

Коротка характеристика препарату

1. Назва

ДЕКСАФОРТ®

2. Склад

1 мл препарату містить діючу речовини:

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.

3. Фармацевтична форма

Суспензія для ін'єкцій.

4. Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QH02 – кортикостероїдні гормони для системного застосування.

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. 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.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Велика рогата худоба, коні, свині, собаки, коти.

5.2 Показання до 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.

5.3 Протипоказання

Не застосовувати при остеопорозах, діабеті, серцевих та ниркових захворювання, вагітності.

5.4 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-гітуітрально-наднирникового комплексу. Можлива імуносупресивна дія. Індукція родової діяльності кортикостероїдами може супроводжуватися зниженням життєздатності потомства і підвищенням ризику затримки плаценти.

5.5 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.

5.6 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 незначне зниження молочної продуктивності.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

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

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Велика рогата худоба, коні, свині - внутрішньом'язово у дозі 0,02 мл препарату на 1 кг маси тіла.

Собаки, коти – внутрішньом'язово, підшкірно у дозі 0,05 мл препарату 1 кг маси тіла.

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

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

Високі дози кортикостероїдів можуть викликати пригнічення у коней.

5.10 Спеціальні застереження

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

5.11 Період виведення (каренції)

Забій тварин на м'ясо дозволяється через 8 днів після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу людям дозволяється через 4 доби після останнього застосування препарату. Отримане, до зазначеного терміну, м'ясо та молоко утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

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

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності

Не встановлені.

6.2 Термін придатності

Термін придатності 36 місяців.

Після першого відбору із флакону, препарат необхідно використати протягом 28 днів, за умови зберігання за температури від 2⁰ до 8⁰С.

6.3 Особливі заходи зберігання

Сухе темне, недоступне для дітей місце за температури від 15⁰ до 25⁰С.

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

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

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні із невикористаним препаратом або із його залишками

Згідно місцевих вимог щодо знешкодження невикористаних препаратів.

7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення

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

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

8. Назва та місцезнаходження виробника

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

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