybelinėmis infekcijomis, esant bendram imuninės sistemos nepakankamumui, sergant glaukoma, katarakta, osteoporoze, hipokalcemija, hiperkorticismu, esant padidėjusiam kraujo spaudimui, kasos uždegimui, galvijams paskutinį veršingumo trečdalį. Esant bakterinės ir parazitinės kilmės infekcijoms, turi būti taikomas atitinkamas gydymas, o tik po to galima naudoti Prednisolonacetat 1 %.

Negalima naudoti arkliams, kurių mėsa skirta žmonių maistui.

4.4. Specialieji nurodymai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Nėra.

4.5. Specialios naudojimo atsargumo priemonės

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Atitinkamos specialios atsargumo priemonės turi būti taikomos esant:

- cukriniam diabetui (cukraus kiekio kraujyje kontrolė ir, jei reikia, insulino dozės didinimas);
- kongestiniam širdies nepakankamumui (atidus sekimas);
- lėtiniam inkstų nepakankamumui (atidus sekimas);
- epilepsijai (nenaudoti vaisto ilgai).

Gliukokortikoidai turėtų būti naudojami itin atsargiai:

- augantiems ar seniems gyvūnams;
- žindančioms patelėms;
- vaikingoms patelėms (dėl galimo prednizolono teratogeninio poveikio);
- kumelėms (dėl galimos komplikacijos – gliukokortikoidinės kilmės laminito).

Jei gyvūnai turi būti vakcinuojami, turi būti išlauktas atitinkamas laikotarpis tarp vakcinacijos ir gydymo gliukokortikoidais. Gyvūnai neturėtų būti vakcinuojami gydymo gliukokortikoidais metu bei dar dvi savaites po gydymo. Dėl galimo nepakankamo imuninio atsako susidarymo nerekomenduotina gyvūnų gydyti gliukokortikoidais anksčiau negu 8 savaitės po vakcinacijos.

Gydant gliukokortikoidais, infekcinė liga gali netgi paūmėti. Apie šią galimą nepalankią reakciją gyvūno savininkas turi būti informuotas prieš pradedant gydyti, o jai pasireiškus, gyvūno savininkas turi nedelsiant apie tai pranešti veterinarijos gydytojui.

Specialios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Nėra.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

- adrenokortikotropinio hormono (AKTH) slopinimas ir dėl to prasidedanti antinksčių žievės atrofija;
- imunosupresija ir padidėjusi infekcinių ligų rizika bei neigiamas poveikis infekcinių ligų eigai;
- sulėtėjęs žaizdų ir kaulų gijimas, osteoporozė, artropatija, raumenų degeneracija, sulėtėjęs augimas ir kaulų vystymasis, kaulų tarpląstelinės medžiagos pažeidimai jauniems gyvuliams;
- diabetogeninis poveikis su sumažėjusia tolerancija gliukozei, steroidų sukeltas cukrinis diabetas ar esančio cukrinio diabeto paūmėjimas;
- Kušingo sindromas;
- kasos uždegimas;
- greičiau pasireiškiančios konvulsijos, latentinių epilepsijų pasireiškimas, euforija, padidėjęs susijaudinimas, katėms – kartais pasireiškianti depresija, šunims – depresija arba pavieniais atvejais pasireiškiantis agresyvumas;
- odos atrofija;
- glaukoma katarakta;
- polidipsija, polifagija, poliurija;
- virškinimo trakto opos;
- atsistatanti hepatopatija;
- trombozė;
- padidėjęs kraujospūdis;
- edemos ir natrio užsilaikymas organizme, hipokalemija, hipokalcemija;
- karvėms atsivedimo skatinimas paskutinį veršingumo trečdalį ir didesnę placentos užsilaikymo tikimybę;
- laikinas pieno išskyrimo slopinimas karvėms;
- arklių laminitas.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Dėl prednizolono galimo teratogeninio veikimo vaikingumo metu vaistas turi būti skiriamas atsargiai. Negalima naudoti karvėms paskutinį veršingumo trečdalį.

Laktacijos metu karvėms gali laikinai sumažėti pieno išskyrimas. Gliukokortikoidai patenka į pieną ir gali stabdyti žindomų jauniklių vystymąsi, todėl žindančioms patelėms galima naudoti tik esant tikslioms indikacijoms.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

- sumažėjusi tolerancija širdies gliukozidams dėl kalio trūkumo;
- naudojant kartu su tiazidiniais ar kilpiniais diuretikais, didina kalio išsiskyrimą iš organizmo;
- naudojant kartu su nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo, didina virškinimo trakto opų ir kraujavimo iš virškinimo trakto riziką;
- mažina insulino efektyvumą;
- naudojant kartu su vaistais, kurie skatina fermentinį aktyvumą (pvz., barbitūratais), mažinamas gliukokortikoidų efektyvumas;
- naudojant kartu su anticholinerginiais vaistais padidėja akispūdis;
- mažina antikoagulantų efektyvumą;
- atliekant odos alerginius tyrimus slopinamos odos reakcijos.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Švirkšti reikia į raumenis. Prieš naudojimą suspensiją reikia gerai suplakti.

Galvijams ir arkliams reikia švirkšti 0,2–0,5 mg prednizolono acetato 1 kg kūno svorio arba 2–5 ml Prednisolonacetat 1 % 100 kg kūno svorio.

Šunims ir katėms reikia švirkšti 0,5 – 1,0 mg prednizolono acetato 1 kg kūno svorio arba 0,05–0,1 ml Prednisolonacetat 1 % 1 kg kūno svorio.

Vienoje injekcijos vietoje negalima švirkšti daugiau kaip 10 ml. Jei vaisto dozė yra didesnė, tada reikia švirkšti skirtingose vietose.

Švirkšti reikia tik vieną kartą.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Perdozavus gali pasireikšti nepalankios reakcijos.

Specifinių priešnuodžių nėra.

4.11. Išlauka

Galvijienai ir subproduktams – 35 paros, pienui – 1 para.

Negalima naudoti arkliams, kurių mėsa ar pienas skirti žmonių maistui.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: sisteminio poveikio gliukokortikoidai.

ATCvet kodas: QH02AB56.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Prednizolono 21–acetatas – tai sintetinis gliukokortikoidas, gautas įterpiant antrą dvigubą jungtį tarp 1 ir 2 kortizolio A žiedo padėčių, ir prednizolono esteriniu su acetatu 21 padėtyje. Gyvulio organizme acetato molekulė atsiskiria nuo prednizolono acetato ir molekulės veiklioji medžiaga prednizolonas atpalaiduojamas. Lyginant su kortizoliu, kuris sintetinamas organizme, prednizolonas priklausomai nuo t.t. parametrų (pvz., nesteroidinių vaistų nuo uždegimo stiprumo, glikogeno atsidėjimo kepenyse) veikia 4–5 kartus stipriau, o mineralinių kortikoidų veikimas yra truputį silpnesnis.

Prednizolonas, stabdydamas AKTH sintezę, dalyvauja pagumburio-hipofizės reguliavimo cikle (nepalanki atsakomoji reakcija), stabdo kortizolio sekreciją antinksčių žievėje, kas gali sukelti antinksčių nepakankamumą.

Patekęs į ląstelę, prednizolonas jungiasi su citoplazmos receptoriniais baltymais ir vėliau patenka į ląstelės branduolį, kur veikdamas mRNR transkripciją ir formavimą, pakeičia ląstelės baltymų sintezę. Kaip visi gliukokortikoidai, prednizolonas stimuliuoja gliukoneogenezę, palaiko baltymų katabolizmą ir veikia riebalų apykaitą, slopina uždegimą, veikia antialergiškai, turi imunosupresinių savybių.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Gyvūnams sušvirkštus vaisto į raumenis, organizme esančioms esterazėms veikiant, atskiriama acetato molekulė, prednizolonas atpalaiduojamas labai lėtai, patenka į sisteminę apytaką ir pasklinda visame organizme.

Dėl šios priežasties Prednizolonas absorbuojamas palaipsniui, per ilgesnį laiko tarpą ir todėl ilgiau veikia. $\frac{3}{4}$ prednizolono jungiasi su transkortinu ir albuminu. Prednizolonas lengvai pereina kraujosmegenų barjerą. Placentos barjerą pereina skirtingai, priklausomai nuo gyvūno rūšies. Nedideli kiekiai išsiskiria su pienu. Maksimali koncentracija šunų kraujo plazmoje nustatoma po 2,88 val., kačių – po 4,4 val., arklių – 10 val. Sušvirkštus į raumenis prednizolono acetato esterio, prednizolono pusinės eliminacijos laikas šunims – 28,5 val., katėms – 48,5 val.

Sušvirkštus į raumenis, prednizolono ribinės vertės galvijų kraujo plazmoje nustatomos jau po 15 min., maksimali koncentracija kraujo plazmoje nustatoma praėjus 3–4 val. po sušvirkštimo. Pusinės eliminacijos laikas galvijams – 30,9 val.

Kepenyse prednizolono metabolitai atskilus keto grupei jungiasi su sieros ar gliukurono rūgštimi ir iš organizmo išsiskiria su tulžimi ar šlapimu. Nedideli kiekiai iš organizmo išsiskiria nepakitusios formos.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Benzilo alkoholis, polisorbatas 80, bevandenis koloidinis silicio dioksidas, propilenglikolis, injekcinis vanduo.

6.2. Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 36 mėn.

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 14 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

II tipo silikonizuoto stiklo buteliukai po 100 ml, užkimšti brombutilo gumos kamšteliais ir apgaubti aliumininiais gaubteliais, kartoninėse dėžutėse po 1, 6 ar 12 vnt.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJAS

Bela-Pharm GmbH & Co. KG,
Lohner Str. 19,
D-49377 Vechta,
Vokietija

8. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1899/001

9. RINKODAROS TEISĖS SUTEIKIMO / ATNAUJINIMO DATA

Rinkodaros teisė pirmą kartą suteikta 2009-10-21.
Rinkodaros teisė paskutinį kartą atnaujinta 2014-11-03.

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2014-11-03

DRAUDIMAS PREKIAUTI, TIEKTI IR (ARBA) NAUDOTI

Nėra.

ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS IR PIRMINĖS PAKUOTĖS
DĖŽUTĖ IR BUTELIUKAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prednisolonacetat 1%, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katėms

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:

prednizolono acetato 10,0 mg;

pagalbinės medžiagos:

belzilo alkoholio 9,45 mg.

3. VAISTO FORMA

Injekcinė suspensija.

4. PAKUOTĖS DYDIS

100 ml (1 x 100 ml; 6 x 100 ml; 12 x 100 ml)

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Galvijai, arkliai, šunys ir katės.

6. INDIKACIJA (-OS)

Prednisolonacetat 1 % naudojamas kaip pagalbinė priemonė arkliams, galvijams, šunims ir katėms gydyti, esant pirminei ketozei, ūmiam neinfekciniam artritui, bursitui, tendovaginitui ir alerginiam dermatitui. Prieš pradėdant gydymą turi būti atidžiai nustatyti ligos požymiai.

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

Švirkšti reikia į raumenis. Prieš naudojimą suspensiją reikia gerai suplakti.

Galvijams ir arkliams reikia švirkšti 0,2–0,5 mg prednizolono acetato 1 kg kūno svorio arba 2–5 ml

Prednisolonacetat 1 % 100 kg kūno svorio.

Šunims ir katėms reikia švirkšti 0,5 – 1,0 mg prednizolono acetato 1 kg kūno svorio arba 0,05–0,1 ml

Prednisolonacetat 1 % 1 kg kūno svorio.

Vienoje injekcijos vietoje negalima švirkšti daugiau kaip 10 ml. Jei vaisto dozė yra didesnė, tada reikia švirkšti skirtingose vietose.

Švirkšti reikia tik vieną kartą.

8. IŠLAUKA

Išlauka: galvijienai ir subproduktams – 35 paros, pienui – 1 para.
Negalima naudoti arkliais, kurių mėsa ar pienas skirti žmonių maistui.

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojimą būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki {mėnuo/metai}
Pradūrus kamštelį, būtina sunaudoti iki...

11. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

**12. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui. Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Bela-Pharm GmbH & Co. KG,
Lohner Str. 19,
D-49377 Vechta,
Vokietija

16. RINKODAROS TEISĖS NUMERIS (-IAI)

LT/2/09/1899/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs

INFORMACINIS LAPELIS

Prednisolonacetat 1 %, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katėms

1. RINKODAROS TEISĖS TURĖTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Rinkodaros teisės turėtojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą
Bela-Pharm GmbH & Co.KG,
Lohner Str. 19,
D-49377 Vechta,
Vokietija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Prednisolonacetat 1 %, injekcinė suspensija galvijams, arkliams, šunims ir katėms

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 ml suspensijos yra:

veikliosios medžiagos:
prednizolono acetato 10,0 mg;

pagalbinės medžiagos:
belzilo alkoholio 9,45 mg.

4. INDIKACIJA (-OS)

Pagalbinė priemonė galvijams, arkliams, šunims ir katėms gydyti, esant pirminei ketozei, ūmiam neinfekciniam artritui, bursitui, tendovaginitui ir alerginiam dermatitui. Prieš pradedant gydymą būtina tiksliai nustatyti diagnozę.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti gyvūnams, esant virškinimo trakto opoms, blogai gyjančioms žaizdoms ir opoms, lūžiams, sergant virusinėmis ar grybelinėmis infekcijomis, esant bendram imuninės sistemos nepakankamumui, sergant glaukoma, katarakta, osteoporoze, hipokalcemija, hiperkorticizmu, esant padidėjusiam kraujo spaudimui, kasos uždegimui, galvijams paskutinį veršingumo trečdalį. Esant bakterinės ir parazitinės kilmės infekcijoms, turi būti taikomas atitinkamas gydymas, o tik po to galima naudoti Prednisolonacetat 1 %.

Negalima naudoti arkliams, kurių mėsa skirta žmonių maistui.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

- Adrenokortikotropinio hormono (AKTH) slopinimas ir dėl to prasidedanti antinksčių žievės atrofija;
- imunosupresija ir padidėjusi infekcinių ligų rizika bei neigiamas poveikis infekcinių ligų eigai;
- sulėtėjęs žaizdų ir kaulų gijimas, osteoporozė, artropatija, raumenų degeneracija, sulėtėjęs augimas ir kaulų vystymasis, kaulų tarpląstelinės medžiagos pažeidimai jauniems gyvuliams;
- diabetogeninis poveikis su sumažėjusia tolerancija gliukozei, steroidų sukeltas cukrinis diabetas ar esančio cukrinio diabeto paūmėjimas;

- Kušingo sindromas;
- kasos uždegimas;
- greičiau pasireiškiančios konvulsijos, latentinių epilepsijų pasireiškimas, euforija, padidėjęs susijaudinimas, katėms – kartais pasireiškianti depresija, šunims – depresija arba pavieniais atvejais pasireiškiantis agresyvumas;
- odos atrofija;
- glaukoma katarakta;
- polidipsija, polifagija, poliurija;
- virškinimo trakto opos;
- atsistatanti hepatopatija;
- trombozė;
- padidėjęs kraujospūdis;
- edemos ir natrio užsilaikymas organizme, hipokalemija, hipokalcemija;
- karvėms atsivedimo skatinimas paskutinį veršingumo trečdalį ir didesnė placentos užsilaikymo tikimybė;
- laikinas pieno išskyrimo slopinimas karvėms;
- arklių laminitas.

Pastebėjus bet kokią sunkų poveikį ar kitą šiame informaciniame lapelyje nepaminėtą poveikį, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠYS

Galvijai, arkliai, šunys ir katės.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Švirkšti reikia į raumenis.

Galvijams ir arkliams reikia švirkšti 0,2–0,5 mg prednizolono acetato 1 kg kūno svorio arba 2–5 ml Prednisolonacetat 1 % 100 kg kūno svorio.

Šunims ir katėms reikia švirkšti 0,5 – 1,0 mg prednizolono acetato 1 kg kūno svorio arba 0,05–0,1 ml Prednisolonacetat 1 % 1 kg kūno svorio.

Vienoje injekcijos vietoje negalima švirkšti daugiau kaip 10 ml. Jei vaisto dozė yra didesnė, tada reikia švirkšti skirtingose vietose.

Švirkšti reikia tik vieną kartą.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Prieš naudojimą suspensiją reikia gerai suplakti.

10. IŠLAUKA

Galvijienai ir subproduktams – 35 paros, pienui – 1 para.

Negalima naudoti arkliams, kurių mėsa ar pienas skirti žmonių maistui.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 25 °C temperatūroje.

Tinkamumo laikas, pirmą kartą atidarius talpyklę, – 14 d.

12. SPECIALIEJI NURODYMAI

Specialios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Atitinkamos specialios atsargumo priemonės turi būti taikomos esant:

- cukriniam diabetui (cukraus kiekio kraujyje kontrolė ir, jei reikia, insulino dozės didinimas);
- kongestiniam širdies nepakankamumui (atidus sekimas);
- lėtiniam inkstų nepakankamumui (atidus sekimas);
- epilepsijai (nenaudoti vaisto ilgai).

Gliukokortikoidai turėtų būti naudojami itin atsargiai:

- augantiems ar seniems gyvūnams;
- žندانčioms patelėms;
- vaikingoms patelėms (dėl galimo prednizolono teratogeninio poveikio);
- kumelėms (dėl galimos komplikacijos – gliukokortikoidinės kilmės laminito).

Jei gyvūnai turi būti vakcinuojami, turi būti išlauktas atitinkamas laikotarpis tarp vakcinacijos ir gydymo gliukokortikoidais. Gyvūnai neturėtų būti vakcinuojami gydymo gliukokortikoidais metu bei dar dvi savaites po gydymo. Dėl galimo nepakankamo imuninio atsako susidarymo nerekomenduotina gyvūnų gydyti gliukokortikoidais anksčiau negu 8 savaitės po vakcinacijos.

Gydant gliukokortikoidais, infekcinė liga gali netgi paūmėti. Apie šią galimą nepalankią reakciją gyvūno savininkas turi būti informuotas prieš pradedant gydyti, o jai pasireiškus, gyvūno savininkas turi nedelsiant apie tai pranešti veterinarijos gydytojui.

Dėl prednizolono galimo teratogeninio veikimo vaikingumo metu vaistas turi būti skiriamas atsargiai. Negalima naudoti karvėms paskutinį veršingumo trečdalį. Laktacijos metu karvėms gali laikinai sumažėti pieno išskyrimas. Gliukokortikoidai patenka į pieną ir gali stabdyti žindomų jauniklių vystymąsi, todėl žندانčioms patelėms galima naudoti tik esant tikslioms indikacijoms.

Vaikingumas ir laktacija

Dėl prednizolono galimo teratogeninio veikimo vaikingumo metu vaistas turi būti skiriamas atsargiai. Negalima naudoti karvėms paskutinį veršingumo trečdalį. Laktacijos metu karvėms gali laikinai sumažėti pieno išskyrimas. Gliukokortikoidai patenka į pieną ir gali stabdyti žindomų jauniklių vystymąsi, todėl žندانčioms patelėms galima naudoti tik esant tikslioms indikacijoms.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

- sumažėjusi tolerancija širdies gliukozidams dėl kalio trūkumo;
- naudojant kartu su tiazidiniais ar kilpiniais diuretikais, didina kalio išsiskyrimą iš organizmo;
- naudojant kartu su nesteroidiniais vaistais nuo uždegimo, didina virškinimo trakto opų ir kraujavimo iš virškinimo trakto riziką;
- mažina insulino efektyvumą;
- naudojant kartu su vaistais, kurie skatina fermentinį aktyvumą (pvz., barbitūratais), mažinamas gliukokortikoidų efektyvumas;
- naudojant kartu su anticholinerginiais vaistais padidėja akispūdis;
- mažina antikoagulantų efektyvumą;
- atliekant odos alerginius tyrimus slopinamos odos reakcijos.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Perdozavus gali pasireikšti nepalankios reakcijos.
Specifinių priešnuodžių nėra.

Nesuderinamumai

Nesant suderinamumo tyrimų, šio veterinarinio vaisto negalima maišyti su kitais veterinariniais vaistais.

**13. SPECIALIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIOJO APROBAVIMO DATA

2014-11-03

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Pakuotės: 1 x 100 ml; 6 x 100 ml; 12 x 100 ml.

Gali būti platinamos ne visų dydžių pakuotės.

Norint gauti informacijos apie šį veterinarinį vaistą, reikia susisiekti su rinkodaros teisės turėtojo vietiniu atstovu.

UAB „Partnervetas“

V. Maciulevičiaus g. 51

04310 Vilnius

Tel. (8 5) 203 4257

El. p. partnervetas@gmail.com