

DERMISOLONA® Suspensión Oral

ANTIINFLAMATORIO - ANTIALÉRGICO ESTEROIDAL.



Se indica como ayuda en el tratamiento de desórdenes inflamatorios y alérgicos en perros y gatos.

En perros también está indicado como inmunosupresor en enfermedades autoinmunes, como terapia de la enfermedad inflamatoria intestinal crónica y en el tratamiento del hipoadrenocorticismos.

Ficha Técnica

ESPECIES

Perros y gatos.

FORMA FARMACÉUTICA

Suspensión oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antiinflamatorio – Antialérgico esteroide.

COMPOSICIÓN

Cada mL de suspensión oral contiene:
Prednisolona Acetato.....4,5 mg
(Equivalente a 4 mg de Prednisolona base)
Excipientes c.s.p.....1 mL

INDICACIONES

Se indica como ayuda en el tratamiento de desórdenes inflamatorios y alérgicos en perros y gatos.

En perros también está indicado como inmunosupresor en enfermedades autoinmunes, como terapia de la enfermedad inflamatoria intestinal crónica y en el tratamiento del hipoadrenocorticismismo.

INSTRUCCIONES DE USO

Agitar la suspensión antes de usar, luego extraer la dosis de producto con la jeringa dosificadora o gotario y administrar directamente en la cavidad oral.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Administración oral.

	DOSIS DEL PRINCIPIO ACTIVO PERROS	DOSIS DEL PRODUCTO (1 mL = 26 gotas de producto)
	0,5 a 1 mg/Kg de peso, cada 12 a 24 horas, por 3 a 5 días.	1,5 a 2,5 mL por cada 10 Kg de peso, ó 4 a 7 gotas por cada Kg de peso, cada 12 a 24 horas, por 3 a 5 días.
	GATOS	1,5 a 2,5 mL por cada 5 Kg de peso ó 7 a 13 gotas por cada Kg de peso, cada 12 a 24 horas, por 3 a 5 días.
TERAPIA ANTIINFLAMATORIA Y ANTIALÉRGICA	1 a 2 mg/Kg de peso, cada 12 a 24 horas, por 3 a 5 días.	
	PERROS	2,5 a 10 mL por cada 10 Kg de peso al día, ó 7 a 26 gotas por cada Kg de peso cada 24 horas, por 2 a 14 días. Luego, 1,3 a 5 mL por cada 10 Kg de peso al día, ó 4 a 13 gotas por cada Kg de peso cada 24 horas, por 2 a 14 días. Luego reducir la dosis a intervalos regulares (2 a 6 semanas), hasta alcanzar la dosis de mantención de 0,5 a 1 mg/Kg/ cada 24 horas por 2 a 14 días. Luego, 0,5 a 2 mg/Kg/cada 24 horas, por 14 días. Luego reducir la dosis a intervalos regulares (2 a 6 semanas), hasta alcanzar la dosis de mantención de 0,5 a 1 mg/Kg/ cada 24 horas por 2 a 14 días. Luego reducir la dosis a intervalos regulares (2 a 6 semanas),
INMUNOSUPRESOR		

	<p>dosis de mantención de 0,5 a 1 mg/Kg/en días alternos. (*)</p>	<p>hasta alcanzar la dosis de mantención de 1,5 a 2,5 mL por cada 10 Kg de peso, ó 4 a 7 gotas por cada Kg de peso, en días alternos. (*)(**)</p>
	<p>PERROS</p>	<p>2,5 a 10 mL por cada 10 Kg de peso al día, ó 7 a 26 gotas por cada Kg de peso, cada 12 a 24 horas, por 2 a 4 semanas, luego disminuir la dosis lentamente a intervalos de 10 días a 2 semanas según la respuesta clínica, hasta alcanzar una dosis de mantención de 0,5 a 1 mg/Kg en días alternos (*)</p>
<p>ENFERMEDAD INTESTINAL INFLAMATORIA CRÓNICA</p>	<p>1 a 4 mg/Kg de peso cada 12 a 24 horas, por 2 a 4 semanas, luego disminuir la dosis lentamente a intervalos de 10 días a 2 semanas según la respuesta clínica, hasta alcanzar una dosis de mantención de 0,5 a 1 mg/Kg en días alternos (*)</p>	<p>2,5 a 10 mL por cada 10 Kg de peso al día, ó 7 a 26 gotas por cada Kg de peso, cada 12 a 24 horas, por 2 a 4 semanas, luego disminuir la dosis lentamente a intervalos de 10 días a 2 semanas según la respuesta clínica, hasta alcanzar la dosis de mantención de 1,5 a 2,5 mL por cada 10 Kg de peso, ó 4 a 7 gotas por cada Kg de peso, en días alternos.(*)(**)</p>
	<p>PERROS</p>	<p>0,5 a 1 mL por cada 10 Kg de peso ó 2 a 3 gotas por Kg de peso cada 24 horas, a permanencia.</p>
<p>HIPOADRENOCORTICISMO</p>	<p>0,2 a 0,4 mg/Kg de peso, cada 24 horas, a permanencia.</p>	<p>0,5 a 1 mL por cada 10 Kg de peso ó 2 a 3 gotas por Kg de peso cada 24 horas, a permanencia.</p>

(*) La duración de la terapia varía según la intensidad del cuadro y la remisión de los síntomas, pudiendo prolongarse por varias semanas o meses. En estos casos, se recomienda usar la mínima

dosis efectiva, en régimen de días alternos.

(**) 1 mL de DERMISOLONA® Suspensión oral equivale a 26 gotas de producto.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Se recomienda evitar la administración concomitante de Prednisolona con:

- Anfotericina B o diuréticos caluréticos (furosemida, tiazidas), pues se puede producir hipopotasemia. Los digitálicos pueden aumentar la posibilidad de toxicidad, si se genera hipopotasemia.
- Fenitoína, fenobarbital y rifampicina, porque pueden aumentar el metabolismo de los corticoides.
- Ciclosporina, debido a que se pueden incrementar los niveles sanguíneos de ambos fármacos con inhibición mutua del metabolismo hepático.
- Con drogas ulcerogénicas (por ejemplo, antiinflamatorios no esteroideos) ya que se puede incrementar el riesgo de ulceración gastrointestinal.

- Ciclofosfamida, ya que los corticoides pueden inhibir el metabolismo hepático del quimioterápico.
- Los pacientes tratados con corticoesteroides en dosis inmunosupresoras en general no deberían recibir vacunas a virus vivos atenuados, porque se puede potenciar la replicación viral.
- Los requerimientos insulínicos pueden incrementarse en pacientes que reciben glucocorticoides.

CONTRAINDICACIONES

- No usar en animales con síndrome de Cushing.
- No usar en pacientes con infecciones fúngicas sistémicas o infecciones virales.
- No usar en animales con úlcera péptica o corneal.
- No administrar en hembras gestantes.
- No usar en animales hipersensibles a alguno de los componentes de este producto.
- No administrar en conjunto con vacunas.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

- En caso de tratamientos prolongados con Prednisolona se debe proporcionar una mayor ingesta de proteínas para mantener al animal en un balance de nitrógeno positivo.
- No se ha descrito un efecto de retraso en la cicatrización de heridas, sin embargo, tal posibilidad debe ser considerada al ser utilizado en cirugía.
- La terapia prolongada con glucocorticoides puede suprimir la actividad adrenocortical, de manera que la suspensión de la misma debe realizarse en forma gradual para asegurar el retorno paulatino de las funciones de ACTH y corticoides endógenos.
- Administrar con precaución en animales que presenten diabetes, osteoporosis o que estén recuperándose de una fractura ósea, predisposición a la tromboflebitis, hipertensión, insuficiencia cardiaca congestiva, insuficiencia renal o tuberculosis activa.
- Los efectos antiinflamatorios pueden enmascarar signos de infección.
- Administrar con precaución en animales en crecimiento ya que puede causar retardo.
- Administrar con precaución en animales con insuficiencia hepática.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR

- Lavarse las manos después de administrar el producto.
- En caso de contacto con la piel se recomienda lavar las manos con jabón y abundante agua. Si se desarrolla irritación y ésta persiste, consultar al médico.
- En el caso de existir contacto con los ojos se recomienda lavar con abundante agua por 15 minutos. Si se desarrolla irritación y ésta persiste, consultar al médico.

- En caso de ingestión, no inducir el vómito. Obtener ayuda médica.

ADVERTENCIAS

Mantener fuera del alcance de los niños.

EFFECTOS ADVERSOS

- Administrada a corto plazo, es poco probable que la Prednisolona cause efectos perjudiciales, incluso en dosis masivas. Los efectos adversos en general se asocian a las terapias crónicas, especialmente a dosis altas o si no se sigue un régimen de días alternos.
- Los efectos adversos más frecuentes son poliuria, polidipsia y polifagia; y están preferentemente asociados a dosis antiinflamatorias.
- En lo referente a las dosis inmunosupresoras y a tratamientos extensos, es más probable que aparezcan reacciones adversas y que sean potencialmente más pronunciadas. Dichos efectos, observables en raras ocasiones, se manifiestan como síntomas de hiperadrenocorticismos (Síndrome de Cushing): pelaje opaco y seco, aumento de peso ponderal, jadeo, vómito, diarrea, hepatomegalia con la consecuente alteración de la concentración de las enzimas hepáticas en el suero, pancreatitis, ulceración gastrointestinal (particularmente cuando son usados con AINE's), lipidemias, alteración de los requerimientos de insulina, activación o intensificación de Diabetes Mellitus, consunción muscular y cambios en el comportamiento (depresión, letargia, vicios).
- En tratamientos prolongados se describe un aumento en la incidencia de osteoporosis, especialmente en perros de edad avanzada.

OBSERVACIONES

Sobredosis:

Administrados a corto plazo, es poco probable que los glucocorticoides causen efectos perjudiciales, incluso en dosis masivas. Los efectos adversos en general se asocian a las terapias crónicas, especialmente a dosis altas o si no se sigue un régimen de días alternos.

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar o el material de desecho:

Desechar los restos de producto sin utilizar dentro de su envase original. No arrojar el envase vacío o con restos de producto, en ríos, lagos o torrentes de agua natural. Disponer los desechos de este producto con precaución junto con los desechos domésticos.

CONSERVACIÓN

Almacenar en un lugar fresco y seco, a temperatura entre 2 y 30° C.

Una vez abierto el frasco, utilizar dentro de 30 días.

CONDICIÓN DE VENTA

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

PRESENTACIÓN

Frasco con 30 mL

ELABORADO POR

Laboratorio Drag Pharma.

REGISTROS

Reg. SAG N° 2281

Usted ha ingresado a información de medicamentos o productos veterinarios destinados exclusivamente a la(s) especie(s) indicada(s).

Laboratorio Drag Pharma no se responsabiliza por las consecuencias del mal uso de los productos, así como la utilización de esta información sin consultar a un Médico Veterinario