

**BIJSLUITER**  
**Dexamethason 0,5 mg, tabletten 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**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Tiofarma B.V.  
Benjamin Franklinstraat 5-10  
3261 LW Oud-Beijerland  
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

KELA N.V.  
St. Lenaartseweg 48  
2320 Hoogstraten  
België

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Dexamethason 0,5 mg, tabletten voor honden en katten

**3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN**

Per tablet:

**Werkzaam bestanddeel:**

Dexamethason 0,5 mg

**4. INDICATIES**

- allergische aandoeningen van het ademhalingsstelsel zoals astma bronchiale;
- ernstige acute infecties in combinatie met specifiek gerichte antibiotica of chemotherapeutica zoals bij huidinfecties, meningitis, encephalitis, ooginfecties;
- orthopedische aandoeningen, inflammatoire aandoeningen van het bewegingsapparaat zoals arthritis, bursitis, tendinitis, tendovaginitis;
- allergische dermatitis.

**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 septicaemie en septische cystitis, maskering van infecties, immunosuppressieve werking;
- bijniersuppressie bij langer durende behandeling met kans op bijnierinsufficiëntie bij belasting van het dier zoals bij 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;
- hyperlipidaemie;
- toename van de lipolysis;
- vettige infiltratie van de lever met steroid 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 bijsluiters worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

## 7. DOELDIERSOORTEN

Hond en kat.

## 8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

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.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Bij de hond om 8 uur 's morgens en bij de kat om 22 uur 's avonds doseren in verband met het verschil in dagritme.

## 10. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25 °C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

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

## 12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Gebruik tijdens dracht of lactatie

Gebruik wordt afgeraden tijdens de dracht.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de lactatie.

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door 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 EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

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

5 juli 2018

## 15. OVERIGE INFORMATIE

10 tabletten in een PVC/aluminium blisterverpakking, 10 of 100 blisterverpakkingen in een polypropyleen flacon.

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

REG NL 4560

**KANALISATIE**

UDA