

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 (що еквівалентно 2,0 мг дексаметазону);

дексаметазону натрію фосфат – 1,32 мг (що еквівалентно 1,0 мг дексаметазону).

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

Фармакологічні властивості

ATC vet класифікаційний код QH02 – кортикостероїди для системного застосування.

QH02AB02 - Дексаметазон.

Дексаметазон – сильнодіючий кортикостероїдний засіб. Володіє мінімальною мінералокортикостероїдною і сильною глюокортикостероїдною активністю. Дексаметазон має глюкогенні, протизапальні та протиалергічні властивості та здатен викликати індукцію родів. Механізм дії глюокортикостероїдів досі не повністю з'ясований. Зараз отримана достатня кількість даних про механізм дії глюокортикостероїдів на підтвердження того, що вони діють на клітинному рівні. Пригнічують розширення капілярів, міграцію лейкоцитів і фагоцитоз.

Після внутрішньом'язового введення два ефіри дексаметазону резорбується з місця ін'єкції з подальшим негайним гідролізом у вихідну сполуку, дексаметазон. Дексаметазону натрію фосфат швидко всмоктується з місця ін'єкції, що забезпечує швидкий початок дії.

Дексаметазону фенілпропіонат повільніше резорбується з місця ін'єкції, що забезпечує подовжену тривалість дії. Максимальна концентрація дексаметазону в плазмі крові у великої рогатої худоби, коня та собаки настає через 60 хвилин після внутрішньом'язового введення. Період напіввиведення після внутрішньом'язового введення становить від 30 до 96 годин залежно від виду тварин. Відносно тривалий період напіввиведення спричинений відносно повільною резорбцією дексаметазону фенілпропіонату з місця ін'єкції та з комбінацією періодів резорбції та напіввиведення. Біодоступність після внутрішньом'язового введення становить приблизно 100%.

Застосування

Лікування великої рогатої худоби, коней, собак і котів при запальних та алергічних захворюваннях. Лікування (первинного) кетозу у великої рогатої худоби.

Дозування

Велика рогата худоба, коні - 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, гіперадренокортицизмі, серцевих та ниркових захворюваннях, вагітності та лактації. Не застосовувати тваринам з інфекційними захворюваннями, якщо одночасно не проводиться відповідна протимікробна терапія.

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.

Під час терапії можливе часткове пригнічення гіпоталамо-пітuitально-наднирникового комплексу. Можлива імуносупресивна дія. Індукція родової діяльності кортикостероїдами може супроводжуватися зниженням життєздатності потомства і підвищенням ризику затримки плаценти.

Особливі застереження при використанні

При інфекційних захворюваннях застосовувати лише у поєднанні з етіотропною (протимікробною або іншою) терапією. При ламінітах у коней ДЕКСАФОРТ® слід використовувати лише на дуже ранніх стадіях захворювання

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 передчасні роди або аборт. При застосуванні під час лактації можливе тимчасове зниження молочної продуктивності.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

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

Спеціальні застереження

Не застосовувати вагітним тваринам, лише за необхідності при індукції родів.

Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяють через 53 доби (велика рогата худоба) та 47 діб (коні) після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу дозволяють через (6 діб) 12 здоювань після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодовують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини. Не застосовувати коням, молоко яких використовується для споживання людиною.

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 зmitи великою кількістю води з милом.

Форма випуску

Склінний флакон тип I, закриті галоген-бутиловим корком під алюмінієву обкатку по 50 мл.

Зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 2 до 25°C. 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°C.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення

Інтервет Інтернешнл Б.В.

Intervet International B.V.

Вім де Корверштраат, 35

Wim de Korverstraat, 35

5831 АН Боксмеер

5831AN Boxmeer,

Нідерландія

The Netherlands

Виробник готового продукту:

Вет Фарма Фрізойте ГмбХ

Vet Pharma Friesoythe GmbH

Зедельсбергер, Штр.2,

Sedelsberger Str.2,

26169 Фрізойте

26169 Friesoythe

Німеччина

Germany