

**VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS**  
**V/MRP/18/0019**

**1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**Dermipred** 20 mg tabletēs suņiem

**2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

Katra tablete satur:

**Aktīvā viela:**

Prednizolons 20,0 mg

**Palīgvielas:**

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

**3. ZĀĻU FORMA**

Tablete.

Apāļa, krēmkrāsas līdz gaiši brūnas krāsas tablete ar dubultu dalījuma līniju vienā pusē.  
Tableti var sadalīt divās vai četrās vienādās daļās.

**4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

**4.1 Mērķa sugas**

Suņi.

**4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas**

Suņiem iekaisuma un imūnsistēmas izraisīta dermatīta simptomātiskai vai papildu ārstēšanai.

**4.3 Kontrindikācijas**

Nelietot dzīvniekiem ar:

- Vīrusu, sēnīšu vai parazītu infekcijām, kas netiek atbilstoši ārstētas.
- Cukura diabētu (*Diabetes mellitus*).
- Hiperadrenokorticismu.
- Osteoporozi.
- Sirds mazspēju.
- Smagiem nieru darbības traucējumiem.
- Radzenes čūlu.
- Kuņķa-zarnu trakta čūlu.
- Glaukomu.

Nelietot vienlaicīgi ar dzīvu novājinātu vīrusu vakcīnām.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai citiem kortikosteroīdiem, vai pret kādu no palīgvielām.

Skaņāt arī 4.7 un 4.8. apakšpunktu.

**4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai**

Glikokortikoīdu lietošana mazina klīniskās pazīmes, bet neārstē pamatslimību. Ārstēšanu jāapvieno ar pamatslimības ārstēšanu un/vai vides kontroli.

## 4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

### Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Bakteriālas infekcijas gadījumā veterinārās zāles jālieto kopā ar piemērotu antibakteriālu terapiju. Farmakoloģiski aktīvās devas līmenis var izraisīt virsnieru dziedzera mazspēju. It sevišķi tas var izpausties pēc kortikosteroīdu terapijas pārtraukšanas. Virsnieru dziedzera mazspējas risku var samazināt, piemērojot alternējošu dienu terapiju zāļu devas pakāpeniskai samazināšanai. Lai samazinātu risku izraisīt niero darbības traucējumus, zāļu deva jāsamazina un to lietošana jāpārtrauc pakāpeniski (skatīt 4.9 apakšpunktu).

Kortiokoīdi, piemēram, prednizolons, paātrina olbaltumvielu katabolismu. Šī iemesla dēļ, šīs veterinārās zāles īpaši uzmanīgi jālieto veciem dzīvniekiem vai novājējušiem dzīvniekiem.

Kortikoīdu grupas medikamentus, tajā skaitā prednizolonu, jālieto piesardzīgi pacientiem ar hipertensiju, epilepsiju, apdegumiem, iepriekš novērotu steroīdu miopātiiju, dzīvniekiem ar novājinātu imūnsistēmu un jauniem dzīvniekiem, jo kortikosteroīdi var kavēt augšanas attīstību.

Šo veterināro zāļu lietošana var ietekmēt imūnreakciju pret vakcināciju. Skatīt punktu 4.8 apakšpunktu. Dzīvniekiem ar niero darbības traucējumiem nepieciešama īpaša uzraudzība. Lietot tikai pēc ārstējošā veterinārāsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

Tabletes ir ar garšu. Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, tabletēs uzglabāt dzīvniekiem nepieejamā vietā.

### Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Prednizolons vai citi kortikosteroīdi var izraisīt pastiprinātu jutību (alerģiskas reakcijas). Cilvēkiem, kuriem ir zināma pastiprināta jutība pret prednizolonu vai citiem kortikosteroīdiem, vai kādu no palīgvielām, jāizvairīs no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, it īpaši bērniem, neizlietotās tabletēs atgriezt atvērtajā blistera nodalījumā un ievietot atpakaļ kastītē. Nejaušas norīšanas gadījumā, it īpaši bērniem, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Kortikosteroīdi var izraisīt augla anomālijas; tāpēc grūtniecēm ieteicams izvairīties no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Pēc rīkošanās ar tabletēm nekavējoties rūpīgi nomazgāt rokas.

## 4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Zināms, ka tādi pretiekaisuma kortikosteroīdi kā prednizolons izraisa daudz un dažādas blakusparādības. Lai gan vienreizēji lietotai lielai zāļu devai ir laba panesība, tās tomēr var radīt nopietnas blakusparādības zāļu ilgstošas lietošanas gadījumā.

Nozīmīgā ar devu saistītā kortizola supresija, kas novērota terapijas laikā, radusies iedarbīgas devas dēļ, kas nomāc hipotalāma-hipofīzes-virsnieru garozas asi. Pēc ārstēšanas pārtraukšanas var parādīties virsnieru dziedzera mazspējas pazīmes un var padarīt dzīvnieku nespējīgu adekvāti rīkoties stresa situācijās.

Ievērojams triglicerīdu pieaugums var rasties iespējama jatrogēnā hiperadrenokorticisma (Kušinga slimība) dēļ, kas ietver būtiskas izmaiņas tauku, oglhidrātu, olbaltumvielu un minerālvielu vielmaiņā, piemēram, var izraisīt ķermeņa tauku pārdali, ķermeņa svara pieaugumu, muskuļu vājumu, zudumu un osteoporizi. Kortizola supresija un triglicerīdu līmeņa paaugstināšanās plazmā ir ļoti bieži sastopama kortikoīdu lietošanas blakusparādība (novēro biežāk nekā 1 no 10 dzīvniekiem).

Izmaiņas bioķīmiskajos, hematoloģiskajos un aknu rādītājos, iespējams, saistītas ar prednizolona lietošanu, ievērojami ietekmējot sārmaino fosfotāzi (palielināšanās), laktāta dehidrogenāzi (samazināšanās), albumīnu (palielināšanās), eozinofilos leikocītus, limfocītus (samazināšanās) un nobriedušos (segmentētos) neutrofilos leikocītus (palielināšanās). Novērota arī aspartātaminotransferāzes samazināšanās.

Sistēmiski lietoti kortikosteroīdi var izraisīt poliūriju, polidipsiju un polifāgiju, it īpaši ārstēšanas sākumā. Daži kortikosteroīdi, pie ilgstošas lietošanas, var izraisīt nātrijs un ūdens aizturi un hipokaliēmiju. Sistēmiski kortikosteroīdi ir radījuši kalcija uzkrāšanos ādā (*calcinosis cutis*).

Kortikosteroīdu lietošana var kavēt brūču dzīšanu, un imūnsistēmas nomācošā darbība var mazināt aizsardzību pret infekcijām vai saasināt esošās infekcijas.

Dzīvniekiem, kuri ārstēti ar kortikosteroīdiem, ir konstatētas kuņķa-zarnu trakta čūlas, kurās var saasināt lietojot steroīdus tādiem dzīvniekiem, kam lietoti nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi un dzīvniekiem ar muguras smadzeņu traumu.

Citas iespējamās blakusparādības: kavēta kaulu augšana garumā, ādas atrofija, cukura diabēts, uzvedības traucējumi (nemiers un depresija), aizkuņķa dziedzera iekaisums, samazināta vairogdziedzera hormonu sintēze, palielināta epitēlijķermenīšu hormona sintēze. Skatīt arī 4.7 apakšpunktu.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

#### **4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā**

Prednizolonu nav ieteicams lietot grūsniem dzīvniekiem.

Laboratorijas dzīvniekiem zāļu lietošana agrīnā grūsnības posmā izraisīja augļa anomālijas. Lietojot grūsnības vēlīnā posmā, zāles var izraisīt priekšlaicīgas dzemdības vai abortu.

Glikokortikoīdi izdalās ar pienu un var izraisīt augšanas traucējumus jauniem dzīvniekiem, kuri vēl zīž mātes pienu.

Laktējošiem dzīvniekiem lietot tikai pēc atbildīgā veterinārāsta ieguvuma un riska attiecības izvērtēšanas.

#### **4.8 Mijedarbība ar citām zālēm un citi mijedarbības veidi**

Fenitoīns, barbiturāti, efedrīns un rifampicīns var paātrināt kortikosteroīdu vielmaiņas klīrensu, kā rezultātā var samazināties zāļu daudzums asinīs un fizioloģiskā ietekme. Šo veterināro zāļu vienlaicīga lietošana ar nesteroīdiem pretiekaisuma līdzekļiem var saasināt kunga-zarnu trakta čūlu veidošanos. Prednizolona lietošana var izraisīt hipokalēmiju un tādējādi paaugstināt sirds glikozīdu toksicitātes risku. Hipokalēmijas risks palielinās, ja prednizolons tiek lietots kopā ar kāliju izvadošiem urīndzenošiem līdzekļiem. Lietojot kopā ar insulīnu, ievērot piesardzību.

Šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot divas nedēļas pirms un divas nedēļas pēc vakcinācijas ar dzīvu novājinātu vakcīnu.

#### **4.9 Devas un lietošanas veids**

Iekšķīgai lietošanai.

Devu un ārstēšanas kopējo ilgumu veterinārāsts nosaka, izvērtējot katru gadījumu atsevišķi, vadoties pēc simptomu smaguma. Lietot mazāko efektīvo devu.

Sākuma deva:

- Dermatītam, kam nepieciešama pretiekaisuma deva: 0,5 mg uz kg ķermeņa svara divas reizes dienā.
- Dermatītam, kam nepieciešama imūnsistēmas nomācoša deva: 1 - 3 mg uz kg ķermeņa svara divas reizes dienā.

Ilgstošai ārstēšanai: periodā, kad ikdienas deva sasniegusi vēlamo iedarbību, tā jāsamazina līdz mazākajai efektīvajai devai. Devas samazināšana jāveic, izmantojot alternējošu dienu terapiju un/vai uz pusi samazinot devu ar 5-7 dienu intervālu, līdz tiek sasniegta mazākā efektīvā deva.

Piemēram, 10 kg smagam sunim pretiekaisuma deva ir 0,5 mg/kg divas reizes dienā dodot pusi no 10 mg tabletes divas reizes dienā.

Tableti iedot dzīvniekam apēst vai to var ievadīt dziļi mutē aiz mēles spilvena.

#### **4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams**

Pārdozēšana neizraisa citas blakusparādības, izņemot 4.6. apakšpunktā minētās.

Nav specifiska antidota.

## **4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā**

Nav piemērojams.

## **5. FARMAKOLOGISKĀS ĪPAŠĪBAS**

Farmakoterapeitiskā grupa: sistēmiski lietojamie kortikosteroīdi, glikokortikoīds, prednizolons. ATĶ vet kods: QH02AB06.

### **5.1 Farmakodinamiskās īpašības**

Prednizolons ir sintētisks glikokortikosteroīdu grupas pretiekaisuma līdzeklis. Prednizolona galvenais iedarbības veids ir tāds pats kā glikokortikosteroīdiem.

Pretiekaisuma iedarbība:

Prednizolona pretiekaisuma īpašības izpaužas pie mazas zāļu devas un ir izskaidrojamas ar:

- fosfolipāzes A<sub>2</sub> inhibīciju, kas samazina arahidonskābes sintēzi, daudzu iekaisuma metabolītu prekursoru. Arahidonskābe tiek atbrīvota no šūnu membrānas fosfolipīda komponenta fosfolipāzes A<sub>2</sub> ietekmē. Kortikosteroīdi netiešā veidā inhibē šo enzīmu, stimulējot endogēnu polipeptīdu, lipokortīnu sintēzi, kuriem piemīt antifosfolipāzes iedarbība.
- membrānu stabilizējošu iedarbību, it īpaši saistībā ar lizosomām, kas novērš enzīmu izdalīšanos no lizosomālā nodalījuma.

Imūnsistēmas nomācošā iedarbība:

Prednizolona imūnsupresīvās īpašības izpaužas pie lielākas zāļu devas uz makrofāgiem (lēnāka fagocitoze, migrācija uz iekaisuma perēkli) un neitrofiliem leikocītiem, un limfocītiem. Prednizolona lietošana samazina antivielu veidošanos un inhibē vairākus komplementa komponentus.

Antialergiska iedarbība:

Tāpat kā visi kortikosteroīdi, prednizolons inhibē histamīna atbrīvošanos no tuklajām šūnām. Prednizolons iedarbojas visu alergiju gadījumos, lietojot to papildu specifiskai ārstēšanai.

### **5.2 Farmakokinētiskie dati**

Pēc iekšķīgas lietošanas prednizolons ātri un gandrīz pilnībā uzsūcas kuņķa-zarnu traktā (80%).

Tas ļoti labi (90%) un atgriezeniski saistās ar plazmas olbaltumvielām.

Tas izplatās visos audos un ķermēņa šķidrumos, šķērso placentāro barjeru un nelielos daudzumos izdalās ar pienu.

Prednizolons izdalās ar urīnu gan neizmainītā formā, gan kā sulfo- un glikouronu konjugēts metabolīts.

## **6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA**

### **6.1 Palīgvielu saraksts**

Raugs

Cūku aknu pulveris

Silīcija dioksīds, koloidālais, bezūdens

Glicerīna distearāts

Celuloze, mikrokristāliskā

### **6.2 Būtiska nesaderība**

Nav piemērojama.

### **6.3 Derīguma termiņš**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā:  
Alumīnija/polivinilidēnhlorīda - *termo elast* materiāla - polivinilhlorīda blisteris: 2 gadi.  
Alumīnija/polivinilhlorīda - alumīnija - poliamīda blisteris: 3 gadi

### **6.4. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Uzglabāt temperatūrā līdz 30°C.  
Jebkuras neizlietotas tablešu daļas jāieliek atpakaļ blisterī līdz nākamajai lietošanas reizei.

### **6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs**

Alumīnija/polivinilidēnhlorīda - *termo elast* materiāla - polivinilhlorīda blisteris ar 10 tabletēm.  
Alumīnija/polivinilhlorīda - alumīnija - poliamīda blisteris ar 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 20 tabletēm vai 100 tabletēm.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

### **6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai**

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

Ceva Santé Animale  
10 avenue de la Ballastière  
33500 Libourne  
Francija

## **8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

V/MRP/18/0019

## **9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Pirmās reģistrācijas datums: 04/04/2018  
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 11/08/2021

## **10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

08/2021

## **RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Recepšu veterinārās zāles.