

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Equipred 50 mg comprimidos para caballos

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

50 mg de prednisolona

Comprimido blanco, convexo y con "50" grabado.
El comprimido puede dividirse en mitades y cuartos.

3. Especies de destino

Caballos.

Se incluirá si el pictograma está impreso en el embalaje exterior y/o en el blíster:



4. Indicaciones de uso

Alivio de los parámetros inflamatorios y clínicos relacionados con la obstrucción recurrente de las vías aéreas (ORVA, asma grave) en caballos, en combinación con el control ambiental.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a los corticosteroides o a alguno de los excipientes.
No usar en infecciones víricas en el periodo de circulación de partículas del virus por el torrente sanguíneo o en casos de infecciones por hongos.
No usar en animales con úlceras gastrointestinales.
No usar en animales con úlceras corneales.
No utilizar este medicamento durante la gestación.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

La administración de corticoides tiene como objetivo, más que la curación, la mejoría de los signos clínicos. El tratamiento debe combinarse con el control ambiental.
El veterinario debe evaluar cada caso individualmente, y determinar la pauta de tratamiento adecuada. El tratamiento con prednisolona solo debe iniciarse cuando no se haya obtenido una mejoría satisfactoria de los síntomas clínicos, o sea poco probable obtenerla solo con el control ambiental.

El tratamiento con prednisolona puede no ser suficiente para restaurar la función respiratoria en todos los casos, pudiendo ser necesario considerar, en cada caso individual, el uso de medicamentos de inicio de acción más rápido.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Salvo situaciones de emergencia, no utilizar en animales con diabetes mellitus, insuficiencia renal, insuficiencia cardíaca, hiperadrenocorticismos u osteoporosis.

Aunque dosis elevadas únicas suelen tolerarse bien, pueden aparecer efectos adversos graves cuando se utilizan a largo plazo. Por lo tanto, las dosis en tratamientos a medio y largo plazo deben limitarse a las mínimas necesarias para controlar los síntomas. Dadas las propiedades farmacológicas de la prednisolona, prestar especial atención cuando se utilice el medicamento veterinario en animales con un sistema inmune debilitado.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar reacciones alérgicas. Las personas con hipersensibilidad conocida a la prednisolona, a otros corticosteroides o a alguno de los excipientes, deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Este medicamento veterinario puede irritar los ojos. Evitar tocarse los ojos con las manos. En caso de contacto con los ojos, lavarlos con abundante agua. Si persiste la irritación, consulte con un médico.

Este medicamento veterinario puede provocar efectos adversos tras su ingestión. Evitar el contacto de las manos con la boca. No comer ni beber mientras se manipula el medicamento veterinario. Las partes de comprimidos sin utilizar deben guardarse de nuevo en el blíster y la caja, y mantenerse fuera del alcance de los niños. Almacenar en un armario cerrado. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Lávese las manos después de manipular los comprimidos.

Los corticosteroides pueden causar malformaciones fetales; por lo tanto, se recomienda que las mujeres embarazadas eviten el contacto con el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia en caballos.

Gestación:

La administración durante los primeros estadios de la gestación, ha demostrado causar anomalías fetales en animales de laboratorio.

La administración en los últimos estadios de la gestación, puede causar abortos o partos prematuros en rumiantes, pudiendo tener un efecto similar en otras especies.

No utilizar este medicamento durante la gestación (véanse “contraindicaciones”).

Lactancia:

Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El uso de este medicamento veterinario junto con fármacos antiinflamatorios no esteroideos, puede exacerbar las úlceras gastrointestinales. Puesto que los corticosteroides pueden reducir la respuesta inmune a las vacunas, no usar prednisolona al mismo tiempo que se administren vacunas, o en las dos semanas posteriores a la vacunación.

La administración de prednisolona puede provocar hipopotasemia, aumentando así el riesgo de toxicidad de los glucósidos cardíacos. El riesgo de hipopotasemia puede aumentar si se administra prednisolona junto con diuréticos no ahorradores de potasio.

Sobredosificación:

La sobredosificación puede provocar somnolencia en caballos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Caballos:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Hipocortisolemia ¹ (disminución del cortisol plasmático) Trastornos de la glándula suprarrenal ¹ Triglicéridos elevados ²
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Laminitis ³ Signos neurológicos (p. ej., ataxia (falta de coordinación), inclinación de la cabeza, falta de coordinación) Inquietud Decúbito, Anorexia (pérdida de apetito) Fosfatasa alcalina sérica elevada (ALP) ⁴ Ulceración gastrointestinal ⁵ , Cólicos Sudoración excesiva Urticaria (ronchas)

¹ Resultado de la inhibición del eje hipotalámico-hipofisario-suprarrenal por dosis eficaces. Tras suspender el tratamiento, pueden aparecer signos de insuficiencia suprarrenal, que se extiendan a atrofia corticosuprarrenal, lo que puede provocar una respuesta inadecuada del animal ante situaciones de estrés.

² Pueden dar lugar a una alteración significativa del metabolismo de lípidos, hidratos de carbono, proteínas y minerales, p.ej. redistribución de la grasa corporal, aumento del peso corporal, debilidad y atrofia muscular y osteoporosis.

³ Se debe monitorizar frecuentemente a los caballos durante el tratamiento.

⁴ Puede relacionarse con aumento del tamaño del hígado (hepatomegalia), con aumento de las enzimas hepáticas en suero.

⁵ Las úlceras gastrointestinales pueden verse exacerbadas por el uso de esteroides, en animales tratados con fármacos antiinflamatorios no esteroideos.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Mezclar el medicamento veterinario con una pequeña cantidad de alimento.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta, evitando la infra o la sobredosificación. Los comprimidos pueden dividirse por las líneas marcadas para facilitar una dosificación precisa.

Una única dosis de 1 mg de prednisolona/kg de peso corporal al día, corresponde a 2 comprimidos por 100 kg de peso corporal.

El tratamiento puede repetirse a intervalos de 24 horas, durante 10 días consecutivos.

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

Carne: 10 días.

Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para el consumo humano.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Devolver cualquier comprimido dividido al blíster abierto.

Desechar los comprimidos divididos no utilizados después de 3 días.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3838 ESP

Blísteres conteniendo 10 comprimidos, en cajas de 50, 100 o 200 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

02/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Alemania

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

AUDEVARD
37-39 rue de Neuilly
92110 Clichy
Francia
pvrc@audevard.com
Tfno: +33 1 47 56 38 26

17. Información adicional