

105mm

## Presolona<sup>®</sup>

Prednisolona  
10 mg

**USO VETERINÁRIO**  
Anti-inflamatório esteroideal

**FÓRMULA:**  
Cada comprimido de 80 mg contém:  
Prednisolona (acetato) ..... 10 mg  
Excipientes q. s. p. .... 80 mg

**INDICAÇÕES:**  
Presolona é um anti-inflamatório esteroideal, indicado para uso oral em cães, nos casos de:  
- eczemas inespecíficos, queimaduras, dermatites e outras afecções dermatológicas;  
- irite, iridociclite, glaucoma secundário, uveíte, coriorretinite e outras afecções dermatológicas;  
- urticária, dermatites alérgicas, reações alérgicas, asma brônquica, hipersensibilidade (a pólen e a outros alérgenos);  
- miosites, artrites reumatóides, osteoartrites, bursites e outras afecções músculoesqueléticas;  
- outras doenças recidivantes e/ou crônicas de etiologia desconhecida (ex.: colite ulcerativa e nefrose).  
Nos casos de insuficiência adrenal aguda, Presolona tem seu uso recomendado por interferir no metabolismo dos carboidratos e melhorar a diurese característica da insuficiência adrenal.

**POSOLOGIA E MODO DE USAR:**  
Administrado por via oral, nas seguintes doses médias diárias:  
- para processos alérgicos: 0,5 a 1,0 mg/kg de peso corporal corporal/dia, ou seja, 1 a 2 comprimidos Presolona para cada 20 kg de peso;  
- para imunossupressão: 4mg/kg de peso corporal/dia, ou seja 2 comprimidos de Presolona para cada 5kg de peso;  
A dose total diária pode ser fracionada em 2 a 4 administrações (a cada 12 horas ou a cada 6 horas). A dose deve ser determinada individualmente, de acordo com a gravidade do caso, a duração do tratamento e a resposta obtida à medicação.  
Quando se lida com corticoides, o tratamento objetiva a obtenção de resultados satisfatórios com a menor dose possível. As doses acima são apenas algumas sugeridas e poderão ser alteradas a critério do Médico Veterinário.  
Geralmente os resultados se evidenciam em 2 a 7 dias (doenças musculoesqueléticas, doenças alérgicas que afetam a pele e o trato respiratório e doenças inflamatórias do globo ocular). Após 7 dias, caso não haja resposta clínica, retornar ao Médico Veterinário.  
Uma vez obtida resposta clínica satisfatória, a dose inicial deve ser gradativamente reduzida, até que o estado do animal seja satisfatório ou até que se estabeleça uma dose mínima efetiva de manutenção, nas doenças crônicas (artrite reumatoide).  
Nunca interromper tratamentos prolongados sem redução paulatina das doses diárias.  
Periodicamente, o animal deverá ser reavaliado para eventual ajuste das doses às necessidades que o caso impõe.

148mm

26mm

26mm

26mm

26mm

**CONTRAINDICAÇÕES:**

Em caso de infecções virais.  
Em caso de úlcera péptica, úlcera de córnea e síndrome de Cushing.  
Monitorar o uso do produto, em casos de osteoporose, predisposição a tromboflebite, hipertensão, insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal e tuberculose ativa.

**PRECAUÇÕES:**

Caso sejam observados sinais de infecções bacterianas, recorrer à antibioticoterapia, com acompanhamento do Médico Veterinário. A terapia prolongada com agentes corticosteroides deve ser evitada.  
Convém monitorar constantemente os pacientes tratados, embora a retenção de sódio e a depleção de potássio não tenham sido observadas quando o produto é utilizado nas doses recomendadas. Caso se observem sintomas de hipopotassemia (hipocalemia), o tratamento deve ser descontinuado e medidas visando o controle dos níveis de potássio instituídos.  
Corticosteróides podem induzir o primeiro estágio de parto quando administrado durante o terço final de gestação e podem provocar parto prematuro, distócito, morte fetal, retenção de placenta e metrite.  
Administrado em cadelas, coelhas e fêmeas de roedores durante a gestação, os corticosteroides podem causar aparecimento de fetos com fissura palatina e, em cadelas, podem resultar em anomalias congênicas incluindo deformidades dos membros e anasarca.

**EFEITOS COLATERAIS:**

Poderá ocorrer alteração dos níveis de enzimas hepáticas, perda de peso, anorexia, polidipsia, poliúria e outros efeitos indesejáveis. Também foram relatados vômitos e diarreias.  
A Síndrome de Cushing associada ao uso prolongado ou repetido de corticosteroides tem sido descrita.

**APRESENTAÇÃO:**

Comprimidos de 80 mg contendo 10 mg de Prednisolona em blister com 10 ou 20 comprimidos.

**MODO DE CONSERVAÇÃO:**

Conservar à temperatura ambiente (15°C a 30°C), em local seco e ao abrigo da luz solar direta.

**MANTER FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS E ANIMAIS DOMÉSTICOS.**

**VENDA SOB PRESCRIÇÃO DO MÉDICO VETERINÁRIO.**

Licenciado no Ministério da Agricultura nº SP 000200-3.000023 em 04/09/2003

**RESPONSÁVEL TÉCNICO:**

Dra. Vera de Fátima Costa Calixto - CRF/SP nº 11.427

**PROPRIETÁRIO E FABRICANTE:**

Syntec do Brasil Ltda.  
Estrada Rosa Scarpa, 178 - Votuparim  
Santana de Parnaíba/SP  
CEP: 06513-010  
CNPJ: 02.177.011/0001-77  
Indústria Brasileira



**FICHA TÉCNICA  
IMPRESSÃO**

PRODUTO: Bula - Presolona  
CLIENTE: Syntec  
CÓDIGO DO PROJETO: -  
EAN 13 CÓD DE BARRAS: Não se aplica  
APRESENTAÇÃO DO PROD: Bula

SOFTWARE: Adobe Illustrator  
NÚMERO DE CORES:  
DIMENSÕES: 105mm x 175mm  
FONTES: Frulliger Neue

REF. DE COR: Black

SUBSTRATO: Papel 63g

ACABAMENTO: Dobras

DATA: 10/06/2024 10:59  
SOLICITAÇÃO: Assuntos regulatórios  
VERSÃO REV: Rev - 1  
DESIGNER: Wendra - Ibon  
VERSÃO FINAL: VS - 07

ALTERAÇÃO: Alt. nro registro

BOBINAMENTO: Não se aplica

VALIDAÇÃO MKT: --

VALIDAÇÃO AR: --

CÓDIGO POTE: Não se aplica  
CÓDIGO CARTUCHO: Não se aplica  
OUTROS: Não se aplica

- [ ] Salvo exceções especificadas no documento, todas as letras devem ter altura mínima de 1,2mm.
- [ ] Espaço de codificação na horizontal (QUANDO APLICÁVEL)
- [ ] O tamanho do rótulo está em conformidade?
- [ ] O acabamento do rótulo é o correto?
- [ ] O tipo de material do rótulo é o especificado no projeto?
- [ ] Dentro de normas fornecidas pelo área regulatória.
- [ ] Indicações de bobinamento quando Sachês, rótulos e pouch.
- [ ] Fotocópias em contraste quando rótulos, sachês e pouch.
- [ ] Quando cartucho, se atentar para fechamento.
- [ ] Outros: \_\_\_\_\_