

## **PAKKAUSSSELOSTE**

Medrol vet. 4 mg tabletti  
metyyliprednisoloni

### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSalueella, JOS ERI**

#### Myyntiluvan haltija:

Zoetis Animal Health ApS  
Øster Alle 48  
DK-2100 Kööpenhamina  
Tanska

#### Erän vapauttamisesta vastaava valmistaaja:

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

### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Medrol vet. 4 mg tabletti  
metyyliprednisoloni

### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Vaikuttava aine: metyyliprednisoloni 4 mg/tabletti.  
Apuaineet: laktoosimonohydraatti, sakkaroosi, maissitärkkelys, kalsiumstearaatti.

Puolikupera, soikea, valkoinen tabletti, jonka toisella puolella on merkintä "Medrol 4" ja joka on toiselta puolelta ristiuurteinen.

### **4. KÄYTTÖAIHEET**

Aseptiset tulehduselliset ja allergiset sairaudet koiralla ja kissalla.

### **5. VASTA-AIHEET**

Medrol vet. tabletteja ei tulisi käyttää eläimille, joilla on Cushingin syndrooma (lisämunuaiskuoren liikatoiminta), tuberkuloosi, mahahaava, diabetes tai sydämen/munuaisten vajaatoiminta.

### **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Cushingin syndrooma (lisämunuaiskuoren liikatoiminta), lihasheikkous, osteoporoosi.

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen [www.fimea.fi/elainlaakkeet](http://www.fimea.fi/elainlaakkeet)

## **7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Koira ja kissa.

## **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Eläinläkäri on voinut määrättää lääkettä toiseen käyttöön ja/tai muulla annostelulla kuin tässä pakkausselosteessa on mainittu. Noudata aina eläinläkärin ohjetta.

Suositeltu päiväännes koiralle ja kissalle on: 0,1-1,0 mg/painokilo.

## **9. ANNOSTUSOHJEET**

Tabletit annetaan suun kautta.

Alkuannos jaetaan kahteen annokseen. Kun tyydyttävä vaste on saavutettu, päiväänosta pienennetään asteittain. Ylläpitoannos sovitetaan pienimmäksi mahdolliseksi. Tabletti voidaan antaa joka toinen päivä, jolloin koiralle suositellaan annostelua joka toinen aamu ja kissalle joka toinen iltapäivä. Hoitoa lopettaessa annosta tulee pienentää asteittain.

## **10. VAROAIKA (VAROAJAT)**

Ei ole.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu pakauksessa.

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

Infektion yhteydessä kortikoidihoitoon tulee yhdistää tarkoituksenmukainen antibioottihoito.

Ei tiineille eläimille.

## **13. ERITYiset VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTeen TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Käyttämätön lääkevalmiste on toimitettava apteekkiin hävitettyväksi tai hävitettyä ongelmajätteenä.

## **14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTty**

29.10.2021

## **15. MUUT TIEDOT**

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

## BIPACKSEDEL

Medrol vet. 4 mg tablet  
metylprednisolon

### 1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Animal Health ApS

Øster Alle 48

DK-2100 Köpenhamn

Danmark

Tillverkare:

Pfizer Italia S.r.l.

63100 Marino del Tronto, Ascoli Piceno

Italien

### 2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Medrol vet. 4 mg tablet

metylprednisolon

### 3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

Aktivt innehållsämne: methylprednisolon 4 mg/tablett.

Hjälpmedel: laktosmonohydrat, sackaros, majsstärkelse, kalciumstearat.

Halvkonvex, oval, vit tablet märkt "Medrol 4" på ena sidan och med en krossformig delskåra på andra sidan.

### 4. ANVÄNDNINGSOMråDEN

Aseptiska inflammatoriska och allergiska sjukdomar hos hund och katt.

### 5. KONTRAINDIKATIONER

Medrol vet. tablettor bör inte användas för djur, som har Cushings syndrom (överfunktion av binjurebarken), tuberkulos, magsår, diabetes eller hjärt/njurinsufficiens.

### 6. BIVERKNINGAR

Cushings syndrom (överfunktion av binjurebarken), muskelsvaghet, osteoporos.

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet

## **7. DJURSLAG**

Hund och katt.

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

Veterinären kan ha ordinerat Medrol vet. till annat användningsområde och/eller med annan dosering än den som anges nedan. Följ alltid veterinärens ordination.

Rekommendation för dagsdos på hund och katt är: 0,1-1,0 mg/kg kroppsvikt.

## **9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING**

Tabletterna ges via munnen.

Initialdos delas i två dagliga doser. Så snart ett tillfredsställande svar uppnås, skall den dagliga dosen gradvis förminkas. Vid långtidsbehandling skall dosen hållas så låg som möjligt. Tabletterna kan ges varannan dag och rekommenderas då att hund behandlas varannan morgon och katt varannan afton. Vid avslutande av behandling skall dosen reduceras gradvis.

## **10. KARENSTID(ER)**

Ej relevant.

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på förpackningen.

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

## **12. SÄRSKILD(A) VARNING(AR)**

Om en samtidig infektion förekommer, skall kortikoidbehandling kombineras med en korrekt antibiotikabehandling.

Skall ej ges till dräktiga djur.

## **13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUCTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

Oanvänt läkemedelspreparat skall föras till apotek för förstöring eller förstöras som problemavfall.

## **14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

29.10.2021

## **15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.