



BIJSLUITER

163412 R1



# Dexadreson<sup>®</sup>,

oplossing voor injectie voor hond en kat

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet Nederland B.V.  
Postbus 50  
5830 AB Boxmeer  
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International GmbH  
Feldstrasse 1a  
Postfach 1130  
D-85701 Unterschleissheim  
Duitsland

## 2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Dexadreson, oplossing voor injectie voor hond en kat

## 3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Dexamethason (als dexamethason natriumfosfaat) 2,0 mg

Hulpstoffen:

Benzylalcohol (E1519) 15,6 mg

## 4. INDICATIES

- (Peri)arthritis, tendinitis, (tendo)vaginitis, bursitis, myositis, gevolgen van distorsies;
- Allergische aandoeningen van het respiratie-apparaat, asthma bronchiale;
- Allergische aandoeningen van de huid, ooraandoeningen;
- Acanthosis nigricans;
- Ooginfecties in combinatie met antimicrobiële therapie;
- Anafylactische shock.

## 5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- virusinfecties;
- diabetes mellitus;
- osteoporose;
- hartafwijkingen;
- nierafwijkingen;
- schimmelinfecties;
- cornea ulcera;
- brandwonden.

## 6. BIJWERKINGEN

Incidenteel kan een overgevoeligheidsreactie voorkomen.

Corticosteroiden zoals dexamethason kunnen bijwerkingen veroorzaken die sterk afhankelijk zijn van de dosering en de toedieningsduur:

- Polyurie, polydipsie en polyfagie.
- Beïnvloeding van de vetstofwisseling, met als gevolg lipolyse, vetstapeling en hyperlipemie.
- Katabolisme met als gevolg spieratrofie, myopathie en vertraging van de wondgenezing.
- Vettige infiltratie van de lever met steroïdhepatopathie.
- Afnemende weerstand tegen alle ziekteverwekkers: septicaemie en septische cystitis, maskering van infecties, immunosuppressieve werking;
- Abortus in het laatste derde deel van de dracht;
- Bijniersuppressie bij langer durende behandeling, met bijniersufficiëntie bij belasting van het dier zoals stress en bij acuut stoppen van de therapie;
- Osteoporose en remming van de lengtegroei van beenderen;
- Huidatrofie;
- Diabetes mellitus;
- Euforie;
- Ulceraties in het gastro-intestinale systeem;
- Pancreatitis;
- Hyperlimie;
- Toename van de lipolysis;
- Afremming van het hypothalamus-hypofyse-bijnierschorssysteem;
- Afname van de thyroïdsynthese en toename van de parathyroïdsynthese;
- 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

Hond:

0,25-2 mg dexamethason per dier (overeenkomend met 0,125-1 ml diergeneesmiddel per dier).

Kat:

0,25-0,5 mg dexamethason per dier (overeenkomend met 0,125-0,25 ml diergeneesmiddel per dier).

Intraveneuze, intramusculaire of subcutane toediening.



## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

## 10. WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

## 11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren beneden 25 °C. Beschermen tegen licht. Beschermen tegen bevriezing.

Na openen: 8 weken houdbaar.

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP.:

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is:

Een langdurige therapie mag niet abrupt gestaakt worden, maar dient door toedienen van degressieve doses beëindigd te worden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Infectieziekten alleen met corticosteroiden behandelen als tegelijkertijd een passende antimicrobiële therapie ingesteld wordt.

Ondersteunende therapie bij ernstige acute infecties in combinatie met specifieke gerichte bactericide antimicrobiële behandeling: de lengte van de corticosteroidbehandeling dient bij deze indicatie in de regel beperkt te worden tot enkele dagen. De anti-inflammatoire behandeling remt de afweer en bevordert de verspreiding van infectieuze organismen door het lichaam wat kan leiden tot een fulminante infectie. Tegelijkertijd onderdrukken corticosteroiden de koorts (signaalfunctie) als deze infectie systemisch wordt. Initiële toediening van corticosteroiden kan gunstig zijn ter onderdrukking van de acute symptomen van het ziekteproces.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient:

In verband met mogelijke overgevoelighedsreacties dient bij de toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg:

Niet in hoge doseringen toedienen aan drachtige dieren.

Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Daar corticosteroiden de immuunrespons na een vaccinatie kunnen verminderen dient het middel niet gebruikt te worden in combinatie met vaccins.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen te verwachten dan die genoemd onder Bijwerkingen.

Onverenigbaarheden:

Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.

## 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.

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

22 april 2016

## 15. OVERIGE INFORMATIE

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

Flacon à 20 of 50 ml.

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

REG NL 2661

## KANALISATIE

UDD

