

BIJSLUITER

Dexamethason tabletten 0,5 mg voor honden en katten.

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Alfasan Nederland BV
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Tel.: 0348-416945
Fax.: 0348-423577
E-mail: alfasan@wxs.nl

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dexamethason tabletten, 0,5 mg voor honden en katten.
Dexamethason

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Dexamethason 0,5 mg

4. INDICATIES

- Orthopedische aandoeningen van inflammatoire aard zoals arthritiden, tendinitis, tendovaginitis, artrose, myositis, synovitis;
- Allergische aandoeningen van het respiratie apparaat zoals asthma bronchiale;
- Allergische aandoeningen van de huid zoals allergische dermatiden en met jeuk gepaard gaande dermatosen;
- Auto-immuunziekten zoals reumatoïde arthritis of systemische lupus erythematosus (SLE);
- Ernstige acute infecties in combinatie met specifiek gericht antimicrobiële behandeling zoals bij huidinfecties, meningitis, encefalitis en ooginfecties.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- Virusinfecties;
- Diabetes mellitus;
- Osteoporose;
- Hartafwijkingen;
- Nierafwijkingen;
- Schimmelinfecties;
- Cornea ulcera;
- Brandwonden.

Niet toedienen in hoge doseringen aan drachtige dieren.

6. BIJWERKINGEN

- Mogelijke abortus in het laatste derde deel van de dracht;
- Afnemende weerstand tegen alle ziekteverwekkers: verhoogde kans op septikemie en septische cystitis, maskering van infecties, immunosuppressieve werking;
- Bijniersuppressie bij langer durende behandeling met kans op bijnierinsufficiëntie bij belasting van het dier zoals stress en bij acuut stoppen van de therapie;
- Katabolisme met als gevolg: spieratrofie, myopathie en vertraging van de wondgenezing;
- Osteoporose;
- Remming van de lengtegroei van beenderen;
- Huidatrofie;
- Diabetes mellitus;
- Polyurie, polydipsie;
- Polyfagie;
- Euforie;
- Ulceraties in het gastro-intestinale systeem;
- Pancreatitis;
- Hyperlipidemie;
- Toename van de lipolysis;
- Vettige infiltratie van de lever met steroïd hepatopathie;
- Remming van het hypothalamus-hypofyse-bijnierschors systeem;
- Afname van de thyroïd synthese;
- Toename van de parathyroïd synthese;
- Morbus Cushing.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEGEN

Voor orale toediening.

- Bij acute aandoeningen:
 - 0,05-0,6 mg dexamethason per kg lichaamsgewicht per dag.
- Bij chronische aandoeningen:
 - 0,3-0,6 mg dexamethason per kg lichaamsgewicht per dag gedurende 3 dagen;
 - vervolgens 0,15-0,3 mg dexamethason per kg lichaamsgewicht per dag gedurende 5 dagen;
 - vervolgens 0,15-0,3 mg dexamethason per kg lichaamsgewicht om de andere dag;
 - met intervallen van een week wordt de dosering dan nog gehalveerd, tot de minimaal werkzame dosering wordt bereikt.
- Hond om 8.00 uur 's morgens en kat om 22.00 uur 's avonds doseren in verband met het verschil in dagritme.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Bewaren beneden 25 °C. Niet in de koelkast of vriezer bewaren. Beschermen tegen licht. Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht en lactatie. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risico beoordeling van de behandelend dierenarts.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder rubriek 6.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

Vraag aan uw dierenarts hoe u overtollige geneesmiddelen verwijdert. Deze maatregelen dienen tevens ter bescherming van het milieu.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

21 oktober 2014

15. OVERIGE INFORMATIE

Polyethyleen pot met afgesloten met aluminium folie en een schroefdop (500 of 1000 tabletten). Aluminium/kunststof blisterverpakking in een kartonnen doos (100 blisters à 10 tabletten).

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 1753

KANALISATIE

UDA