

**IFLETËUDHËZUES I PAKETIMIT:**  
Informacion për përdoruesin

# CUTASON

## Tableta – 20 mg (Prednizon)

**Lexojeni me kujdes këtë fletëudhëzues përpara se të filloni përdorimin e barit.**

- Ruajeni këtë fletëudhëzues. Mund të keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përshkruar për ju. Mos ja jepni personave të tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund të kenë të njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efektëve anësorë bëhet serioz, ose në qoftë se vëreni efekte anësore të pëpërmendura në këtë fletëudhëzues, kontaktoni mjekun ose farmacistin tuaj.

**Në këtë fletëudhëzues:**

- Çfarë është Cutason dhe përse përdoret
- Përpara se të merrni Cutason
- Si ta merrni Cutason
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Cutason
- Informacion i mëtejshëm

#### 1. ÇFARË ËSHTË CUTASON DHE PËRSE PËRDORET

Cutason është një glukokortikoid (hormon i gjendrës mbiveshkore) që ndikon në metabolisme, në bilancin e kripërave (elektrolitëve) dhe në funksionimin e indeve.

Cutason indikohet në sëmundjet që kërkojnë një terapi sistemike me glukokortikoidë.

Në varësi të mënyrës si paraqitet dhe gravitetit të sëmundjes, këtu përfshihen: (Tabela me **dozime nga a në d dhe dozimi e**, shih pikën 3)

**Si terapi zëvendësuese e hormoneve në:**

- insuficiencën e gjendrës mbiveshkore për shkaqe të ndryshme (si p.sh. sëmundja Addison, hiperplazia kongjenitale e gjendrës mbiveshkore, heqja kirurgjikale e gjendrës mbiveshkore, insuficienca hipofizore), pasi ka kaluar moshë e rritjes (në këto raste kortizoni dhe hidrokortizoni janë zgjedhja e parë);
- gjendje stresi të shikatuara nga përdorimi afatgjatë i kortikoidëve.

**Çrregullime reumatike:**

- Gjatë fazave aktive të inflamacionit vaskular:
  - poliartrit nodoz (Dozimi: a.b, nëse pacienti vuan nga hepatiti B, koha e trajtimit duhet kufizuar në dy javë);
  - arterit me qeliza gjigante, dhimbje dhe ngurtësi të muskujve (polimialgji reumatike) (Dozimi: c);
  - inflamacion i arteries temporale (arterit) (Dozimi: a), në humbjen akute të shikimit jepen fillimisht doza sulmi glukokortikoidësh endovënë e më pas vazhdohet trajtimi kronik duke mbajtur nën kontroll sedimentimin e eritrociteve;
  - granulomatosa Wegener: terapi fillestare (Dozimi: a-b) në kombinim me metotrexat (format e lehta që nuk kanë prekur veshkën) ose sipas skemës Fauci (format e rënda që kanë prekur veshkën dhe / ose mushkëritë), terapi mbajtëse: (Dozimi: d, që reduktohet gradualisht) në kombinim me imunosupresantë;
  - sindroma Churg-Strauss: terapi fillestare (Dozimi: a-b), kur ka prekje të organeve dhe forma të rënda, në kombinim me imunosupresantë, terapi mbajtëse (Dozimi: d);
- Gjatë fazave aktive të sëmundjeve reumatike që prekin organet e brendshme (Dozimi: a, b):
  - lupus eritematoz që prek organet e brendshme, dobësi dhe dhimbje e muskujve (polimicitiz), inflamacion i kartilago (polychondritis chronica atrophicans), çrregullime të indit lidhor (MCTD).
- Artriti reumatoid me zhvillim të shpejtë dhe të rëndë (Dozimi: a deri në d) si p.sh. forma shkatërruese të rikthyeshme (Dozimi a) ose ato që nuk prekin artikulationet (Dozimi: b);
- Artriti të rëndë që shfaqet pa shkaqe të dukshme tek adoleshentët (artriti juvenil idipatik) dhe që prek organet e brendshme (sëmundja Still) ose që prek syrin (inflamacion i irisit dhe zonave përreth) dhe nuk i përgjigjet trajtimit lokal (Dozimi: a);
- inflamacion i zemrës në ethet reumatike, në rastet e rënda mbi 2-3 muaj (Dozimi: a).

**Sëmundjet e bronkeve dhe të mushkërive:**

- astmë (Dozimi: c-a), në të njëjtën kohë rekomandohet ndjekja e një trajtimit bronkodilatator;
- përkeqësim akut të sëmundjeve ekzistuese kronike obstruktive të rrugeve të frymëmarrjes (Dozimi: b), kohëzgjatja e rekomanduar e trajtimit: deri në 10 ditë;
- disa sëmundje specifike të mushkërive si inflamacioni akut i alveolave (alveoliti) (Dozimi: b), ngurtësim dhe remodelim të indit të mushkërive (fibrozë pulmonare) (Dozimi: b), BOOP (Dozimi: b, që reduktohet gradualisht), mund të kombinohet me barna imunosupresore, pneumoni eozinofilike kronike (Dozimi: b, që reduktohet gradualisht), si trajtim mbajtës i formave kronike të sarkoidozës në fazat II dhe III që shoqërohen me dispne, kollë dhe insuficiencë të mushkërive) (Dozimi: b);
- si trajtim parandalues në sindromën e ankhitit të frymëmarrjes tek foshnjat e lindura para kohe (Dozimi: b, i përsëritur dy herë).

**Sëmundje të rrugëve të sipërme të frymëmarrjes:**

- forma të rënda të etheve nga bari dhe rinitt alergjik në rastet kur glukokortikoidët të dhënë si spraj në hundë nuk kanë dhënë efekt (Dozimi: c);
- ngushtime akute të laringut ose trakesë: angioedemë, laringit obstruktiv (pseudo-krup) (Dozimi: b deri në a).

**Sëmundje të lëkurës:**

- Sëmundje të lëkurës dhe membranave mukozë që për shkak të gravitetit dhe/ose përfshirjes së disa organeve nuk mund të trajtohen në mënyrë lokale me glukokortikoidë; këtu përfshihen:
  - reaksione alergjike dhe reaksione të ngjashme me to, reaksione alergjike të shoqëruara me infeksione: si p.sh. urtikaria akute, shoku anafilaktik;
  - sëmundje të rënda të lëkurës, që shkatërrojnë pjesërisht lëkurën, rashi-ndaj barnave, eritema multiforme, nekroliza epidermale toksike (sindroma Lyeil), pusullitosis acuta generalisata, eritema nodoze, dermatozia akute neutrofilike e shoqëruar me temperaturë (sindroma Sweet), dermatit alergjik nga kontakti (Dozimi: b deri në a);
  - rashi-: si p.sh. rashi i shikattuar nga një reaksion alergjik si dermatiti atopik ose dermatiti i kontaktit, rashi i shikattuar nga patogjenë (ekzema numulare) (Dozimi: b deri në a);
  - sëmundje që shoqërohen me shfaqjen e pullave në lëkurë: si p.sh. sarkoidoza, inflamacioni i buzëve (granulomatosis cheilitis Melkersson-Rosenthal) (Dozimi: b deri në a)
- Sëmundje të rënda që shoqërohen me shfaqjen e fluskave në lëkurë: si p.sh. pemfigus vulgaris, pemfigus buloz, pemfigus beninj i membranave mukozë, dermatozia IgA lineare (Dozimi: b deri në a);
- Vaskuliti: si p.sh. vaskuliti alergjik, pollarteriti nodoz (Dozimi: b deri në a);
- Çrregullime të sistemit imunitar (sëmundje autoimmune si p.sh. dermatomioziti, skleroderma sistemike në fazën e ngurtësimit), lupusi eritematoz diskoid kronik dhe subakut kutan (Dozimi: b deri në a);
- Sëmundje të lëkurës gjatë periudhës së shtatzënisë (shih gjithashtu pikat "shtatzënia" dhe "ushqimi me gjil"): si p.sh. Herpes gestacionitis, impetigo herpetiforme, (Dozimi: d deri në a);
- Sëmundje të rënda të lëkurës që shoqërohen me eritemë, rrijepe, si p.sh. psoriaza pustulare, pitiriasis rubra pilaris, grupi i parapsoriazave (Dozimi: c deri në a);
- Entroderma, edhe e shoqëruar me sindromën Sezary (Dozimi: c në a);
- Sëmundje të tjera të rënda: si p.sh. reaksioni Jarisch-Herxheimer ndaj penicilinas gjatë trajtimit të sifilizit, hemangioma kavernoze me zhvillim të shpejtë, sëmundja Behçet, pioderma gangrenoze, fasciit eozinofilik, likeni planus ekzantematik, epidermioлиза buloze e trashëgëuar (Dozimi: c në a).

**Sëmundje të gjakut / sëmundje neoplazike**

- Sëmundje autoimmune të gjakut:
  - anemia e shikattuar nga shkatërrimi i ruazave të kuqe të gjakut nga vetë organizmi (anemia hemolitike autoimmune) (Dozimi: c deri në a);
  - purpura trombocitopenike idiopatike (sëmundja Werlhof) (Dozimi: a);
  - fazat akute të rënies së numrit të pllakëzave të gjakut (trombocitopenia intermitente) (Dozimi: a);
- Sëmundje malinje si:
  - leucemia akute limfoblastike (Dozimi: e);
  - sëmundja Hodgkin (Dozimi: e);
  - limfoma jo-Hodgkin (Dozimi: e);
  - leucemia limfatike kronike (Dozimi: e);
  - makroglobulinemia Waldenström (Dozimi: e);
  - mieloma e shumëfishtë (Dozimi: e);
  - nivete e larta të kaliumit në gjak si pasojë e një sëmundjeje malinje ekzistuese (Dozimi: c deri në a);
- Parandalimi dhe trajtimi i të vjellave si pasojë e kemioterapisë (Dozimi: b deri në a);
- Terapia palliative në sëmundjet malinje.

**Shënim:** Cutason 20 mg mund të përdoret në fazat e avancuara të sëmundjeve malinje për lehtësimin e simptomave si: humbja e oreksit, humbja e peshës dhe dobësia e përgjithshme, pasi trajtime të tjera alternative nuk kanë parut sukses.

**Sëmundje të sistemit nervor:**

- disa forma të paralizës (myasthenia gravis), zgjedhja e parë është azatioprina;
- sindroma kronike Guillan-Barré;
- sindroma Tolosa-Hunt;
- polineuropatia si pasojë e gamopatisë monoklonale;
- skleroza e shumëfishtë (për zvogëlimin gradual të dozës pasi janë kryer perfuzionet me doza të larta glukokortikoidësh për trajtimin e një ataku akut);
- disa forma epileptike tek foshnjat (krampet BNS).

**Forma progresive specifike të sëmundjeve infektive:**

- situata helmimesh në sëmundje të rënda infektive (në kombinim me antibiotikë / kemioterapi), si meningit tuberkuar (Dozimi: b), forma të rënda të tuberkulozit pulmonar (Dozimi: b).

**Sëmundje të syve (Dozimi: b deri në a)**

- sëmundjet dhe procese inflamatore që prekin syrin dhe orbitën e syrit: sëmundjet që prekin nervin optik (neuropati optike, si p.sh. arteriti me qeliza gjigante që vjen si pasojë e problemeve të qarkullimit të gjakut ose dëmtimeve), sindroma Behçet, sarkoidoza, orbitopatia endokrine, enjtja e dukshme e orbitës, reaksioni i flakjes së transplantit dhe disa sëmundje të koroidit si sëmundja Harada dhe oftalmia simpatike.

Në sëmundjet e mëposhtme, Cutason 20 mg mund të jepet vetëm atëhere kur trajtimi lokal nuk ka qenë i efektshëm:

- inflamacioni i pjesëve të ndryshme të syrit: inflamacioni i dermës dhe indeve përreth, i kornesë ose i koroidit, inflamacioni kronik i dhomës përçelëse për formimin e uljt në sy, konjunktiviti alergjik, dëgjelt nga substanca alkaline, inflamacioni i kornesë që vjen si pasojë e një sëmundjeje autoimmune ose sifilizit (në këtë rast është i nevojshëm një trajtim shesës kundër patogjenit), inflamacioni i kornesë i shikattuar nga Herpes simplex (vetëm në rastet kur sipërfaqja e kornesë nuk është e dëmtuar dhe nën kontroll oftalmologjik rigoroz).

**Çrregullime gastrointestinale / sëmundje të mëlçisë:**

- kollit ulçeröz (Dozimi: b deri në c)
- sëmundje e Krohnit (Dozimi: b)
- sëmundje autoimmune të mëlçisë (hepatiti autoimmune) (Dozimi: b)
- korrozion të ezofagut (Dozimi: a)

**Sëmundje të veshkave:**

- sëmundje autoimmune të veshkave: sëmundja Nil (glomerulonefriti me ndryshime të vogla) (Dozimi: a), glomerulonefriti ekstrakapilar proliferativ (glomerulonefriti me zhvillim të shpejtë) (Dozimi: doza sulmi zakonisht në kombinim me barna citostatike), për zvogëlimin e dozës dhe përfundimin e trajtimit në sindromën Goodpasture, për vazhdimin e trajtimit afatgjatë të të gjitha formave të tjera (Dozimi: d).

#### 2. PËRPARA SE TË MERRNI CUTASON

**Mos merrni Cutason nëse:**

- keni mbindjeshmëri (alergji) ndaj prednizonit apo ndaj ndonjërit prej përbërësve të tijrë të Cutason 20 mg.

Për trajtimin afatshkurtër me Cutason 20 mg të sëmundjeve që mund të venë jetën në rrezik, nuk ka kundërlindikacione të mëtejshme (përveç reaksioneve të mbindjeshmërisë të sipërpërmendura).

**Tregoni kujdes të veçantë me Cutason**

Nëse nevojiten doza më të larta sesa ato të përdorura në terapinë e zëvendësimit të hormoneve.

Në sëmundjet e mëposhtme, Cutason 20 mg duhet përdorur vetëm nëse mjeku juaj e sheh të domosdoshme.

Trajtimi me tabletat Cutason mund të risë riskun e infeksioneve bakteriale, virale, parazitare, oportuniste dhe mykotike nëpërmjet suprimimit të sistemit imunitar. Simptomat e një infeksioni ekzistues ose që është në zhvillim mund të maskohen, duke vështirësuar diagnozën. Infeksionet latente si tuberkulozi ose hepatiti B mund të riaktivizohen.

Njëkohësisht, nëse është e nevojshme, duhet marrë një trajtim shitesë që lufton mikroorganizmin patogjen specifik në:

- infeksione virale akute (hepatiti B, herpes e dheneve, infeksionet nga herpes zofter, infeksionet nga lëpja e dermës, inflamacioni i kornesë i shikattuar nga virusi i herpesit);
- infeksione bakteriale akute dhe kronike;
- infeksione fungale (nga kërpudhat) që prekin organet e brendshme;
- disa sëmundje të shikattuara nga parazitët (ameba, infeksionet nga krimbat);
- në pacientët që dyshohen ose janë të konfirmuar me infeksin nga krimbat (Strongylidae), Cutason 20 mg mund të shkaktojë aktivizimin dhe shtimin e parazitëve;
- sëmundjet e nyjeve limfatike që vijnë si pasojë e vaksinës ndaj tuberkulozit (në rast se pacienti ka vuajtur nga tuberkulozi);
- njëkohësisht duhet marrë një trajtim me antituberkularë;
- hepatiti infektiv (hepatiti kronik aktiv HbsAg-pozitiv);
- poliomieliti;
- 8 javë para dhe 2 javë pas vaksinimit me një vaksinë që përmban mikroorganizma të gjallë.

Gjithashtu, Cutason 20 mg mund të përdoret në sëmundjet e mëposhtme, vetëm nëse mjeku juaj e sheh të nevojshme dhe nëse këto sëmundje trajtohen njëkohësisht me terapinë shitesë të nevojshme:

- ulçerat gastrointestinale;
- hipertensioni vështirësisht i trajtueshëm;
- diabeti i rëndë (diabet mellitus);
- çrregullimet e kockave (osteoporozja);
- sëmundjet mendore aktuale ose të mëparshme, përfshirë riskun për vetëvrasje; në këtë rast rekomandohet monitorimi neurologjik ose psikiatrik;
- rritja e presionit intraokular (glaukoma me kënd të ngushtë ose të gjerë); rekomandohet monitorimi i syve dhe terapi e njëkohshme gjithashtu;
- ulçera ose dëmtimet e kornesë së syrit; rekomandohet monitorimi i syve dhe terapi e njëkohshme gjithashtu.

Duke qenë se ekziston rreziku për çarje të murit të zorrëve (gjë që mund të çojë në peritonit), Cutason 20 mg mund të përdoret në sëmundjet e mëposhtme vetëm nëse ka arsye të forta mjekësore dhe nën kontroll të vazhdueshëm.

- inflamacioni i rëndë i kolonit (kollit ulçeröz) i shoqëruar me perforacion, absces ose qelbezim;

- divertikuliti (masë e inflamuar në murin e zorrëve);

- pas disa ndërhyrjeve kirurgjikale (enteroanastomozat), menjëherë pas ndërhyrjes.

Në pacientët që pësojnë perforacion nga ulçera gastrointestinale, dhe që marrin doza të larta glukokortikoidësh, shenjat e irritimit peritoneal mund të mungojnë.

Risku për tendinit dhe çarje të tendineve rritet kur fluorkinolonet (lloj antibiotikësh) dhe Cutason jepen së bashku.

Në fillim të trajtimit me Cutason 20 mg për myasthenia gravis mund të shfaqet përkeqësim i gjendrës. Në këtë rast, përshatja e dozës duhet kryer pranë strukturave spitalore. Duhet patur veçanërisht kujdes gjatë fillimit të trajtimit me Cutason 20 mg nëse pacienti paraqet probleme të rënda në zonën e fytyrës, fyti dhe insuficiencë në frymëmarrje. Trajtimi me Cutason 20 mg mund të maskojë shenjat e një infeksioni, duke vështirësuar kështu identifikimin e tij.

Trajtimi afatgjatë me prednizon edhe pse me doza të vogla, mund të risë rrezikun për një infektion, përfshirë këtu organizmat patogjenë që në kushte të tjera rrallë do ta shkaktonin atë.

Vaksinimi me organizma patogjenë që të gjallë është i mundur.

Megjithatë, duhet theksuar se, doza të larta të Cutason 20 mg mund të ndikojnë në përgjigjen e pacientit ndaj vaksinës.

Gjatë trajtimit afatgjatë me Cutason 20 mg, pacienti duhet të kryejë kontrolle të rregullta mjekësore (përfshirë ato okulistike).

Në pacientët diabetikë mund të jetë e nevojshme rritja e dozës së barnave antidiabetike (insulina, tabletat e marra nga gjaja etj.). Këta pacientë duhet të kryejnë kontrolle të rregullta mjekësore për të mbajtur metabolizmin nën kontroll.

Gjatë trajtimit afatgjatë me doza relativisht të larta të Cutason 20 mg duhet treguar kujdes që të merret një sasi e mjaftueshme kaliumi (si p.sh. nga zarzavatet, bananet etj.) dhe të kufizohet sasia e kripës. Nivielei e kaliumit në organizëm duhen mbajtur nën kontroll nga mjeku.

Mund të shfaqen reaksione të rënda anafilaktike.

Nëse vuani nga hipertensioni i rëndë ose insuficiencia e rëndë kardiake duhet të kryeni kontrolle të vazhdueshme tek mjeku, pasi mund të ketë përkeqësime të gjendrës.

Nëse gjatë trajtimit me Cutason 20 mg kaloni një sëmundje që shoqërohet me temperaturë, pësoni një aksident apo i nënshtrohen një ndërhyrjeje kirurgjikale, ju duhet të informoni menjëherë mjekun ose qendrën ambulatorie për trajtimin në fjalë. Mund të jetë e nevojshme një rritje e përkohshme e dozës ditore të Cutason 20 mg. Nëse trajtim me Cutason 20 mg zgjat për një periudhë afatgjatë, mjeku duhet t'ju pajisë me një kartë specifike, të cilën duhet ta mbani gjithmonë në vete.

Duke qenë se, në varësi të dozës dhe kohëzgjatjes së trajtimit, mund të ndodhin çrregullime në metabolizmin e kaliumit, duhen marrë masa për parandalimin e osteoporozës. Kjo mund të ndodhë veçanërisht në pacientët që kanë disa faktorë rreziku si: trashëgimia familjare, moshë e madhe, marrja e pamjaftueshme e kaliumit dhe proteinaeve, pirja e duhanit, konsumi i tepërt i alkoolit, periudha pas menopauzës dhe mungesa e aktivitetit fizik. Për të parandaluar këto çrregullime duhet marrë një sasi e mjaftueshme kaliumi, vitaminë D dhe të kryhet aktiviteti fizik. Në rastet e një osteoporozë ekzistënte duhet marrë gjithashtu një terapi shitesë e përshatshme.

Pas ndërprerjes ose përfundimit të trajtimit afatgjatë me Cutason 20 mg, duhet të merren në konsideratë rreziqet e mëposhtme: rikthim ose përkeqësim i sëmundjes ekzistuese, insuficiencë akute e gjendrës mbiveshkore (veçanërisht në situata ku organizmi është në gjendje stresi si p.sh. gjatë një infeksioni, pas një aksidenti, stresi fizik të rritur), shenja dhe simptoma që vijnë nga ndërprerja e trajtimit me kortizonikë.

Në pacientët që trajtohen me Cutason 20 mg mund të shfaqen sëmundje virale të rënda. Veçanërisht të rrezikuar janë fëmijët me çrregullime të sistemit imunitar (dobësim të sistemit imunitar) ose personat që nuk kanë kaluar frutrin ose linë e dheneve. Nëse këta persona, gjatë trajtimit me Cutason 20 mg, bien në kontakt me persona që po kalojnë sëmundjet e sipërpërmendura, duhet të kontaktojnë menjëherë mjekun. Në këto raste mund të jetë e nevojshme të ndërmerret një terapi parandaluese.

Nëse ju shfaqet shikim i turbullt apo probleme të tjera me shikimin, konsultohuni me mjekun.

Njoftoni mjekun përpara se të merrni Cutason 20 mg nëse vuani nga sklerodermia (e njohur edhe si skleroza sistemike, një çrregullim autoimmune) sepse dozat ditore prej 15 mg ose më shumë mund të risin

riskun për një komplikacion serioz të quajtur kriza renale sklerodermike. Shenjat e saj përfshijnë presion të rritur të gjakut dhe prodhim të ulur të urinës. Mjeku mund t'ju këshillojë të kontrolloni rregullisht presionin e gjakut dhe urinën.

**Fëmijët dhe adoleshentët**

Duke qenë se trajtimi me Cutason 20 mg mund të frencojë rritjen tek fëmijët, ky bar duhet përdorur vetëm nëse mjeku e sheh të nevojshme dhe rritja e fëmijës duhet monitoruar vazhdimisht. Trajtimi me Cutason 20 mg duhet të jetë i kufizuar në kohë ose i alternuar (p.sh., një ditë po, një ditë jo [terapi e alternuar]).

**Të moshuarit**

Meqenëse pacientët e moshuar kanë risk të rritur për osteoporozë, raporti përftim / risk i trajtimit me Cutason 20 mg duhet të vlerësohet me kujdes.

**Pasojat e keqpërdorimit për qëllime dopingu**

Trajtimi me Cutason 20 mg mund të japë një përgjigje pozitive në testet për doping. Megjithëse nuk mund të parashikohen pasojat për shëndetin e personave që përdorin Cutason 20 mg për qëllime dopingu, nuk mund të përjashtohen pasojat e rënda.

**Marrja e Cutason me barna të tjera**

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj nëse jeni duke marrë/përdorur apo keni marrë/përdorur së fundmi barna të tjera, përfshirë ato të marra pa recetën e mjekut.

Disa barna mund të risin vepirimin e Cutason dhe mjeku mund t'ju monitorojë me kujdes nëse jeni duke i marrë ato (përfshirë disa barna për trajtimin e HIV: ritonavir, kobicistat);

- barnat që nxisin metabolizmin nga mëlçia (barbituratet, fenitoina, karbamazepina, primidoni [për trajtimin e konvulsioneve], ritampicina [për trajtimin e tuberkulozit]); efikasiteti i Cutason mund të zvogëlohet;
- efedrina (mund të ndodhet në barnat për hipertension, bronkit kronik, atakat e astmës dhe enjten e membranave mukozë të hundës dhe si përbërëse e supresantëve të oreksit); degradimi i përshpejtuar mund të reduktojë efikasitetin e Cutason;
- barnat që ngadalësojnë metabolizmin në mëlçi, si: disa antimykotikë (ketokonazol, itrakonazol) mund të risin vepirimin e Cutason;
- disa hormone seksuale femërore, si konceptivët: efikasiteti i Cutason mund të rritet;
- barna që veprojnë kundër prodhimit të tepërt të aciditellit në stomak (antiacide): bashkadministrimi i hidroksidit të magnezit ose aluminut mund të rezultojë në përthithje të ulët të prednizonit; kështu që këto barna duhet të merren të ndarë nga njëri – tjetri në intervale prej 2 orësh.

Marrja në të njëjtën kohë e Cutason me:

- barna që veprojnë në tonusin kardiak (glikozide kardiake): duke qenë se Cutason 20 mg mund të shkaktojë mungesë të kaliumit në organizëm, efekti i këtyre barnave mund të rritet;
- barna diuretike dhe laksativë (diuretikë/laksativë): rritet efekti i tyre mbi jashtëqitjen e kaliumit;
- barna që trajtojnë diabetin (antidiabetikë/insulina): mund të zvogëlohet efekti hipoglicemik;
- antikoagulantë (antikoagulantë orale, derivatet e kumarinave):efekti i tyre mund të zvogëlohet ose të theksohet;
- barnat kundër inflamacionit dhe reumatizmit (salicilate, indometacina dhe barna të tjërë anti-inflamatorë josteroidë):mund të rritet rreziku për ulçer dhe hemorrhagi gastrointestinale;
- disa barna që shkaktojnë lëshim të muskujve (relaksantë muskularë jo-depolarizues): koha e relaksimit të muskujve mund të zgjatet;
- disa barna oftalmologjike (atropina) dhe barna që veprojnë në mënyrë të ngjashme (antikolinergjikë të tjërë): mund të ndodhë rritje e mëtejshme e presionit intraokular;
- barna për trajtimin e sëmundjeve të shikattuara nga krimbat (prazikuanteli): mund të zvogëlohet efikasiteti i këtij bari;
- barna për trajtimin e malaries dhe sëmundjeve reumatike (klorokina, hidroksiklorokina, meflokina):mund të rritet rreziku për miopati dhe kardiomopati;
- hormoni i rritjes (somatotropina): veçanërisht doza të mëdha të Cutason 20 mg mund të zvogëlojnë efikasitetin e këtij bari;
- proliferina (një hormon i trurit të mesëm): frenohet rritja e hormonit të rritjes të lirisë së gjatë;
- barnat imunosupresore: përdorimi i njëkohshëm i këtyre barnave me Cutason 20 mg mund të risë ndjeshmërinë ndaj infeksioneve dhe të përkeqësojë infeksionet ekzistues, por që mund të mos jenë zhvilluar ende;
- ciklosporina (përdoret për të frenuar sistemin imunitar të organizmit):r riten nivelet e ciklosporinës në gjak; kjo mund të çojë në rritje të rrezikut për konvulsione;
- disa barna që përdoren për të ulur presionin e gjakut (ACE inhibitorë):rritet rreziku për diskrazi të gjakut;
- fluorokinolonet, një grup antibiotikësh, të cilët mund të risin riskun për rrupturë të tendineve.

**Ndikimi në analizat laboratorike**

Reaksioni i lëkurës në testet e alergjisë mund të frenohet.

**Shtatzënia dhe ushqyerja me gj**

Pyesni mjekun tuaj përpara se të merrni/përdorni çdo bar.

**Shtatzënia**

Gjatë periudhës së shtatzënisë, ky bar mund të merret vetëm me përshkrimin e mjekut. Informoni mjekun tuaj nëse jeni shtatzënë. Gjatë trajtimit afatgjatë me Cutason 20 mg në periudhën e shtatzënisë, nuk mund të përjashtohen edhe çrregullime në rritjen e fetusit.

Nëse Cutason 20 mg merret në periudhën e fundit të shtatzënisë, mund të shfaqet insuficiencë e gjendrës mbiveshkore në trë e porsalinduri, që mund të kërkojë terapi zëvendësuese. Në studimet në kalshë, prednizoni ka treguar efekte dëmtuese tek pasardhësit (p.sh. qeljezë e çarë). Diskutohet një risk i rritur i një dëmtimi të tillë tek njerëzit nga administrimi i prednizonit gjatë tre muajve të parë të shtatzënisë.

**Ushqyerja me gj**

Prednizoni kalon në qumështin e gjirit. Deri tani nuk njihen raste të dëmtimit të fëmijës. Megjithatë, nevoja për administrimin e Cutason 20 mg gjatë ushqyerjes me gj, duhet shqyrtuar me kujdes. Nëse nevojiten doza të larta të Cutason 20 mg, nuk duhet të ushqeni fëmijën me gj. Kontaktoni menjëherë me mjekun.

**Efektet mbi drejtimin e automjetit dhe përdorimin e makinerive**
Deri tani, nuk asnjë dëshmi se Cutason 20 mg ndikon në aftësinë për drejtimin e automjetit apo përdorimin e makinerive. Kjo vlen edhe për personat që punojnë pa një mbështetje