

HEDYLON 25 mg ad us. vet.

Comprimés sécables pour chiens Prednisolonum

fr L'efficacité et la sécurité d'Hedylon 25 mg ad us. vet., comprimés sécables pour chiens n'ont été que sommairement contrôlées par Swissmedic. L'autorisation d'Hedylon 25 mg ad us. vet. repose sur celle d'Hedylon 25 mg Tabletten für Hunde qui contient la même substance active, est autorisé en Allemagne et dont l'information a été mise à jour en décembre 2018.

Information destinée aux détenteurs d'animaux
Information professionnelle destinée au personnel médical, voir www.tierarzneimittel.ch

Notice d'emballage

1. Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :
Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berne

Fabricant responsable de la libération des lots :
Industrial Veterinaria S.A.
Esmeralda 19
08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona)
Espagne

OU

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Allemagne

OU

aniMedica Herstellungs GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Allemagne

2. Dénomination du médicament vétérinaire
Hedylon 25 mg ad us. vet., comprimés sécables pour chiens
Prednisolone

3. Substances actives et autres composants
Chaque comprimé contient :
Substance active : prednisolone 25 mg
Comprimé rond blanc avec un sillon de sécabilité en forme de croix sur une face et le numéro 25 gravé sur l'autre face
Les comprimés peuvent être divisés en deux ou quatre parties égales.

4. Indications
Corticostéroïde pour chiens
Traitement symptomatique ou traitement d'appoint des maladies inflammatoires et des maladies d'origine immunitaire chez les chiens

5. Contre-indications
Ne pas utiliser chez les animaux atteints de :
- Infections virales, mycosiques ou parasitaires non contrôlées par un traitement approprié
- Diabète sucré
- Hyperadrénocorticisme
- Ostéoporose
- Insuffisance cardiaque
- Insuffisance rénale
- Ulcère cornéen
- Ulcères gastro-intestinaux
- Glaucome
Ne pas utiliser en même temps que des vaccins vivants atténués.
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active, à d'autres corticostéroïdes ou à l'un des excipients.
Voir également rubriques „Gestation et lactation” et „Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions”.

6. Effets indésirables
Les corticostéroïdes anti-inflammatoires, tels que la prednisolone, sont connus pour provoquer une grande diversité d'effets indésirables. Si des doses élevées sont généralement bien tolérées après une administration unique, elles peuvent induire des effets indésirables sévères en cas d'utilisation à long terme. La suppression significative du cortisol liée à la dose observée lors du traitement est la conséquence de la suppression de l'axe hypothalamo-hypophysé-surrénalien par les doses efficaces. Après l'arrêt du traitement, des signes d'insuffisance surrénalienne peuvent apparaître, ce qui peut rendre l'animal incapable de gérer de façon adéquate des situations de stress.
L'augmentation significative des triglycérides observée peut être due à un éventuel hyperadrénocorticisme iatrogène (syndrome de Cushing) impliquant une altération significative du métabolisme des lipides, glucides, protéines et des sels minéraux, qui se traduit par exemple par une redistribution des graisses corporelles, une augmentation du poids corporel, une faiblesse et une perte de masse musculaire et une ostéoporose. La suppression du cortisol et l'augmentation des triglycérides plasmatiques sont des effets secondaires très fréquents des traitements par corticoïdes (survenant chez plus d'un animal sur 10).
Les modifications des paramètres biochimiques, hématologiques et hépatiques probablement associés à l'utilisation de la prednisolone, étaient significatifs et pouvaient être observés sur les phosphatases alcalines (augmentation), la lactate déshydrogénase (diminution), l'albumine (augmentation), les éosinophiles et les lymphocytes (diminution), les neutrophiles segmentés (augmentation) et les enzymes hépatiques sériques (augmentation). Une diminution de l'activité de l'aspartate transaminase est également constatée.
Les corticostéroïdes administrés par voie systémique peuvent provoquer une polyurie, une polydipsie et une polyphagie, en particulier dans les premiers temps du traitement. Certains corticostéroïdes peuvent entraîner une rétention hydro-sodée et une hypokaliémie en cas d'utilisation à long terme. Les corticostéroïdes systémiques ont provoqué des dépôts calciques dans la peau (calcinose cutanée).
L'utilisation de corticostéroïdes peut retarder la cicatrisation des plaies et leurs actions immunosuppressives peuvent réduire la résistance aux infections existantes ou les exacerber. Des ulcères gastro-intestinaux ont été décrits chez des animaux traités avec des corticostéroïdes. Cette ulcération peut être exacerbée par les stéroïdes chez les animaux recevant des anti-inflammatoires non stéroïdiens et les animaux présentant un traumatisme de la moelle épinière.
Les autres effets indésirables pouvant être observés sont : inhibition de la croissance longitudinale des os, atrophie cutanée, diabète sucré, troubles du comportement (agitation et dépression), pancréatite, diminution de la synthèse des hormones thyroïdiennes, augmentation de la synthèse des hormones parathyroïdiennes. Voir également rubrique „Gestation et lactation”.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :
- très fréquent (effets indésirables chez plus d'un animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1'000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10'000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10'000 animaux traités, y compris les cas isolés)
Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. Espèces cibles
Chien

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration
Voie orale
La dose et la durée totale du traitement, dans la plage des posologies autorisées, sont déterminées au cas par cas par le vétérinaire en fonction de la sévérité des symptômes.

Dose initiale : 0.5 à 2.0 mg de prednisolone par kg de poids corporel par jour.

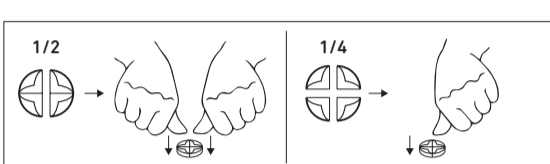
Il peut s'avérer nécessaire d'administrer le médicament à la posologie indiquée ci-dessus pendant une à trois semaines. Pour un traitement plus long : lorsque, à l'issue d'une période d'administration quotidienne, l'effet recherché a été obtenu, la dose doit être réduite jusqu'à atteindre la dose efficace la plus faible. La diminution de la dose doit être effectuée au moyen d'un traitement tous les deux jours et/ou en divisant la dose par deux à intervalles de 5 à 7 jours jusqu'à atteindre la dose efficace la plus faible.
Les chiens doivent être traités le matin afin de coïncider avec le pic de cortisol endogène.

Le tableau suivant sert de guide pour l'administration du produit à la dose minimale de 0.5 mg/kg de poids corporel et à la dose maximale de 2 mg/kg de poids corporel :

Poids corporel (kg)	Nombre de comprimés	
	Hedylon 25 mg pour chiens	
> 10 – 12.5 kg	¼	1
> 12.5 – 25 kg	½	1-2
> 25 – 37.5 kg	¾	2-3
> 37.5 – 50 kg	1	3-4
> 50 – 62.5 kg	1 ¼	4-5
> 62.5 – 75 kg	1 ½	5-6



Les comprimés peuvent être divisés en 2 ou 4 parties égales afin d'assurer un dosage précis.



9. Conseils pour une administration correcte
Sans objet

10. Temps d'attente
Sans objet

11. Conditions particulières de conservation
Toute fraction de comprimé non utilisée doit être replacée dans la plaquette et utilisée dans les 4 jours qui suivent. À conserver en dessous de 25°C. Conserver la plaquette dans l'emballage extérieur de façon à protéger de la lumière. Tenir hors de la vue et de la portée des enfants. Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP.» sur la boîte. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Mises en garde particulières
Précautions particulières pour chaque espèce cible :
L'administration de corticoïdes vise à induire une amélioration des signes cliniques plutôt qu'à obtenir une guérison. Le traitement doit être associé au traitement de la maladie sous-jacente et/ou à des mesures de contrôle environnemental.
Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :
Si une infection bactérienne est présente, le produit doit être utilisé en association avec un traitement antibactérien approprié. Des doses pharmacologiquement actives peuvent entraîner une insuffisance surrénale. Cet effet peut être particulièrement manifeste après l'arrêt du traitement par corticostéroïdes. L'insuffisance surrénalienne peut être limitée au maximum en instaurant un traitement tous les deux jours, si cela est possible. La réduction de la posologie et l'arrêt du traitement doivent être progressifs afin d'éviter la survenue d'une insuffisance surrénalienne (voir rubrique „Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration”).
Les corticoïdes, tels que la prednisolone, exacerbent le catabolisme protéique. En conséquence, le produit doit être administré avec précaution chez les animaux âgés ou dénutris.
Les corticoïdes, tels que la prednisolone, doivent être utilisés avec prudence chez les animaux souffrant d'hypertension, d'épilepsie, de brûlures, de myopathie stéroïdienne antérieure, chez les animaux immunodéprimés et chez les jeunes animaux étant donné que les corticostéroïdes peuvent induire un retard de croissance.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :
- La prednisolone ou d'autres corticostéroïdes peuvent provoquer une hypersensibilité (réactions allergiques).
- Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la prednisolone ou à d'autres corticostéroïdes, ou à l'un des excipients, doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.
- Afin d'éviter toute ingestion accidentelle, en particulier par un enfant, les parties non utilisées d'un comprimé doivent être replacées dans l'alvéole ouverte de la plaquette puis la plaquette doit être insérée dans la boîte.
- En cas d'ingestion accidentelle, en particulier par un enfant, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.
- Les corticostéroïdes pouvant provoquer des malformations fœtales, il est recommandé aux femmes enceintes d'éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.
- Se laver immédiatement et soigneusement les mains après avoir manipulé les comprimés.

Gestation et lactation :
Ne pas utiliser au cours de la gestation. Les études de laboratoire ont mis en évidence des anomalies fœtales en début de gestation et un avortement ou une mise bas précoce dans les derniers stades de la gestation.

Les glucocorticoides sont excrétés dans le lait et peuvent entraîner des troubles de la croissance chez les jeunes animaux qui têtent la mère. L'utilisation du médicament au cours de la lactation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.
Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :
La phénytoïne, les barbituriques, l'éphédrine et la rifampicine peuvent accélérer la clairance métabolique des corticostéroïdes, ce qui se traduit par une diminution des concentrations sanguines et de l'effet physiologique du médicament.
L'utilisation concomitante de ce médicament vétérinaire et de médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens peut exacerber l'ulcération du tube digestif.
L'administration de prednisolone peut induire une hypokaliémie et donc augmenter le risque de toxicité des glycosides cardiotoniques. Le risque d'hypokaliémie peut être augmenté si la prednisolone est administrée en association avec des diurétiques hypokaliémisants.
Des précautions doivent être prises en cas d'utilisation combinée avec de l'insuline.
L'administration de ce médicament vétérinaire peut interférer avec l'efficacité vaccinale. Il convient d'observer un intervalle de deux semaines avant ou après le traitement avant de vacciner avec des vaccins vivants atténués.
Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :
Un surdosage ne provoque pas d'autres effets que ceux mentionnés dans la rubrique „Effets indésirables”. Il n'existe aucun antidote spécifique. Les signes de surdosage doivent être traités symptomatiquement.

13. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de ces médicaments, le cas échéant
Ne pas jeter les comprimés dans les égouts ou dans les ordures ménagères. Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. Date de la dernière notice approuvée
Approbation par l'autorité étrangère de référence : 12.2018
Sans ajout d'informations pertinentes pour la sécurité par Swissmedic : 02.03.2022
Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. Informations supplémentaires
Plaquette opaque thermoformée PVC/aluminium
Présentations :
Carton avec 1, 3, 5, 10, ou 25 plaquettes de 10 comprimés
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire
Swissmedic 67/745

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.