

Dexafort

Dexafort, suspensie injectabila pentru bovine, cabaline si caini.

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Detinătorul autorizației de comercializare:

MSD Animal Health
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

Producător pentru eliberarea seriei:

MSD Animal Health
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Dexafort, suspensie injectabila pentru bovine, cabaline si caini.
Dexametazonă fenilpropionat, dexametazonă sodiu fosfat

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

Substanțe active : 1 ml conține

- 2.67 mg dexametazonă fenilpropionat (echivalent cu 2 mg dexametazonă)
- 1.32 mg dexametazonă sodiu fosfat (echivalent cu 1 mg dexametazonă)

Alcool benzilic, citrat de sodiu, guma tragacanta, metilceluloza MH50, hidroxid de sodiu si acid clorhidric, apa pentru preparate injectabile.

4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Dexafort este indicat la cabaline, bovine, caini in tratamentul urmatoarelor boli:

Tratamentul in cazul inflamațiilor si alergiilor

Tratamentul cetozei la bovine

Inducerea parturiției la rumegătoare.

5. CONTRAINDIKAȚII

Nu se foloseste in cazul diabetului zaharat, osteoporoză, afectiuni renale, insuficienta cardiacă, hiperadrenocorticism.

Este contraindicat in tratamentul bolilor infectioase sau in acelasi timp cu terapia antiinfectioasa.

Nu se foloseste la animalele cu afectiuni gastrointestinale, ulcer cornean sau demodiczoza.

6. REACȚII ADVERSE

Corticosteroizii precum dexametazona sunt cunoscuti ca determina o serie de efecte secundare. Acestea pot cauza simptomul Cushingoid, marind semnificativ procesele de alterare a metabolismului grasimii, carbohidratilor, proteinelor si mineralelor, de exemplu redistribuirea grasimii, slabiciune, osteoporoza. Poate cauza poliurie, polidipsie si polifagia.

Pe parcursul tratamentului, dozele eficiente pot suprima axa hipotalamo-hipofizo-suprarenala.

Utilizarea corticosteroizilor la vacile in lactatie poate provoca temporar reducerea productiei de lapte.

Inducerea parturitiei la vaci cu corticosteroizi poate fi asociata cu o scadere a viabilitatii produsilor de conceptie, cu anomalitati ale acestora si cu o incidenta crescuta a retentiei placentare.

Corticosteroizii pot cauza imunosupresie.

Daca observati reacii grave sau alte efecte care nu sunt mentionate in acest prospect, va rugam informati medicul veterinari.

7. SPECII ȚINTĂ

Cabaline, bovine, caini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Cabaline, bovine: 0.02 ml / kg pe cale intramusculara

Caini: 0,05 ml / kg pe cale intramusculara si subcutanata

Tratamentul trebuie repetat dupa 7 zile.

9. RECOMANDARI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Agitat bine inainte de utilizare.

10. TEMP DE AȘTEPTARE

Bovine: lapte - 11 mulsori (60 ore)

carne si organe- 48 zile

Cabaline: carne si organe- 24 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lasa la indemana copiilor.

A nu se utilizeaza dupa data expirarii marcată pe flacon.

Perioada de valabilitate dupa prima deschidere a flaconului: 28 zile.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Anormalitati fetale au fost observate dupa administrarea corticosteroizilor la animalele de laborator in timpul gestatiei incipiente. Oricum, administrarea in timpul gestatiei este recomandata numai in conformitate cu evaluarea beneficiu/risc efectuată de medicul veterinari responsabil, exceptand cazurile in care se intioneeaza inducerea parturitiei. Administrarea in timpul gestatiei avansate poate produce parturitia prematura sau avortul.

In cazuri de laminita la cai Dexafortul trebuie utilizat numai in faza incipienta a bolii.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Solicitați medicului veterinari informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, va rugam sa contactati reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Intervet Romania S.R.L., ILFOV,

Șos. De Centură Nr.27 – 28, Com. Chiajna

Tel: 021.311.83.11/12/; Fax: 021.311.83.17