

31.05.2019

**ДЕКСАФОРТ®**  
**(суспензія для ін'єкцій)**  
листівка-вкладка

**Опис**

Суспензія для ін'єкцій білого кольору, без запаху.

**Склад**

1 мл препарату містить:

дексаметазону фенілпропіонат – 2,67 мг;

дексаметазону натрію фосфат – 1,32 мг.

Допоміжні речовини: вода для ін'єкцій, спирт бензиловий, натрію цитрат, натрію хлорид, трагакант, метилцелюлоза, натрію гідроксид, кислота соляна.

**Фармакологічні властивості**

АТС vet класифікаційний код QH02 – кортикостероїди для системного застосування. QH02AB02 - Дексаметазон.

Дексаметазон – сильнодіючий кортикостероїдний засіб. Володіє мінімальною мінералокортикостероїдною і сильною глюкокортикостероїдною активністю. Дексаметазон має глюкогенні, протизапальні та протиалергічні властивості та здатен викликати індукцію родів.

Дія препарату настає швидко і довго триває (час напіввиведення складає до 96 годин). Максимальна концентрація дексаметазону в плазмі крові у великої рогатої худоби, коней та собак настає через 60 хвилин після внутрішньом'язового введення. Біодоступність після внутрішньом'язового введення становить 100%. Легко проходить через плацентарний бар'єр. Метаболізується в печінці. Виводиться із сечею.

**Застосування**

Лікування великої рогатої худоби, коней, свиней, собак та котів, хворих на артрити, бурсити, тендовагініти, алергічні дерматити, первинні кетози, ацетонемію, мастити, агалактію, екзему, а також при родовому парезі.

**Дозування**

Велика рогата худоба, коні, свині - внутрішньом'язово у дозі 0,02 мл препарату (0,06 мг діючої речовини на 1 кг маси тіла) на 1 кг маси тіла.

Собаки, коти – внутрішньом'язово, підшкірно у дозі 0,05 мл препарату (0,15 мг діючої речовини на 1 кг маси тіла) на 1 кг маси тіла.

Препарат вводиться одноразово. При необхідності ін'єкцію можна повторити через 7 діб.

**Протипоказання**

Не застосовувати при остеопорозах, діабеті, серцевих та ниркових захворюваннях, вагітності та лактації. Не застосовувати у випадках вірусних захворювань.

**Застереження**

**Побічна дія**

У дуже рідких випадках можливе виникнення поліурії, полідипсії та поліфагії. Кортикостероїди можуть спричинити Кушинго-подібні симптоми порушення обміну речовин, що супроводжуються перерозподіленням жирової тканини, м'язовою слабкістю, виснаженням і остеопорозом.

**Особливі застереження при використанні**

При інфекційних захворюваннях застосовувати лише у поєднанні з етіотропною (протимікробною або іншою) терапією.

Виключаючи кетоз та індукцію родів, кортикостероїди, як правило, покращують стан, а не лікують, тому необхідно звертати увагу на діагностику основної причини хвороби.

**Використання під час вагітності і лактації**

Не застосовувати. Застосування кортикостероїдів на ранніх етапах вагітності може викликати патологію плоду. Застосування на кінцевих етапах вагітності може викликати індукцію родів.

При застосуванні під час лактації можливе тимчасове зниження молочної продуктивності.

*Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії*

31.05.2019

Через можливе зменшення імунної відповіді на вакцинацію, не рекомендується застосовувати ДЕКСаФОРТ® у комбінації із вакцинами.

*Спеціальні застереження*

Не застосовувати вагітним тваринам, лише при викликанні індукції родів. Не бажано використовувати ДЕКСаФОРТ® при ламінітах у коней.

*Період виведення (каренції)*

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 48 діб (велика рогата худоба, свині) та 24 доби (коні) після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу дозволяють через 11 здоювань після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

*Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу*

При випадковому введенні препарату людині, звернутися за медичною допомогою, показавши лікареві листівку-вкладку або упакування препарату. При потраплянні препарату в очі або на слизові оболонки одразу ж промити великою кількістю води. При потраплянні препарату на шкіру одразу ж змити великою кількістю води з милом.

**Форма випуску**

Скляний флакон тип ІІ, закриті галоген-бутиловим корком під алюмінієву обкатку по 50 мл.

**Зберігання**

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 2° до 25°С. Зберігати у вертикальному положенні.

Термін придатності - 24 місяці. Після першого відбору із флакону, препарат необхідно використати протягом 28 діб, за умови зберігання за температури від 2° до 8°С.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення**

Інтервет Інтернешнл Б.В.  
Вім де Корверштраат, 35  
5831 АН Боксмеер  
Нідерланди

Intervet International B.V.  
Wim de Korverstraat, 35  
5831AN Boxmeer,  
The Netherlands

**Виробник готового продукту:**

Вет Фарма Фрізойте ГмбХ  
Зедельсбергер, Штр.2-4,  
26169 Фрізойте  
Німеччина

Vet Pharma Friesoythe GmbH  
Sedelsberger Str.2-4,  
26169 Friesoythe  
Germany